

Modul	Modul Name	QI-ID	QI Bezeichnung	UKA	Bund/ NRW	Referenz	Auffälligkeit
09/1	HSM-IMPL	101803	Leitlinienkonforme Indikation	95,38%	94,36%	>= 90,00%	nein
09/1	HSM-IMPL	54140	Leitlinienkonforme Systemwahl	98,17%	98,87%	>= 90,00%	nein
09/1	HSM-IMPL	54143	Systeme 3. Wahl	0,46%	1,41%	<= 10,00%	nein
09/1	HSM-IMPL	52139	Eingriffsdauer bei Implantationen und Aggregatwechselln	84,26%	87,87%	>= 60,00%	nein
09/1	HSM-IMPL	101800	Rate (O/E) an Fällen mit erhöhtem Dosis-Flächen-Produkt	0,17	0,85	<= 3,43	nein
09/1	HSM-IMPL	52305	Akzeptable Reizschwellen und Signalamplituden bei intraoperativen Messungen	95,46%	95,53%	>= 90,00%	nein
09/1	HSM-IMPL	101801	Peri- bzw. postoperative Komplikationen während des stationären Aufenthalts	1,68%	0,79%	<= 2,60%	nein
09/1	HSM-IMPL	52311	Sondendislokation oder -dysfunktion	2,52%	1,66%	<= 3,00%	nein
09/1	HSM-IMPL	51191	Rate (O/E) an Todesfällen	1,83	1,14	<= 4,42	nein
09/1	HSM-IMPL	2190	Laufzeit des alten Herzschrittmacher-Aggregats unter 4 Jahren bei Ein- und Zweikammersystemen (Follow-up)	2	17	SE	ja
09/1	HSM-IMPL	2194	Verhältnis der beobachteten zur erwarteten Rate (O/E) an prozedurassoziierten Problemen (Sonden- bzw. Taschenproblemen) als Indikation zum Folgeeingriff innerhalb eines Jahres (Follow-up)	0,85	1,07	<= 2,67	nein
09/1	HSM-IMPL	2195	Rate (O/E) an Infektionen oder Aggregatperforationen als Indikation zum Folgeeingriff innerhalb eines Jahres (Follow-up)	2,04	0,91	<= 6,17	nein
09/1	HSM-IMPL	851901	Häufig keine Durchleuchtung durchgeführt	1,69%	0,40%	<= 2,00%	nein
09/2	HSM-AGGW	52307	Durchführung intraoperativer Messungen von Reizschwellen und Signalamplituden	98,36%	98,87%	>= 95,00%	nein
09/2	HSM-AGGW	111801	Nicht sondenbedingte Komplikationen (inkl. Wundinfektionen)	0,00%	0,28%	<= 2,30%	nein
09/3	HSM-REV	121800	Nicht sondenbedingte Komplikationen (inkl. Wundinfektionen)	3,85%	0,73%	<= 3,10%	ja
09/3	HSM-REV	52315	Dislokation oder Dysfunktion revidierter bzw. neu implantierter Sonden	0,00%	0,71%	<= 3,00%	nein
09/3	HSM-REV	51404	Rate (O/E) an Todesfällen	0,00	0,7	<= 4,34	nein
09/4	DEFI-IMPL	50055	Leitlinienkonforme Indikation	96,00%	91,08%	>= 90,00%	nein
09/4	DEFI-IMPL	50005	Leitlinienkonforme Systemwahl	97,00%	97,59%	>= 90,00%	nein
09/4	DEFI-IMPL	52131	Eingriffsdauer bei Implantationen und Aggregatwechselln	93,75%	91,31%	>= 60,00%	nein
09/4	DEFI-IMPL	131801	Rate (O/E) an Fällen mit erhöhtem Dosis-Flächen-Produkt	0,09	0,88	<= 2,76	nein
09/4	DEFI-IMPL	52316	Akzeptable Reizschwellen und Signalamplituden bei intraoperativen Messungen	95,84%	96,37%	>= 90,00%	nein
