

Neues in der Spezifikation

QS-Basispezifikation für Leistungserbringer

Spezifikationsjahr 2025

Informationen zum Bericht

BERICHTSDATEN

Neues in der Spezifikation. QS-Basispezifikation für Leistungserbringer. Spezifikationsjahr 2025

Datum der Abgabe 26. März 2025

AUFTRAGSDATEN

Auftraggeber Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA)

Inhaltsverzeichnis

Informationen zum Bericht.....	2
Inhaltsverzeichnis.....	3
1 Spezifikation 2025 V08	8
1.1 QS-Dokumentation	8
2 Spezifikation 2025 V07.....	9
2.1 XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm	9
3 Spezifikation 2025 V06.....	10
3.1 QS-Dokumentation	10
3.2 XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm	10
4 Spezifikation 2025 V05.....	11
4.1 QS-Filter	11
4.1.1 Landesspezifische Module	11
4.1.2 Modulübergreifende Anpassungen.....	11
4.1.3 Modulspezifische Anpassungen	11
4.2 QS-Dokumentation	12
4.2.1 Modulübergreifende Anpassungen.....	12
4.2.2 Modulspezifische Anpassungen	12
4.2.3 Administrative Prüfungen.....	13
4.3 XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm	14
5 Spezifikation 2025 V04.....	15
5.1 QS-Filter	15
5.1.1 Modulübergreifende Anpassungen.....	15
5.1.2 Landesspezifische Module.....	15
5.2 QS-Dokumentation	15
5.2.1 Modulübergreifende Anpassungen.....	15
5.2.2 Modulspezifische Anpassungen	16
5.3 XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm	18
6 Spezifikation 2025 V03.....	19
6.1 QS-Dokumentation	19

7	Spezifikation 2025 V02.....	20
7.1	OS-Filter	20
7.1.1	Modulübergreifende Anpassungen.....	20
7.1.2	Modulspezifische Anpassungen	20
7.2	OS-Dokumentation	21
7.2.1	Modulübergreifende Anpassungen.....	21
7.2.2	Modulspezifische Anpassungen	21
7.3	XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm	24
8	Spezifikation 2025 V01	25
8.1	Releaseplanung und Veröffentlichung der Spezifikation	25
8.2	Datenbankstruktur.....	26
8.3	Aufnahme des neuen Verfahrens ambulante Psychotherapie einschließlich Patientenbefragung	27
8.4	Aussetzende Module	27
8.5	Verfahrenspflege	28
8.6	Stylesheet-Protokoll	28
8.7	XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm	28
	Impressum.....	29

Regelbetrieb für das Spezifikationsjahr 2025**Stand:** 26. März 2025**Version:** 08

Spezifikationskennung	2025_BASIS_FDOK_RB_XML
Aktuelle Version	08
Richtlinie	DeQS-RL
Spezifikation/Spezifikationsjahr	2025
Exportformat	XML
Unterlagen/Link	www.iqtig.org

Change- und Fehlermanagement

Das IQTIG empfiehlt für die Optimierung der Zusammenarbeit mit den beteiligten Stellen die folgenden Aktivitäten:

- Meldung von festgestellten Fehlern (z. B. Spezifikations- und Softwarefehlern)
- Verbreitung von Änderungsvorschlägen
- Abstimmung von Terminen und Umsetzungen im Rahmen der Releaseplanung
- Erfahrungsaustausch, um eine möglichst einheitliche Vorgehensweise zu ermöglichen
- Abstimmung der Spezifikationsänderungen

Vorschläge, Fehlermeldungen und Diskussionspunkte können per E-Mail an den Verfahrenssupport oder über die Kommunikationsplattform (<https://forum.iqtig.org/>) mitgeteilt werden.

Sollten Sie keine Zugangsdaten zur Kommunikationsplattform haben, obwohl Sie eine beteiligte Institution (z. B. Softwareanbieter, Datenannahmestelle) sind, lassen Sie sich bitte bei uns registrieren.

Kontakt IQTIG

Institut für Qualitätssicherung
und Transparenz im Gesundheitswesen

Katharina-Heinroth-Ufer 1
10787 Berlin

Telefon: (030) 58 58 26-340

Telefax: (030) 58 58 26-341

verfahrenssupport@iqtig.org

<https://www.iqtig.org>

Zielsetzung und Zielgruppe

Die Basisspezifikation ist ein komplexes Regelwerk, das mithilfe verschiedener Komponenten verbindliche Grundlagen für alle Prozesse im Zusammenhang mit der Erfassung und Übermittlung von QS-Daten bei den unterschiedlichen Verfahrensteilnehmern (Leistungserbringer, Datenannahmestellen, Vertrauensstelle) vorgibt und beschreibt. Die Komponenten der Spezifikation sind daher so ausgestaltet, dass sie von QS- und/oder IT-/EDV-Expertinnen und -Experten verstanden werden. Die Spezifikation richtet sich ausschließlich an diesen Teilnehmerkreis. Die Regelung und die Art der Darlegung der Spezifikationskomponenten sind auf eine möglichst automatisierte Nutzung durch diesen Personenkreis ausgerichtet.

