

## Anlage 10 Qualitätssicherung

zu dem Vertrag zur Durchführung des strukturierten Behandlungsprogramms nach § 137f SGB V Diabetes mellitus Typ 1  
zwischen den Krankenkassen und ihren Verbänden in Bremen und der KVHB

Version 6.1

Stand: 29.01.2021

**QUALITÄTSSICHERUNG DIABETES MELLITUS TYP 1**  
**Auf Grundlage der Datensätze nach Anlage 2 und Anlage 8 der DMP-A-RL**  
(Anzuwenden ab 01.07.2021)

### Teil 1

Bestandteil des arztbezogenen Feedbacks sowie der die Vertragsregion betreffenden gemeinsamen und kassenunabhängigen Qualitätsberichterstattung

### Teil 2

Bestandteil der durch die Krankenkasse durchzuführenden versichertenbezogenen Maßnahmen sowie der diesbezüglichen regelmäßigen Qualitätsberichterstattung

### Anm.:

In den angegebenen Algorithmen beziehen sich alle Feldnennungen „(AD)“ auf den allgemeinen bzw. indikationsübergreifenden Datensatz nach Anlage 2 und Feldnennungen „(ISD)“ auf den indikationsspezifischen Datensatz nach Anlage 8 der DMP-A-RL. Der jeweilige Nenner formuliert entsprechend allgemeingültiger mathematischer Regeln die Grundgesamtheit, auf der der Zähler aufsetzt. Die Angabe „Berichtszeitraum“ ist in dieser Anlage als ein Zeitraum von sechs Monaten definiert.

## Teil 1 (arzt- und regionsbezogene Qualitätssicherung)

QS-Ziele	QS-Indikatoren	Auswertungs-Algorithmus	Auslöse-Algorithmus	QS-Maßnahme
I. Hoher Anteil von Teilnehmerinnen und Teilnehmern, deren individuell vereinbarter HbA1c-Wert erreicht wird	Anteil von Teilnehmerinnen und Teilnehmer, deren individuell vereinbarter HbA1c-Wert erreicht wird, bezogen auf alle eingeschriebenen Teilnehmerinnen und Teilnehmer  <b>Zielwert:</b> Nicht festgelegt	<b>Zähler:</b> Anzahl von Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 20 ISD (HbA1c-Zielwert) = „Zielwert erreicht“ <b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit mindestens 12 Monaten Teilnahmedauer am DMP	Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst	LE: Information durch das Feedback
II. Niedriger Anteil von Teilnehmerinnen und Teilnehmern mit einem HbA1c-Wert größer 8,5% (69 mmol/mol)	Anteil von Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit einem HbA1c-Wert größer als 8,5% (69 mmol/mol)bezogen auf alle eingeschriebenen Teilnehmerinnen und Teilnehmer <b>Zielwert:</b> IIa) Teilnehmerinnen und Teilnehmer kleiner 30 Jahre: kleiner gleich 20%  IIb) Teilnehmerinnen und Teilnehmer größer gleich 30 Jahre: kleiner gleich 10%  Zusätzlich: Darstellung der Verteilung der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit einem HbA1c-Wert: <b>a)</b> größer 8,5 % (69 mmol/mol)	IIa) <b>Zähler:</b> Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 1 ISD (HbA1c-Wert) größer 8,5% (69 mmol/mol) <b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer kleiner 30 Jahre  IIb) <b>Zähler:</b> Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 1 ISD (HbA1c-Wert) größer 8,5% (69 mmol/mol) <b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer größer gleich 30 Jahre	Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst	LE: Information durch das Feedback