09/4	DEFI-IMPL	131802	Peri- bzw. postoperative Komplikationen während des stationären Aufenthalts	1,00%	0,53%	<= 2,50%	nein
09/4	DEFI-IMPL	52325	Sondendislokation oder -dysfunktion	3,09%	0,79%	<= 3,00%	ja
09/4	DEFI-IMPL	51186	Rate (O/E) an Todesfällen	0,00	0,85	<= 4,71	nein
09/4	DEFI-IMPL	132001	Rate (O/E) an prozedurassoziierten Problemen (Sonden- bzw. Taschenproblem) als Indikation zum Folgeeingriff innerhalb eines Jahres (Follow-up)	0,81	0,81	<= 2,77	nein
09/4	DEFI-IMPL	132002	Rate (O/E) an Infektionen oder Aggregatperforationen als Indikation zum Folgeeingriff innerhalb eines Jahres (Follow-up)	4,38	0,93	<= 4,12	ja
09/5	DEFI-AGGW	52321	Durchführung intraoperativer Messungen von Reizschwellen und Signalamplituden	98,82%	99,34%	>= 95,00%	nein
09/5	DEFI-AGGW	141800	Nicht sondenbedingte Komplikationen (inkl. Wundinfektionen)	0,00%	0,18%	<= 3,80%	nein
09/6	DEFI-REV	151800	Nicht sondenbedingte Komplikationen (inkl. Wundinfektionen)	2,00%	1,30%	<= 2,90%	nein
09/6	DEFI-REV	52324	Dislokation oder Dysfunktion revidierter bzw. neu implantierter Sonden	0,00%	0,14%	<= 3,00%	nein
09/6	DEFI-REV	51196	Rate (O/E) an Todesfällen	0,00	1,20	<= 3,37	nein
10/2	KAROT	603	Indikation bei asymptomatischer Karotisstenose - offen-chirurgisch	97,73%	99,20%	>= 95,00%	nein
10/2	KAROT	604	Indikation bei symptomatischer Karotisstenose - offen-chirurgisch	100,00%	99,90%	>= 95,00%	nein
10/2	KAROT	52240	Periprozedurale Schlaganfälle oder Tod bei offen-chirurgischer Karotis-Revaskularisation bei asymptomatischer Karotisstenose als Simultaneingriff mit aortokoronarer Bypassoperation	0	2	SE	nein
10/2	KAROT	11704	Rate (O/E) an periprozeduralen Schlaganfällen oder Todesfällen - offen-chirurgisch	1,12	1,15	<= 3,14	nein
10/2	KAROT	51437	Indikation bei asymptomatischer Karotisstenose - kathetergestützt	100,00%	99,07%	>= 95,00%	nein
10/2	KAROT	51443	Indikation bei symptomatischer Karotisstenose - kathetergestützt	100,00%	99,09%	>= 95,00%	nein
10/2	KAROT	51873	Rate (O/E) an periprozeduralen Schlaganfällen oder Todesfällen - kathetergestützt	1,82	0,98	<= 3,15	nein

10/2	KAROT	161800	Keine postprozedurale fachneurologische Untersuchung trotz perioperativ neu aufgetretenem neurologischen Defizit	0,00%	2,99%	<= 5,00%	nein
10/2	KAROT	850332	Häufige Angabe von ASA 4 bei asymptomatischen Patientinnen und Patienten	4,32%	1,13%	<= 4,95%	nein
HCH-AORT-CHIR	HCH-AORT-CHIR	2282	Neurologische Komplikationen bei elektiver/dringlicher Operation	0,00%	0,63%	≤ 2,71 %	nein