Externe Qualitätssicherungsmaßnahmen, die einen Vergleich der Qualität von erbrachten Leistungen zum Ziel haben, stellen eine Reihe von Anforderungen an die Datenerhebung, Datenerfassung und Plausibilitätsprüfung, um valide, reliable und vergleichbare Daten gewinnen zu können. Die Erfassung und Plausibilitätsprüfung durch unterschiedliche Softwareumsetzungen beinhaltet grundsätzlich die Gefahr einer Verzerrung der Daten. Die Vorgaben der Spezifikation, die eine einheitliche Festlegung von Datenfeldbeschreibungen, Plausibilitätsregeln, Grundsätzen der Benutzerschnittstellengestaltung und Datenübermittlungsformaten umfassen, sollen dazu dienen, dieser Gefahr entgegenzuwirken. Dadurch werden die Erhebung valider und vergleichbarer Daten sowie ein unter datenschutzrechtlichen Gesichtspunkten sicherer Datenfluss gewährleistet.

Die Komponenten der Spezifikation sind als verbindliche Handlungsanleitung zu betrachten. Damit soll erreicht werden, dass alle Leistungserbringer die Komponenten korrekt anwenden und Dokumentationspflichten erkennen sowie Klarheit darüber besteht, wie Datenlieferungen zu verschlüsseln und an welche Datenannahmestelle sie zu versenden sind. Diese verbindlichen Vorgaben der Spezifikation sind einzuhalten. Die Art der Umsetzung kann jedoch individuell auf die Zielgruppen der Software ausgerichtet werden. Ein Beispiel hierfür wäre die verfahrensspezifische Zurverfügungstellung und Erläuterung der generischen technischen Fehlermeldungen. Da beispielsweise die Fehlermeldungstexte der administrativen Prüfungen allgemein formuliert sind, können Verfahrensteilnehmer (Softwareanbieter, Datenannahmestellen, Vertrauensstelle) die Meldungstexte so konkretisieren, dass sie für den Empfänger (insbesondere für Ärztinnen und Ärzte) für den individuellen Fall verständlich sind. Diese Fehlermeldungen sind nicht Bestandteil der vorliegenden Spezifikationsempfehlungen.

Auf der Website des IQTIG stehen Informationen für Endanwender zu den einzelnen Verfahren und zur Erleichterung der Dokumentation bereit. Zu Letzterem gehören die Dokumentationsbögen, Ausfüllhinweise und Anwenderinformationen. Diese Dokumente, die sich an Leistungserbringer richten, die Anwender der QS-Software sind (z.B. Ärztinnen oder Ärzte), sind unter Berücksichtigung verschiedener Anforderungen möglichst anwenderorientiert und verständlich formuliert. Neben der Verständlichkeit werden beispielsweise auch Aspekte wie Einheitlichkeit, technische Umsetzbarkeit und Aufwand bei Verfahrensteilnehmern berücksichtigt.

Die Basisspezifikation beinhaltet Vorgaben zur datengestützten einrichtungsübergreifenden Qualitätssicherung nach der Richtlinie zur datengestützten einrichtungsübergreifenden Qualitätssicherung (DeQS-RL)¹. Damit werden mit niedergelassenen Leistungserbringern, ambulant am Krankenhaus erbrachten Eingriffen, Krankenkassen und neuen Datenannahmestellen weitere Beteiligte und Leistungen in die gesetzliche Qualitätssicherung einbezogen.

Die Spezifikation richtet sich an alle beteiligten Leistungserbringer und die von ihnen beauftragten Softwarehersteller, unabhängig vom Versorgungssektor oder vom Abrechnungskontext der Leistungserbringung.

¹Richtlinie zur datengestützten einrichtungsübergreifenden Qualitätssicherung. In der Fassung vom 19. Juli 2018, in Kraft getreten am 1. Januar 2019, zuletzt geändert am 15. Juli 2021, in Kraft getreten am 1. Januar 2022.
URL: <https://www.q-ba.de/informationen/richtlinien/105/>.

1 Spezifikation 2025 V08

1.1 QS-Dokumentation

Module APSY und PAPSY

Die Änderungen in der V08 der Basisspezifikation 2025 beziehen sich ausschließlich auf die Module des Verfahrens ambulante Psychotherapie.

Folgende Änderungen wurden vorgenommen:

- Die Zeichenlänge des Ersatzfeldes „ICD-Kode nach Prüfung auf Exportvoraussetzung“ (icdAPSY) wurde von 6 auf 9 erweitert, um dem Format des Datenfeldes „Entlassungsdiagnose(n)“ (ENTLDIAG) zu entsprechen.
- Die Formel zur Berechnung des Ersatzfeldes „Therapiebeginn vor dem 1. September 2024“ (ThBegvorRL) wird an die Existenzbedingung des Einzeltherapie-Bogens angepasst:

```
vergleich(BEGRLEP - '31.08.2024'; '<='; 0)
```

2 Spezifikation 2025 V07

2.1 XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm

Im Datenprüfprogramm werden Fehler in den folgenden Prüfungen behoben:

- 245: Wurde in PAPSY_KV und PAPSY_SV kein patient-Element übermittelt, obwohl die Voraussetzungen vorliegen?
- 246: Wurde in PAPSY_KV und PAPSY_SV ein patient-Element übermittelt, obwohl die Voraussetzungen nicht vorliegen?

