

Datensatz PB-Verfahren zur Früherkennung von Darmkrebs i-FOB-Test

DKI (Spezifikation 2024 PB V01)

BASIS	
Genau ein Bogen muss ausgefüllt werden	
1-2	Basisdokumentation
1	Programmnummer DK <div style="text-align: right;">□□</div>
2	Gebührenordnungsposition (GOP) ausgelöste EBM-Ziffer [0-9]{5} EBM-Katalog: http://www.kbv.de/html/ebm.php <div style="text-align: right;">□□□□□</div>
3-4	Art der Versicherung
3	Institutionskennzeichen der Krankenkasse der Versichertenkarte http://www.arge-ik.de <div style="text-align: right;">□□□□□□□□</div>
4	besondere Personengruppe KVDT-Datensatzbeschreibung <div style="text-align: right;">□□</div>
5	Patientenidentifizierende Daten
5	eGK-Versichertennummer <div style="text-align: right;">□□□□□□□□□□</div>
6-8	Leistungserbringeridentifizierende Daten
6	Betriebsstättennummer BSNR (Hauptbetriebsstätte) <div style="text-align: right;">□□□□□□□□□□</div>
7	Nebenbetriebsstättennummer NBSNR [0-9]{9} <div style="text-align: right;">□□□□□□□□□□</div>
8	lebenslange Arztnummer LANR <div style="text-align: right;">□□□□□□□□□□</div>
9-12	Patient
9	einrichtungsinterne Identifikationsnummer des Patienten <div style="text-align: right;">□□□□□□□□□□□□□□□□ □□□□□□□□□□□□□□□□</div>
10.1	Geburtsdatum TT.MM.JJJJ <div style="text-align: right;">□□.□□.□□□□</div>
10.2	Es liegt kein vollständiges Geburtsdatum vor <div style="text-align: right;">□</div> <p>1 = ja</p>
11.1	5-stellige PLZ des Wohnortes [0-9]{5} <div style="text-align: right;">□□□□□</div>
11.2	Es liegt keine (5 stellige) deutsche PLZ vor <div style="text-align: right;">□</div> <p>1 = ja</p>
12	Geschlecht <div style="text-align: right;">□</div> <p>1 = männlich 2 = weiblich 3 = divers 8 = unbestimmt 9 = unbekannt</p>
13-21	i-FOB-Test
13	Befunddatum TT.MM.JJJJ <div style="text-align: right;">□□.□□.□□□□</div>
14	Verwertbarkeit des Probenmaterials <div style="text-align: right;">□</div> <p>0 = Probe nicht verwertbar 1 = Probe auswertbar</p>
wenn Feld 14 = 1	
15>	i-FOB-Test: Testergebnis <div style="text-align: right;">□</div> <p>0 = negativ 1 = positiv</p>
16>	i-FOB-Test: angewandter Schwellenwert Angabe in µg Hb/g Stuhl <div style="text-align: right;">□□□,□□ µg/g</div>
17>	i-FOB-Test: Liegt die Hb-Konzentration im Stuhl im testsystemspezifischen Messbereich? <div style="text-align: right;">□</div> <p>0 = nein 1 = ja</p>
wenn Feld 17 = 1	
18>>	i-FOB-Test: Hb-Konzentration im Stuhl Angabe in µg Hb/g Stuhl <div style="text-align: right;">□□□□,□□ µg/g</div>
19	i-FOB-Test: Name des verwendeten Produkts <div style="text-align: right;">□□</div> <p>1 = Standard F iFOB FIA (Bestion GmbH) 2 = CAREprime (CARE diagnostica) 3 = ImmoCARE-C (CARE diagnostica) 4 = FOB Turbilatex (CERTEST BIOTEC) 5 = iFOB Test (Eurolyser Diagnostica GmbH) 6 = IDK Hämoglobin ELISA (Immundiagnostik AG) 7 = OC-Sensor (Mast Diagnostica GmbH) 8 = QuikRead go iFOBT (Aldian) 9 = RIDASCREEN (R-biopharm AG) 10 = Tumor M2-PK ELISA Stuhltest (Schebo Biotech AG) 11 = SENTIFIT iFOB-Test (Sysmex) 88 = anderes Produkt</p>
wenn Feld 19 = 88	
20>	i-FOB-Test: anderes Produkt – Name <div style="text-align: right;">□□□□□□□□□□□□□□□□ □□□□□□□□□□□□□□□□</div>
21>	i-FOB-Test: anderes Produkt – Hersteller <div style="text-align: right;">□□□□□□□□□□□□□□□□ □□□□□□□□□□□□□□□□</div>