HCH-AORT-CHIR	HCH-AORT-CHIR	52006	Intraprozedurale Komplikationen	0,00%	0,57%	≤ 2,76 %	nein
HCH-AORT-CHIR	HCH-AORT-CHIR	12092	Rate (O/E) an Todesfällen	0,67	0,90	≤ 1,94	nein
HCH-AORT-KATH	HCH-AORT-KATH	12001	Neurologische Komplikationen bei elektiver/dringlicher Operation	0,53%	0,67%	≤ 1,77 %	nein
HCH-AORT-KATH	HCH-AORT-KATH	51916	Intraprozedurale Komplikationen	2,55%	2,02%	≤ 4,64 %	nein
HCH-AORT-KATH	HCH-AORT-KATH	52007	Gefäßkomplikationen	2,55%	1,50%	≤ 3,59 %	nein
HCH-AORT-KATH	HCH-AORT-KATH	12168	Rate (O/E) an Todesfällen	1,49	0,97	≤ 2,87	nein
HCH-KCH	HCH-KCH	332	Verwendung der linksseitigen Arteria mammaria interna	94,30%	94,96%	≥ 90,00 %	nein
HCH-KCH	HCH-KCH	2259	Neurologische Komplikationen bei elektiver/dringlicher Operation	0,37%	0,74%	≤ 2,33 %	nein
HCH-KCH	HCH-KCH	11617	Rate (O/E) an Todesfällen	0,95	0,99	≤ 1,70	nein
HCH-KOMB	HCH-KOMB	2268	Neurologische Komplikationen bei elektiver/dringlicher Operation	0,00%	1,18%	≤ 3,91 %	nein
HCH-KOMB	HCH-KOMB	12193	Rate (O/E) an Todesfällen	0,52	0,82	≤ 2,04	nein
MKU	MKU	251800	Rate (O/E) an Todesfällen nach Implantation eines Herzunterstützungssystems	1,31	0,92	≤ 1,36	nein
MKU	MKU	251801	Sterberisiko nach Implantation eines Herzunterstützungssystems/Kunstherzens	30,57%	25,18%	≤ 35,00 %	nein
MKU	MKU	52385	Neurologische Komplikationen bei Implantation eines LVAD	22,22%	8,06%	≤ 20,00 %	ja
MKU	MKU	52388	Sepsis bei Implantation eines LVAD	0,00%	9,32%	≤ 14,58 %	nein
MKU	MKU	52391	Fehlfunktion des Systems bei Implantation eines LVAD	0,00%	0,58%	≤ 5,00 %	nein
PCI	PCI	56005	Isolierte Koronarangiographien mit Dosis-Flächen-Produkt über 2.800 cGy x cm ²	0,61	1,02	≤ 2,30	nein
PCI	PCI	56006	Isolierte PCI mit Dosis-Flächen-Produkt über 4.800 cGy x cm ²	0,00	1,01	≤ 2,24	nein
PCI	PCI	56007	Einzeitig-PCI mit Dosis-Flächen-Produkt über 5.500 cGy x cm ²	0,36	1,01	≤ 2,18	nein
PCI	PCI	56008	Dosis-Flächen-Produkt unbekannt	0,37%	0,35%	≤ 5,00 %	nein
PCI	PCI	56009	Isolierte Koronarangiographien mit Kontrastmittelmenge über 150 ml	8,65%	5,43%	≤ 12,75 %	nein
PCI	PCI	56010	Isolierte PCI mit Kontrastmittelmenge über 200 ml	40,00%	40,00%	≤ 43,76 %	nein
PCI	PCI	56011	Einzeitig-PCI mit Kontrastmittelmenge über 250 ml	16,02%	12,37%	≤ 28,96%	nein
PCI	PCI	56014	Erreichen des wesentlichen Interventionsziels bei PCI mit der Indikation ST-Hebungsinfarkt	87,78%	92,03%	≥ 84,21 %	nein
PCI	PCI	56016	Erreichen des wesentlichen Interventionsziels bei PCI	92,30%	94,45%	≥ 89,01 %	nein
PCI	PCI	56024	30-Tage-Sterblichkeit bei PCI	8,47%	4,61%	n. def.	
PCI	PCI	56026	1-Jahres-Sterblichkeit bei PCI	6,99%	5,21%	n. def.	