	<p><b>b)</b> größer 7,5 % (58 mmol/mol) kleiner gleich 8,5 % (69 mmol/mol)</p> <p><b>c)</b> größer gleich 6,5 % (48mmol/mol) kleiner gleich 7,5 % (58mmol/mol)</p> <p><b>d)</b> kleiner 6,5 % (48 mmol/mol)</p>	<p>Zusätzlich: <b>Zähler:</b> Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 1 ISD (HbA1c-Wert)</p> <p><b>a)</b> größer 8,5 % (69 mmol/mol) <b>b)</b> größer 7,5 % (58 mmol/mol) kleiner gleich 8,5 % (69mmol/mol)</p> <p><b>c)</b> größer gleich 6,5 % (48mmol/mol) kleiner gleich 7,5 % (58mmol/mol)</p> <p><b>d)</b> kleiner 6,5 % (48 mmol/mol)</p> <p><b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer</p>		
III. Vermeidung schwerer hypoglykämischer Stoffwechselentgleisungen	<p>Anteil der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit schweren Hypoglykämien in den letzten zwölf Monaten bezogen auf alle eingeschriebene Teilnehmerinnen und Teilnehmer</p> <p><b>Zielwert:</b> kleiner gleich 15%</p>	<p><b>Zähler:</b> Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 6 ISD (Schwere Hypoglykämien seit der letzten Dokumentation) größer 0 während der letzten 12 Monate</p> <p><b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit mindestens 12 Monaten Teilnahmedauer am DMP</p>	Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst	LE: Information durch das Feedback mit Nennung der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit schweren Hypoglykämien und Angabe der Häufigkeit im Erfassungsbereich des Berichts
IV. Vermeidung notfallmäßiger stationärer Behandlungen wegen Diabetes mellitus Typ 1	<p>Anteil der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit stationärer notfallmäßiger Behandlung wegen Diabetes mellitus in den letzten sechs Monaten, bezogen auf alle eingeschriebenen Teilnehmerinnen</p>	<p><b>Zähler:</b> Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 8 ISD (Stationäre notfallmäßige Behandlung wegen Diabetes mellitus seit der letzten Dokumentation)</p>	Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst	LE: Information über das Feedback mit Nennung der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit

	<p>und Teilnehmer</p> <p><b>Zielwert:</b> kleiner gleich 2%</p>	<p>größer 0 während der letzten 6 Monate</p> <p><b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit mindestens 6 Monaten Teilnahmedauer am DMP</p>		<p>stationärer notfallmäßigen Behandlung wegen Diabetes und Angabe der Häufigkeit im Erfassungsbereich des Berichts</p>
<p>V. Hoher Anteil an Teilnehmerinnen und Teilnehmern mit Blutdruck &lt; 140/90 mmHg bei Teilnehmerinnen und Teilnehmern mit bekannter Hypertonie</p>	<p>Anteil der Teilnehmerinnen und Teilnehmern mit Blutdruckwerten kleiner gleich 139mmHg systolisch und kleiner gleich 89mmHg diastolisch bei bekannter Hypertonie bezogen auf alle eingeschriebenen Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit bekannter Hypertonie</p> <p><b>Zielwert:</b> größer gleich 60%</p>	<p><b>Zähler:</b> Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 15 AD (Blutdruck) systolisch kleiner gleich 139 und diastolisch kleiner gleich 89mmHg</p> <p><b>Nenner:</b> Alle Teilnehmer mit Feld 17 AD (Begleiterkrankungen) = „Arterielle Hypertonie“</p>	<p>Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst</p>	<p>LE: Information über das Feedback</p>

QS-Ziele	QS-Indikatoren	Auswertungs-Algorithmus	Auslöse-Algorithmus	QS-Maßnahme
VI. Hoher Anteil von Teilnehmerinnen und Teilnehmern, deren Injektionsstellen untersucht wurden	Anteil der Teilnehmerinnen und Teilnehmer, deren Injektionsstellen mindestens halbjährlich untersucht wurden, bezogen auf alle eingeschriebenen Teilnehmerinnen und Teilnehmer <b>Zielwert:</b> größer gleich 90%	<b>Zähler:</b> Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit mindestens einer Angabe in Feld 3a ISD (Injektionsstellen (bei Insulintherapie)) = „Unauffällig“ <b>ODER</b> „Auffällig“ in den letzten 6 Monaten <b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit mindestens 6 Monaten Teilnahmedauer am DMP	Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst	LE: Information über das Feedback
VII. Hoher Anteil geschulter Teilnehmerinnen und Teilnehmer	a) Anteil der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Diabetes, die an einer empfohlenen Diabeteschulung im Rahmen des DMP teilgenommen haben, bezogen auf alle bei DMP Einschreibung noch ungeschulten Teilnehmerinnen und Teilnehmern <b>Zielwert:</b> Nicht festgelegt	a) Zähler: Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 19 ISD(Empfohlene Diabetes-Schulung(en) wahrgenommen) = „Ja“ im aktuellen Berichtszeitraum oder innerhalb der 12 Monate vor Beginn des aktuellen Berichtszeitraums <b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit [ Feld 19 ISD (Empfohlene Diabetes-Schulung(en) wahrgenommen) = „Ja“ im aktuellen	Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst	LE: Information über das Feedback