In den Spezifikationskomponenten Schemata und Precheck gibt es keine Änderungen und keine neue Version.

Folgend die aktuellen Versionen:

- 2025_XML-Schema_V06
- 2025_XML-Precheck_V06
- 2025_DPP_V07

3 Spezifikation 2025 V06

Die vorliegende Spezifikation beinhaltet Korrekturen an der QS-Dokumentation sowie an den XML-Schemata, der Spezifikationskomponente Precheck und dem Datenprüfprogramm. Die Spezifikation 2025 V06 basiert auf der Version 2025 V05.

3.1 QS-Dokumentation

Modul 10/2

In der Tabelle `OPSListe` der QS-Dokumentation wird das Attribut `qsFilter` für die Liste `CAR_OPS` von `FALSE` zu `TRUE` korrigiert.

Modul PCI

Im Meldungstext der Regel 8929 werden die Jahreszahlen korrigiert.

Nicht verpflichtend zu dokumentierende Module

In den Meldungstexten folgender Regeln werden die Jahreszahlen korrigiert:

- Regel 7976 des Moduls 01/2
- Regel 7977 des Moduls 03/1
- Regel 7978 des Moduls 05/1
- Regel 7979 des Moduls 07/1
- Regel 7981 des Moduls 09/2
- Regel 13535 des Moduls 09/5
- Regel 7982 des Moduls 10/1
- Regel 7984 des Moduls 12/1
- Regel 7985 des Moduls 12/2
- Regel 7986 des Moduls 12/3
- Regel 7987 des Moduls 14/1
- Regel 7994 des Moduls 17/6
- Regel 15479 des Moduls `KEP`
- Regel 8002 des Moduls `NNH`
- Regel 9645 des Moduls `OSP`

3.2 XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm

Die oben beschriebene Änderung wird in den XML-Schemata, der Komponente Precheck und dem Datenprüfprogramm (DPP) umgesetzt. XML-Schemata und Precheck werden daher ebenfalls hochversioniert und sind entsprechend zu implementieren.

4 Spezifikation 2025 V05

4.1 QS-Filter

4.1.1 Landesspezifische Module

In den Anwenderinformationen der landesspezifischen Module der Landesarbeitsgemeinschaft Qualitätssicherung Hessen werden die Logos aktualisiert.

In der Einschlussliste MRE_ICD_4MRGN des Zählleistungsbereichs MRE_HE_4MRGN wird der Code U81.10 durch den Code U81.40 ersetzt.

4.1.2 Modulübergreifende Anpassungen

- In der Tabelle `Modulausloeser` wird für folgende Module der Eintrag im Attribut `fkDS` entfernt:
 - PAPSY_KV
 - PAPSY_SV
 - KEP
 - KEP_IMP
 - KEP_WE
 - 09/2
 - 09/5
- Der ICD-Kode S02.4 wird durch die folgenden endständigen Codes ersetzt:
 - S02.40
 - S02.41
 - S02.42
 - S02.43
 - S02.48
 - S02.49

4.1.3 Modulspezifische Anpassungen

Modul 10/2

In der Einschlussliste `CAR_OPS` des Moduls 10/2 wird der ICD-Kode 8-83c.m durch den ICD-Kode 8-83c.me ersetzt. Softwarebedingt kommt es dabei zu einer Änderung der ID der Einschlussliste.

Modul HCH

Die Einschlussliste `HCH_OPS` des Moduls HCH wird um den Code 5-352.01 ergänzt.

4.2 QS-Dokumentation

4.2.1 Modulübergreifende Anpassungen

- In den Modulen 09/1, 09/3, 09/4, und 09/6 wurden in den Listen der verpflichtend zu dokumentierenden OPS-Kodes vorhandene nicht endständige Codes durch endständige ersetzt:
 - in der Teilliste HSMDEF_OPS_ABLATION wurden die Codes 5-371.30, 5-371.31, 5-371.32, 5-371.33, 5-371.34, 5-371.35, 5-371.36, 5-371.3x 5-371.40, 5-371.41, 5-371.42, 5-371.43, 5-371.44, 5-371.45, 5-371.46, 5-371.4x 5-371.50, 5-371.51, 5-371.52, 5-371.53, 5-371.54, 5-371.55, 5-371.56, 5-371.5x, 5-371.x, 5-371.y ergänzt
 - in der Teilliste HSMDEF_OPS_PNEUMOTHORAX wurden die Codes 8-144.0, 8-144.1, 8-144.2 ergänzt
 - in der Teilliste HSMDEF_OPS_INFEKTION wurden die Codes 8-190.20, 8-190.21, 8-190.22, 8-190.23 ergänzt
 - in der Teilliste HSMDEF_OPS_INFEKTION wurden die Codes 8-190.30, 8-190.31, 8-190.32, 8-190.33 ergänzt

4.2.2 Modulspezifische Anpassungen

Modul APSY

- Es wird ein übergreifender Ausfüllhinweis ergänzt.
- Bei folgenden Regeln des Moduls APSY wird das Attribut `gueltigNachExport` von `TRUE` zu `FALSE` korrigiert:

