

Tumorgruppe 10: Tumoren des lymphatischen, blutbildenden Gewebes und schwere Erkrankungen der Blutbildung

1 Konkretisierung der Erkrankung

Die Konkretisierung umfasst die Diagnostik und Behandlung von Patientinnen und Patienten mit Tumoren des lymphatischen, blutbildenden Gewebes und schwere Erkrankungen der Blutbildung ab dem vollendeten 18. Lebensjahr, bei denen eine Strahlentherapie und/oder systemische medikamentöse Tumorthherapie oder eine regelmäßige Transfusion von Erythrozyten- oder Thrombozytenkonzentraten oder eine andere krankheitsspezifische systemische medikamentöse Therapie indiziert ist, die einer interdisziplinären oder komplexen Versorgung oder einer besonderen Expertise oder Ausstattung bedarf.

Die Konkretisierung umfasst des Weiteren die Betreuung von Patientinnen und Patienten, die wegen eines Tumors des lymphatischen oder blutbildenden Gewebes eine Therapie erhalten haben und an einer Langzeitkomplikation/Spättoxizität leiden.

Zur Gruppe der Patientinnen und Patienten mit Tumoren des lymphatischen, blutbildenden Gewebes und schwere Erkrankungen der Blutbildung im Sinne der Richtlinie zählen Patientinnen und Patienten mit folgenden Erkrankungen:

- C81.- Hodgkin-Lymphom [Lymphogranulomatose]
- C82.- Follikuläres Lymphom
- C83.- Nicht follikuläres Lymphom
- C84.- Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome
- C85.- Sonstige und nicht näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms
- C86.- Weitere spezifizierte T/NK-Zell-Lymphome
- C88.- Bösartige immunproliferative Krankheiten
- C90.- Plasmozytom und bösartige Plasmazellen-Neubildungen
- C91.- Lymphatische Leukämie
- C92.- Myeloische Leukämie
- C93.- Monozytenleukämie
- C94.- Sonstige Leukämien näher bezeichneten Zelltyps
- C95.- Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps
- C96.- Sonstige und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes
- D45 Polycythaemia vera
- D46.- Myelodysplastische Syndrome
- D47.- Sonstige Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes
- D55.- Anämie durch Enzymdefekte
- D56.0 Alpha- Thalassämie
- D56.1 Beta-Thalassämie
- D56.2 Delta-Beta-Thalassämie

D56.8 Sonstige Thalassämien

D57.- Sichelzellenkrankheiten

E85.30 Systemische AL-Amyloidose

Systemische Leichtkettenamyloidose

E85.88 Sonstige Amyloidose

AL-Amyloidose o.n.A

nur Formen der Anämie mit kritischer (Pan-) Zytopenie und schwerwiegender Störung der Hämatopoese:

D59.- Erworbene hämolytische Anämien

D60.- Erworbene isolierte aplastische Anämie [Erythroblastopenie] [pure red cell aplasia]

D61.- Sonstige aplastische Anämien

D64.- sonstige Anämien

nur ITP und sonstige Thrombozytopenien bei chronischem Verlauf mit kritisch erniedrigten Thrombozytenwerten:

D69.3 Idiopathische thrombozytopenische Purpura

D69.4- Sonstige primäre Thrombozytopenie

D69.6- Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet

nur bei chronischem Verlauf und dem Risiko einer vital bedrohlichen Symptomatik:

D70.- Agranulozytose und Neutropenie

D71 Funktionelle Störungen der neutrophilen Granulozyten

D72.0 Genetisch bedingte Leukozytenanomalien

Bei Langzeitkomplikation/Spättoxizität ist der behandelte Tumor des lymphatischen oder blutbildenden Gewebes als „Zustand nach“ zu dokumentieren.

Diese Anlage umfasst nicht die Nachbehandlung von Patientinnen und Patienten im Rahmen der allogenen Stammzelltransplantation.

2 Behandlungsumfang (jeweils in alphabetischer Reihenfolge)

Zur Diagnostik und Behandlung werden im Allgemeinen folgende Leistungen erbracht:

Diagnostik

- Allgemeine und spezielle Herzfunktionsdiagnostik
- Anamnese
- Beratung, Behandlungsplanung und Therapiekontrolle
- Bildgebende Verfahren (zum Beispiel Ultraschalluntersuchungen, Röntgen, CT, MRT, nuklearmedizinische Untersuchungen (wie zum Beispiel FDG-PET; FDG-PET/CT als Staging-Untersuchung beim Hodgkin-Lymphom und als initiales Staging bei aggressiven Non-Hodgkin-Lymphomen))
- Endoskopische Diagnostik