	<p>b) Anteil der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Hypertonie, die an einer empfohlenen Hypertonie-Schulung im Rahmen des DMP teilgenommen haben, bezogen auf alle bei DMP-Einschreibung noch</p>	<p>Berichtszeitraum oder innerhalb der 12 Monate vor Beginn des aktuellen Berichtszeitraums  <b>ODER</b>  [ Feld 18 (Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)) = „Diabetes-Schulung“ innerhalb der 12 Monate vor Beginn des aktuellen Berichtszeitraums  <b>UND NICHT</b>  Feld 19 (Empfohlene Diabetes-Schulung wahrgenommen) = „War aktuell nicht möglich“ in der aktuellen Dokumentation ] ]  <b>{ UND NICHT</b>  Feld 18a (Schulung schon vor Einschreibung ins DMP bereits wahrgenommen) = „Diabetes-Schulung“ }<sup>1</sup>  b) <b>Zähler:</b>  Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 19 ISD (Empfohlene Hypertonie-Schulungen wahrgenommen) = „Ja“ im aktuellen</p>		
--	--	---	--	--

	<p>Ungeschulten Teilnehmerinnen und Teilnehmern</p> <p><b>Zielwert:</b> Nicht festgelegt</p>	<p>Berichtszeitraum oder innerhalb der 12 Monate vor Beginn des aktuellen Berichtszeitraums UND Feld 17 AD (Begleiterkrankungen) = „Arterielle Hypertonie“</p> <p><b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit [ Feld 19 ISD (Empfohlene Hypertonie-Schulung(en) wahrgenommen) = „Ja“ im aktuellen Berichtszeitraum oder innerhalb der 12 Monate vor Beginn des aktuellen Berichtszeitraums</p> <p><b>ODER</b> [ Feld 18 (Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)) = „Hypertonie-Schulung“ innerhalb der 12 Monate vor Beginn des aktuellen Berichtszeitraums</p> <p><b>UND NICHT</b> Feld 19 (Empfohlene Hypertonie-Schulung wahrgenommen) = „War aktuell nicht möglich“ in der</p>		
--	--	---	--	--

	<p><b>Fakultativ zusätzlich:</b> Anteil der eingeschriebenen Teilnehmerinnen und Teilnehmer, die eine Diabetes-Schulung wahrgenommen haben, bezogen auf alle eingeschriebenen Teilnehmerinnen und Teilnehmer</p> <p><u>kein Zielwert</u></p>	<p>aktuellen Dokumentation ] ] <b>{ UND NICHT</b> Feld 18a (Schulung schon vor Einschreibung ins DMP bereits wahrgenommen) = „Hypertonie-Schulung“ }<sup>2</sup> <b>Zähler:</b> Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 19 ISD (Empfohlene Diabetes-Schulung wahrgenommen) = „Ja“ seit DMP Einschreibung <b>{ODER</b> Feld 18a ISD (Schulung schon vor Einschreibung ins DMP bereits wahrgenommen) = „Diabetes-Schulung“ in der Erstdokumentation} <b>Nenner:</b> Alle eingeschriebenen Teilnehmerinnen und Teilnehmer { }<sup>1,2</sup> Liegt keine Angabe zu Feld 18a (Schulung bereits vor Einschreibung in DMP wahrgenommen) vor, gilt der Patient als ungeschult und wird nicht aus dem Nenner</p>		
--	--	--	--	--



		<p>ausgeschlossen.  Dies wird so gewertet, als wäre die Angabe „Nein“ in Feld 18a (Schulung bereits vor Einschreibung in DMP wahrgenommen) erfolgt.  Keine Angabe kann nur dann vorliegen, wenn die Einschreibung vor Aufnahme des Parameters erfolgt ist sowie in den Fällen, in denen ein Arztwechsel erfolgte)</p>		
VIII. Hoher Anteil von Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit einer jährlichen Überprüfung der Nierenfunktion	<p>Anteil der Teilnehmerinnen und Teilnehmern mit jährlicher Bestimmung der eGFR, bezogen auf alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer ab 18 Jahre  <u>Zielwert:</u>  größer gleich 90%</p>	<p><u>Zähler:</u>  Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit mindestens einer numerischen Angabe in Feld 2a ISD(eGFR) in den letzten 12 Monaten  <u>Nenner:</u>  Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer im Alter größer gleich 18 Jahre mit mindestens 12 Monaten Teilnahmedauer am DMP</p>	Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst	LE: Information über das Feedback