▫ 19504	▫ 19517	▫ 19589	▫ 19711
▫ 19505	▫ 19518	▫ 19590	▫ 19726
▫ 19510	▫ 19519	▫ 19700	▫ 19727
▫ 19511	▫ 19531	▫ 19701	▫ 19728
▫ 19514	▫ 19532	▫ 19704	▫ 19729
▫ 19515	▫ 19585	▫ 19705	▫ 19732
▫ 19516	▫ 19586	▫ 19710	▫ 19733
- Es wird ein Ausfüllhinweis für das Feld „Betriebsstättennummer ambulanz“ ergänzt.
- Es wird ein Ausfüllhinweis für das Feld „Institutionskennzeichen der Krankenkasse der Versicherungskarte“ ergänzt.
- Die ergänzende Bezeichnung des Feldes „besondere Personengruppe“ wird entfernt.
- Die Bogenfeldbezeichnung des Feldes `VERSICHERTENIDNEU` wird geändert in „eGK-Versicherungskartennummer“.
- Der Ausfüllhinweis des Feldes „Enddatum dieser Richtlinientherapie“ wird angepasst.
- Die Bogenfeldbezeichnung des Feldes `EBM` wird geändert geändert in „Welches psychotherapeutische Verfahren wurde angewendet? (GOP für die psychotherapeutische Sitzung und Pseudo-GOP für Therapieende)“. Der Ausfüllhinweis des Feldes wird angepasst.

- Ausfüllhinweis des Feldes „Wurde die Patientin / der Patient unmittelbar vor, während oder unmittelbar nach der Psychotherapie in einer psychiatrischen/psychosomatischen Klinik, Tagesklinik oder Rehabilitationsklinik behandelt?“ wird angepasst.

Modul PAPSY

- Der Exportzeitraum der ExportModule PAPSY_KV und PAPSY_SV wird korrigiert.
- Es wird ein übergreifender Ausfüllhinweis ergänzt.
- Die Bogenfeldbezeichnung des Feldes VERSICHERTENIDNEU wird geändert in „eGK-Versicherungsnummer“.
- Der Ausfüllhinweis des Feldes „Enddatum dieser Richtlinienbehandlung“ wird angepasst.
- Die Bogenfeldbezeichnung des Feldes EBM wird geändert in „Welches psychotherapeutische Verfahren wurde angewendet? (GOP für die psychotherapeutische Sitzung und Pseudo-GOP für Therapieende)“. Der Ausfüllhinweis des Feldes wird angepasst.
- dem Datenfeld „Land“ wird das berechnete Exportfeld „Ersatzfeld Land“ zugeordnet. Es wird ein Ausfüllhinweis ergänzt.

Modul DIAL

Die Meldungstexte der Regeln 17657 und 17658 zur Plausibilisierung der Datenfelder „Verordnung von Erythropoese stimulierenden Faktoren (ESF)“ und „verordnete Wochendosis“ wurde aktualisiert.

Modul PCI

- Die Plausibilisierung der Feldgruppe STEMIHD wurde korrigiert. Zum einen wurde die Abfrage vom OPS-Feld des Koronarangiographiebogens OPSCHLUEKORO auf das OPS-Feld des PCI-Bogens OPSCHLUEPTCA korrigiert. Zum anderen wurde die Bedingung derart geändert, dass das Vorhandensein des Codes 8-83d.9 das Befüllen des Datenfeldes „Door-Zeitpunkt und Balloon-Zeitpunkt bekannt?“ verhindert. Die Bezeichnung der Liste DOORBALLOBEK OPS EIN wurde entsprechend angepasst.
- Die Meldungstexte der Regeln 19951 bis 19955 zur Plausibilisierung der Datenfelder des Abschnitts „Postprozeduraler Verlauf“ mit dem Datenfeld „Exitus im Herzkatheterlabor“ wurden korrigiert.

Modul PPCI

- Der Exportzeitraum der ExportModule PPCI_LKG, PPCI_KV und PAPSY_SV wird korrigiert.
- Bei den Regeln 18457 und 18460 des Moduls PPCI wird das Attribut `gueltingNachExport` von TRUE zu FALSE korrigiert.

4.2.3 Administrative Prüfungen

- Bereits mit der Veröffentlichung 2025 V02 (siehe 5.2.1) war eine Anpassung der Regelverletzungen für die Prüfungen 55 und 57 angekündigt. Aufgrund eines technischen Fehlers war diese

Änderung nur im Datenprüfprogramm und in der Technischen Dokumentation umgesetzt, aber nicht in der QSDOK. Die Regelverletzungen werden in der QSDOK V05 angepasst.

- Die Regelverletzung der administrativen Prüfung 184 zur Einhaltung der Lieferfrist im Modul PPCI wird entsprechend der Korrektur des Exportzeitraums angepasst.

4.3 XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm

Die oben beschriebenen Änderungen werden in den XML-Schemata, der Komponente Precheck und dem Datenprüfprogramm (DPP) umgesetzt.

5 Spezifikation 2025 V04

5.1 QS-Filter

5.1.1 Modulübergreifende Anpassungen

- Die ICD- und OPS-Kodes des QS-Filters werden auf den Stand 2025 aktualisiert.
- In der Tabelle Feld wurde der Hinweis zum Feld DS_GKV aktualisiert.

5.1.2 Landesspezifische Module

Der Modulauslöser im Modul SA_BW wurde angepasst.

5.2 QS-Dokumentation

5.2.1 Modulübergreifende Anpassungen

Die ICD- und OPS-Kodes des QS-Filters werden auf den Stand 2025 aktualisiert. In den FollowUp-Modulen HTXFU, PNTXFU, NLSFU, LTXFU, LLSFU und LUTXFU wurden die Attribute Datenfluss und Richtlinie in der Tabelle ExportModul ergänzt.

- Die Abfrage ExportmoduleGemeinsam wurde entfernt.
- In den Regelmeldungstexten der folgenden Regeln wurden die Jahreszahlen angepasst: 7983, 7980, 7988, 7990, 7997, 7998, 7999, 8000, 8930, 13530, 13541, 15389, 17038.
- In Feldgruppen mit nur einer Filterbedingung wurden überflüssige UND-oder ODER-Verknüpfungen entfernt: ASystemVorhof1, ASystemVentrikel1, HisBuendelLeer.
- Die technischen Felder Herzinsuffizienz (HERZINSUFFIZIENZ) und HERZINSUFFICD wurden zwecks Vereinheitlichung vom Schlüssel HerzinsuffNYHA auf den Schlüssel Herzinsuffizienz umgestellt. Der Schlüssel HerzinsuffNYHA wurde gelöscht. In den Schlüsselwerten vorkommende Leerzeichen wurden entfernt.
- Beim Schlüssel VorDiagnostik wurde der Schlüsselcode 8 mit dem Wert „Positronen-Emissions-Tomographie (PET)“ hinzugefügt.
- Die Abfrage vPruefung enthält die neuen Prüfungen:
 - 247: Ist in PAPSY NAMEIN in patient?
 - 248: Ist in PPCI NAMEIN in patient ausgelassen?
 - 244: Ist das XML-Element patient mit dem Schlüssel Pub_key_Versendestelle_PB_patient_PRODUKTIV.pub der Versendestelle Patientenbefragung verschlüsselt?
 - 249: Gehört das Exportmodul zu dem dokumentierten Modul im Bogenfeld "zugehöriges QS-Modul" (ZUQSMODUL) des Minimaldatensatzes?
 - 250: Stimmt ENDRLTP in PAPSY_KV und APSY_KV mit der Quartalsangabe in case/case_admin/quarter/@V überein?
 - 252: Liegt das Exportmodul PAPSY_KV oder PAPSY_SV im gültigen Zeitraum der Datennahme?

- Die Prüfungen 108 und 142 werden geändert, sodass auch APSY_KV und APSY_SV geprüft werden.
- Für die Zielgruppen KV und VST-DAS werden im Datenfluss indirekt die administrativen Prüfungen abgebildet.

5.2.2 Modulspezifische Anpassungen

Modul APSY/PAPSY:

- APSY/PAPSY: Beim Feld GRUPPENTH wurde die Bogenfeldbezeichnung um das Wort „ambulant“ ergänzt und geschlechtergerechter formuliert: „Hat die Patientin/ der Patient im Rahmen der gesamten Behandlung an einer ambulanten Gruppentherapie teilgenommen?“
- Bei folgenden Feldern wurden die Ausfüllhinweise und ggf. die Ausfüllhinweistypen angepasst: APSY: „Wurde eine Erhebung des Ergebnisses in den für die individuelle Behandlung relevanten Dimensionen durchgeführt?“ (ERGDIM), „Welches psychotherapeutische Verfahren wurde angewendet? (alle kodierten GOP inklusive Pseudokode Therapieende)“ (EBM)
- PAPSYP: „Institutionskennzeichen der Krankenkasse der Versichertenkarte“ (KASSEIKNR), „Titel“(TITEL), „Vorsatzwort“ (VORSATZ), „Namenszusatz“ (NAMZUSATZ), „Nachname“ (NNAME), „Vorname“ (VNAME), „Adresszusatz“ (ADZUSATZ), „Welches psychotherapeutische Verfahren wurde angewendet? (alle kodierten GOP inklusive Pseudokode Therapieende)“ (EBM)Eine doppelt vorhandene Feldgruppe wurde gelöscht: PsychMetrVL1 (Bogenfelder „Wurde ein, dem individuellen Behandlungsfall angemessenes, psychodiagnostisches Testverfahren durchgeführt?“ (DIAGTESTVL) und „Wurde ein psychometrisches Testverfahren durchgeführt?“ (PSYCHTESTVL)).
- Bei der Feldgruppe DiagTestGruVL wurde das Filterfeld von „Wurde ein psychometrisches Testverfahren durchgeführt?“ (PSYCHTESTVL) auf „Wurde ein, dem individuellen Behandlungsfall angemessenes, psychodiagnostisches Testverfahren durchgeführt?“ (DIAGTESTVL) geändert. Daraus resultierend wurden die Regeln 19587 und 19588 gelöscht, und die Regeln 19984 und 19985 hinzugefügt.
- Für die Felder REHAMITBEHANDL und AUSTAUSCHKLI wurde ein Ausfüllhinweis (MITBEHANDL) angelegt.
- Die modulspezifischen Ausfüllhinweise EBM\$APSY, KASSEIKNR\$PAPSY, TITEL\$PAPSY, VORSATZ\$PAPSY, NAMZUSATZ\$PAPSY, NNAME\$PAPSY, VNAME\$PAPSY, ADZUSATZ\$PAPSY, EBM\$PAPSY wurden erstellt. Die modulspezifischen Ausfüllhinweise STRASSE\$PAPSY, PLZ10\$PAPSY, ORT\$PAPSY wurden angepasst.
- Für das Feld „Wurde eine Erhebung des Ergebnisses in den für die individuelle Behandlung relevanten Dimensionen durchgeführt?“ wurde ein Ausfüllhinweis (ERGDIM) angelegt.
- Die Ausfüllhinweise DIAGNOSTIK, BEGRLTP, ENDRLTP und DIAGAPSY wurden angepasst.
- PAPSYP: Das Ersatzfeld nameinExp wurde angelegt, um das Feld „Name der Einrichtung“ NAMEIN im Export zu ersetzen.