QS-Ziele	QS-Indikatoren	Auswertungs-Algorithmus	Auslöse-Algorithmus	QS-Maßnahme
IX. Hoher Anteil von Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Thrombozytenaggregationshemmern bei Makroangiopathie	Anteil der Teilnehmerinnen und Teilnehmer, die einen Thrombozytenaggregationshemmer erhalten, bezogen auf alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit AVK, KHK oder Schlaganfall, bei denen keine Kontraindikation oder orale Antikoagulation besteht <b>Zielwert:</b> größer gleich 80% Teilnehmer	<b>Zähler:</b> Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Feld 13 ISD (Thrombozytenaggregationshemmer) = „Ja“ <b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit [ Feld 17 AD (Begleiterkrankungen) = „AVK“ UND/ODER „KHK“ ] <b>UND/ODER</b> [ Feld 5 ISD (Relevante Ereignisse) = „Herzinfarkt“ UND/ODER „Schlaganfall“ ] <b>UND NICHT</b> [ Feld 13 ISD (Thrombozytenaggregationshemmer) = „Kontraindikation“ UND/ODER „orale Antikoagulation“ ]	Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst	LE: Information über das Feedback
X. Hoher Anteil an Teilnehmerinnen und Teilnehmer ohne diabetische Nephropathie mit jährlicher Ermittlung der Albumin-Kreatinin-Ratio im Urin	Anteil der Teilnehmerinnen und Teilnehmer, bei denen jährlich die Albumin-Kreatinin-Ratio im Urin ermittelt wird, bezogen auf alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer ab dem 11. Lebensjahr ohne bereits manifeste diabetische Nephropathie <b>Zielwert:</b> größer gleich 90%	<b>Zähler:</b> Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit mindestens einer Angabe in Feld 1a ISD (Pathologische -Albumin-Kreatinin Ratio) = „Ja“ ODER „Nein“ in den letzten 12 Monaten <b>Nenner:</b> Alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer im Alter größer gleich 10 Jahre mit mindestens 12 Monaten Teilnahmedauer am DMP	Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst	LE: Information über das Feedback

		<p><b>UND NICHT</b>  [ (Feld 4 ISD (Spätfolgen) = „Diabetische Nephropathie“  <b>ODER</b>  Feld 5 ISD (Relevante Ereignisse) = „Nierenersatztherapie“) ]</p>		
<p>XI. Hoher Anteil an Teilnehmern, bei denen mindestens 1x jährlich der Fußstatus komplett untersucht wurde</p>	<p>Anteil der Teilnehmerinnen und Teilnehmer, die mindestens einmal jährlich eine komplette Untersuchung des Fußstatus erhalten haben, bezogen auf alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer ab 18 Jahre  <u>Zielwert:</u>  größer gleich 80%</p>	<p><b>Zähler:</b>  Anzahl der Teilnehmerinnen und Teilnehmer mit Angaben in Feld 3 ISD (Fußstatus) in den letzten 12 Monaten [ [ 1. Pulsstatus „unauffällig“  <b>ODER</b> „auffällig“ ]  <b>UND</b>  [ 2. Sensibilitätsprüfung „unauffällig“  <b>ODER</b> „auffällig“ ]  <b>UND</b>  [ 3. weiteres Risiko für Ulcus „Fußdeformität“ <b>ODER</b> „Hyperkeratose mit Einblutung“  <b>ODER</b> „Z. n. Ulcus“ <b>ODER</b> „Z .n. Amputation“ <b>ODER</b> „ja“ <b>ODER</b> „nein“ ]  <b>UND</b>  [ 4. Ulkus „oberflächlich“ <b>ODER</b> „tief“ <b>ODER</b> „nein“ ]  <b>UND</b>  [ 5. (Wund)Infektion „ja“ <b>ODER</b> „nein“ ] ]  <b>Nenner:</b>  Alle Teilnehmer und Teilnehmerinnen größer gleich 18 Jahre mit mindestens 12 Monate Teilnahmedauer am DMP</p>	<p>Entsprechend dem Zeitintervall, das der Feedbackbericht erfasst</p>	<p>LE: Information über das Feedback</p>