- Anpassungen der Regelmeldungstexte für die Regeln 19857 und 19867 („besondere Personen-
gruppe“ statt „besonderer Personenkreis“).
- In den Exportmodulen PAPSY_KV und PAPSY_SV wird das Ersatzfeld "Name der Einrichtung"
zu `ancestor::case/patient/NAMEIN/@V` verschoben (siehe QSDOK.ExportZiele und
QSDOK.ExportZielXml).

Modul 09/3:

- Folgende Regeln wurden gelöscht: 19286, 19287, 19291.

Modul 09/4:

- Die Regeln 19320 und 19321 wurden gelöscht.
- Die ID der Regel 19579 hat sich zu 20038 geändert.
- Die Feldgruppen LinksVentAktivAngabe wurde ersetzt durch zwei neue Feldgruppen, Links-
VentAktivAngabeSys und LinksVentAktivAngabeOps.
- Die Feldgruppe LinksVentAktivLeer wurde gelöscht.

Modul PNTXFU:

- Folgende Regeln wurden gelöscht: 19192.

Modul 09/6:

- Folgende Regeln wurden gelöscht: 19317, 19318, 19319.
- Die Feldgruppe SondenVentrikel1RAmplitude wurde von „nur positiv“ auf „grau wenn negativ“
umgestellt, und daraus resultieren die neuen Regeln 20088, 20089, 20090 und 20091.
- Die Feldgruppe SondenVentrikel2RAmplitude wurde von „nur positiv“ auf „grau wenn negativ“
umgestellt, und daraus resultieren die neuen Regeln 20084, 20085, 20086 und 20087.
- Die Feldgruppe SondenVentrikel3RAmplitude wird von „nur positiv“ auf „grau wenn negativ“
umgestellt. Daraus resultieren die neuen Regeln 20096, 20097, 20098 und 20099.
- Die Feldgruppe SondenVentrikel1Reizschwelle wird von „nur positiv“ auf „grau wenn negativ“
umgestellt. Daraus resultieren die neuen Regeln 20092, 20093, 20094, 20095.
- Die Feldgruppe SondenVentrikel2Reizschwelle wird vom Filterfeld „Position“ (DEFIPOSITION)
auf das Filterfeld „Position“ DEFIPOSITION2 umgestellt. Daraus resultiert die Löschung der Re-
geln 19617 und 19618 und die neuen Regeln 20068, 20069, 20080, 20081, 20082 und 20083.
- Die Feldgruppe SondenVentrikel3Reizschwelle wird von „nur positiv“ auf „grau wenn negativ“
umgestellt. Daraus resultieren die neuen Regeln 20076, 20077, 20078, 20079, 20082 und 20083.
- Die Feldgruppe SondenVorhofReizschwelle wird von „nur positiv“ auf „grau wenn negativ“ um-
gestellt. Daraus resultieren die neuen Regeln 20072, 20073, 20074 und 20075.
- Die Feldgruppen SondenVentrikel1, SondenVentrikel2, SondenVentrikel3 und SondenVorhof1
werden gelöscht.

- In den Feldgruppen SondenVorhof2, SondenVentrikel1Position, SondenVentrikel2Position und SondenVentrikel3Position werden die Hinweise gelöscht („wenn "Art des Vorgehens" IN (1;2;3;4)“).
- Die Feldgruppen SondenVentrikel1Rampl, SondenVentrikel2Rampl und SondenVentrikel3Rampl wurden gelöscht.

Modul PCI:

- In der Feldgruppe STEMIHD wurde das Filterfeld „Operationen- und Prozedurenschlüssel“ (OPSCHLUEKORO) mit in die Filterbedingung aufgenommen. Die Regel 15127 wird gelöscht, die Regeln 19977 und 19978 neu aufgenommen.

5.3 XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm

Die oben beschriebenen Änderungen werden in den XML-Schemata, der Komponente Precheck und dem Datenprüfprogramm (DPP) umgesetzt.

In den Schemata qs_data_papsy_type.xsd und qs_data_apsy_type.xsd wird das XML-Element `quartalEnddatum` gelöscht. Das XML-Element entsprach nicht der QSDOK.ExportZiele sowie der QSDOK.ExportZielXml.

6 Spezifikation 2025 V03

6.1 QS-Dokumentation

In der QSDOK-Datenbank ist die SchlüsselWert-Tabelle wiederhergestellt und mit Werten befüllt.

Es sind keine weiteren Anpassungen in der V03 enthalten. Weitere notwendige Änderungen und Korrekturen werden in der V04 veröffentlicht werden.

7 Spezifikation 2025 V02

Die vorliegende Spezifikation beinhaltet Korrekturen an QS-Dokumentation und QS-Filter sowie an XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm. Sie basiert auf der Version 2025 V01.

7.1 QS-Filter

7.1.1 Modulübergreifende Anpassungen

- Analog zur Einrichtungsdokumentation wurde das Feld LANR als Feld, TdsFeld und SyntaxVariable angelegt.

7.1.2 Modulspezifische Anpassungen

Länderspezifische Module

- Im Modul NHS_BW_ICD wurde der Titel der Einschlussliste korrigiert zu "Einschlussdiagnosen Universelles Neugeborenen-Hörscreening (Baden-Württemberg)"
- Die Bezeichnung der Liste HCH_AK_CHIR_OPS wurde korrigiert in "Einschlussprozeduren offen chirurgische Aortenklappeneingriffe"
- Die Bezeichnung der Liste HCH_AK_KATH_OPS wurde korrigiert in "Einschlussprozeduren kathetergestützte Aortenklappeneingriffe"
- Der Modulauslöser MRE_HE wurde korrigiert von
ALTER >= 1 UND (DIAG IN MRE_ICD_MRSA ODER DIAG IN MRE_ICD_4MRGN)
zu
ALTER >= 1 UND (DIAG EINSIN MRE_ICD_MRSA ODER DIAG EINSIN MRE_ICD_4MRGN)

Modul APSY/PAPSY:

- Die Modulauslöser wurden um Hochkommata ergänzt.
- Der Modulauslöser APSY_SV wurde korrigiert von
ALTER >= 18 VERSICHERTENIDNEU <> LEER UND...
zu
ALTER >= 18 UND VERSICHERTENIDNEU <> LEER UND...

7.2 QS-Dokumentation

7.2.1 Modulübergreifende Anpassungen

- In den Modulen 09/5, KEP und 09/2 und den dazugehörigen Exportmodulen (KEP_WE, KEP_IMP) wurde der Algorithmus in Textform entfernt.
- Die Schlüssel EDTA und ZUGANG werden gelöscht.
- Die Jahreszahlen in folgenden Adminkriterien wurden angepasst: Aufn2025EntlBisDez2026_beleg, Aufn2025EntlBisDez2026_teilstat, Aufn2025EntlBisDez2026_stat_vorstat, Aufn2025EntlBisDez2026AufnG05
- Die Regelverletzung der Prüfung 172 "Enthält der Datensatz Patientendaten (/patient), obwohl der Datensatz ein Stornoauftrag ist?" wird geändert.
- Die Abfrage `vPruefung` enthält die neuen Prüfungen:
 - 245: Wurde in PAPSY_KV und PAPSY_SV kein patient-Element übermittelt, obwohl die Voraussetzungen vorliegen?
 - 246: Wurde in PAPSY_KV und PAPSY_SV ein patient-Element übermittelt, obwohl die Voraussetzungen nicht vorliegen?
- Für die Prüfung 177 „Ist die Existenzbedingung für PPCI_LKG, PPCI_KV oder PPCI_SV verletzt?“ wird die idFehlermeldung von 1001058 geändert auf 1001081. Außerdem wird diese Prüfung erweitert um die Exportmodule PAPSY_KV und PAPSY_SV.
- Die Prüfungen 57 "Existieren mehr Teildatensätze als übermittelt werden durften?" und 55 "Existiert ein erforderlicher Teildatensatz?" werden so geändert, dass Bogen.existenzbedingung für den Teildatensatz `Einzeltherapie` der Exportmodule APSY_KV, APSY_SV, PAPSY_KV und PAPSY_SV nicht geprüft werden. Stattdessen referenzieren die Prüfungen 57 und 55 die Bedingung: "ThBegvorRL = 0 UND AlterzuBeg = 1 UND KJPSYT = LEER UND GRUPPENTH = LEER". Hintergrund: Die Bogenfelder `BEGRLTP` und `GEBDATUM` sind nur zum Zeitpunkt der Dokumentation bekannt, werden aber nicht exportiert.

7.2.2 Modulspezifische Anpassungen

Modul APSY/PAPSY

- Die Existenzbedingung der Einzeltherapie-Bögen wurde dahingehend angepasst, dass das konkrete Datum des Inkrafttretens eingesetzt wurde.
- Gruppentherapie (GRUPPENTH), Behandlung als Kinder- und Jugendlichenpsychotherapie (KJPSYT), und die Adressfelder TITEL, VORSATZ, NAMZUSATZ, ADZUSATZ und LAND wurden von Muss- zu Kann-Feldern geändert.