## Teil 2 (versichertenbezogene Maßnahmen und kassenseitige Qualitätsberichterstattung)

QS-Ziele	QS-Indikatoren	Auswertungs-Algorithmus	Auslöse-Algorithmus	QS-Maßnahme
I. Vermeidung schwerer hypoglykämischer Stoffwechsellentgleisungen	entfällt	entfällt	Wenn Angabe in Feld 6 (ISD) (Schwere Hypoglykämien seit der letzten Dokumentation) größer 0	V: Basis-Information über Diabetes und Diabetes-Symptome, Hypo- und Hyperglykämie, Möglichkeiten der Einflussnahme durch den Versicherten; maximal einmal pro Jahr
II. Vermeidung hypertensiver Blutdruckwerte	entfällt	entfällt	Wenn Angabe in Feld 17 (AD) (Begleiterkrankungen) erstmalig = „arterielle Hypertonie“ <b>und/oder</b> wenn Feld 15 (AD) (Blutdruck) größer 139 mmHg syst. oder größer 89 mmHg diast. in zwei aufeinanderfolgenden Dokumentationen bei Teilnehmer mit bekannter Begleiterkrankung „arterielle Hypertonie“	V: Information über die Problematik der Hypertonie beim Diabetiker und seine Einflussmöglichkeiten (z. B. Blutdruckbroschüre); maximal einmal pro Jahr
III. Hoher Anteil von Teilnehmer, die ihren individuell vereinbarten HbA1c-Zielwert erreicht haben	entfällt	entfällt	Wenn Angabe in Feld 20 (ISD) (HbA1c-Zielwert) in zwei aufeinanderfolgenden Dokumentationen „Zielwert noch nicht erreicht“	V: Aufklärung/Information des Versicherten über die Wichtigkeit einer adäquaten Blutzuckereinstellung; maximal einmal pro Jahr

<p>IV. Information derVersicherten bei auffälligem Fußstatus</p>	<p>entfällt</p>	<p>entfällt</p>	<p>Wenn in Feld 3 (ISD) (Fußstatus) innerhalb von 12 Monatendie Angabe zu „1. Pulsstatus“ = „auffällig“ ein- oder mehrmals angegeben ist  <b>UND/ODER</b>  die Angabe zu „2. Sensibilitätsstörung“ = „auffällig“ ein oder mehrmals angegeben ist,  <b>UND/ODER,</b>  die Angabe zu „3. Weiteres Risiko für Ulcus“ = „Fußdeformität“ und/oder „Hyperkeratose mit Einblutung“ und/oder „Z. n. Ulcus“ ein oder mehrmals angegeben ist,  <b>UND/ODER</b>  die Angabe zu „4. Ulcus“ = „oberflächlich oder „tief“ ein oder mehrmals angegeben ist  <b>UND/ODER</b>  die Angabe zu „5. (Wund)Infektion“ = ja ein oder mehrmals angegeben ist</p>	<p>V: Infos über Diabetes-Komplikationen und Folgeschäden am Fuß, Möglichkeiten der Mitbehandlung in diabetischen Fußambulanzen o.ä. (evtl. regionale Infos, Adressen); maximal einmal pro Jahr</p>
<p>V. Hoher Anteil an augenärztlichen Untersuchungen</p>	<p>entfällt</p>	<p>entfällt</p>	<p>Wenn in Feld 21 (ISD) (ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der</p>	<p>V: Infos über Diabetes-Komplikationen und Folgeschäden am Auge,Notwendig-</p>

			letzten Dokumentation) nicht mindestens einmal in 24 Monaten „durchgeführt“oder „veranlasst“ angegeben ist	keit einer regelmäßigen augenärztlichenUntersuchung; maximal einmal innerhalb von 24 Monaten
VI. Sicherstellung der regelmäßigen Teilnahme des Versicherten	Anteil der Versicherten mit Regelmäßigen Folge- dokumentationen(entsprechend dem dokumentierten Dokumentationszeitraum) an allen eingeschriebenen Versicherten <b>Zielwert:</b> Im Mittel 90% über die gesamte Programmlaufzeit	<b>Zähler:</b> Anteil der in einem Quartal eingegangenen Folgedokumentationen <b>Nenner:</b> Alle in einem Quartal erwarteten Folgedokumentationen	Wenn keine gültige Folgedokumentation innerhalb der vorgesehenen Frist vorliegt	V: Reminder an Versicherten, Infos über DMP, Bedeutung aktiver Teilnahme und regelmäßiger Arztbesuche
VII. Wahrnehmung empfohlener Schulungen	entfällt	entfällt	Wenn Feld 19 (ISD) (empfohlene Diabetes- Schulung(en) und/oder Hypertonie-Schulung(en) wahrgenommen) = „nein“ oder zweimal „war aktuell nicht möglich“	V. Aufklärung / Information über die Wichtigkeit von Schulungen; maximal einmal pro Jahr

Erläuterungen und Begründung zur Qualitätssicherung auf Grundlage des  
Datensatzes nach Anlagen 2 und 8

**Abkürzungen**

LE = Leistungserbringer

V = Versichertenkontakt

QS = Qualitätssicherung

AD = Allgemeiner Datensatz der Anlage 2

ISD = Indikationsspezifischer Datensatz der Anlage 8