- Für die Felder Behandlung als Kinder- und Jugendlichenpsychotherapie (KJPSYT), Beginn dieser Richtlinienpsychotherapie (BEGRLTP) und Enddatum dieser Richtlinienpsychotherapie (ENDRLTP) wurden die Ausfüllhinweise angepasst.
- Die Bogenfelder BEGRLTP, ENDRLTP, KJPSYT und INFOGESPR wurden um Ausfüllhinweise ergänzt.
- Für das Feld "Welches psychotherapeutische Verfahren wurde angewendet? (alle kodierten GOP inklusive Pseudokode Therapieende)" (EBM) wurde ein Ersatzfeld (ebmAPSY) eingeführt.
- Für das Feld "Diagnose(n)" (ENTLDIAG) wurde ein Ersatzfeld (icdAPSY) eingeführt.
- In den Regeln 19860 (APSY) und 19870 (PAPSY) wurde der Operator von EINSIN auf KEINSIN geändert: EBM KEINSIN APSY_EBM.
- Der Schlüssel für das Feld STATUSLEPT wurde dahingehend angepasst, dass die Bezeichnungen um Kurzformen ergänzt wurden ("KV Arzt", "KV Psychologe", "SV").
- Das Ersatzfeld ThBegvorRL wurde in der Bezeichnung konkretisiert durch das tatsächliche Datum des Inkrafttretens der RL, den 1. 9. 2024.
- Beim Ersatzfeld AlterzuBeg wurde der Vergleichswert von '>18' zu '>=18' geändert und so an die Existenzbedingung des Einzeltherapie-Bogens angepasst
- Für die Datums-Exportfelder MonPsychoMetr, MonInterview, MonDimension, MonTherapieziellerr, MonTheraZielAnp, MonDiagTestStandVL, MonPsychTestVL, MonInterviewVL, MonDatDim, MonDatZie, MonAnpaZie, MonErgDim und MonErhZie wurde die Bezeichnung auf "Monat der Durchführung" geändert.
- Die Syntaxfunktion plexport wurde aufgeteilt auf zwei Syntaxfunktionen, plexport_ebm und plexport_icd, in denen die Erfüllung der Exportbedingungen geprüft werden.
- In der Tabelle Exportzeitraum ist im Feld exportBis ein Datum eingetragen.



Hinweis

In den Modulen APSY und PAPSY des Verfahrens ambulante Psychotherapie ist die Existenzbedingung des Teildatensatzes nach dem Export nicht mehr prüfbar, da nicht alle verwendeten Datenfelder exportiert werden. Die Prüfung nach dem Export erfolgt jeweils anhand folgender Ersatzbedingung:

```
ThBegvorRL = 0 UND AlterzuBeg = 1 UND KJPSYT = LEER UND
GRUPPENTH = LEER
```

Die Ersatzbedingung ist der Tabelle Prüfung der QS-Dokumentation zu entnehmen.

Modul DIAL

- Folgende Datenfelder werden aus der Feldgruppe BeginnNETnach3J entfernt:

- „Datum des Abschlusses der Evaluation zur Transplantation“ (EVALDATUM)
- „Beratung in interdisziplinärer Transplantationskonferenz durchgeführt“ (BERATUNG)
- „Warum wurde der Patient nicht besprochen?“ (BESPROCHNEIN)
- „Aufnahme auf die Warteliste“ (WARTELISTAUFN)
- In den Plausibilisierungen dieser Einzelfelder wurden Regeln ersetzt und dabei die Leeroption mit aufgenommen. Regel 17569 wird zu Regel 19970 (Feld BERATUNG), Regel 18237 zu Regel 19971 (Feld WARTELISTAUFN), Regel 18239 zu Regel 19972 (Feld EVALDATUM).
- Es wurde im Feld „Ist der Dialysepatient in Ihrer Einrichtung in diesem Spezifikationsjahr erstmals dokumentationspflichtig?“ (PATIENTNEU) das Wort Erfassungsjahr durch Spezifikationsjahr ersetzt.
- Es wurden für die Felder INFOOHNET, INFOHAEMO, INFOPERITONEAL, INFOHEIM, INFOFOTX, INFOFONLS die Ausfüllhinweise angepasst.
- Es wurde das Feld RENGRUNDERKRANK gestrichen und durch das Feld ZUGRUNDNIERENERKR ersetzt. Der Schlüssel „renale Grunderkrankung“ wird ersetzt durch den Schlüssel „renGrunderk“.

Modul PCI

- Im Modul PCI wurde die Feldgruppe TemporaerSpezGBAAbgabe derart abgeändert, dass **mindestens ein** Prozedur-Bogen ohne Exitus vorliegen muss, damit die postprozeduralen Ereignisse ausgefüllt werden können.
- Die Mehrfachregeln 760 und 773 wurden dahingehend geändert, dass in den Bedingungen nun die SyntaxVariablen alter und alteramb verwendet werden, statt das Alter zu berechnen.

Modul HCH

- Im Modul HCH wurden die Feldgruppen AorteKathFlidosis und KmMenge dahingehend geändert, dass die zwei in ihnen angeordneten Felder (FLDOSIS und FLDOSISUNB bzw. KMMENGE und KEINKM) nicht beide ausgefüllt oder beide leer sein können. Es handelt sich nicht mehr um Filterfelder. Die Nummerierung ändert sich ebenfalls.
- Die Bezeichnung der Einschlussliste HCH_AK_CHIR_OPS wurde geändert in „Einschlussprozeduren offen chirurgische Aortenklappeneingriffe“, die der Einschlussliste HCH_AK_KATH_OPS in „Einschlussprozeduren kathetergestützte Aortenklappeneingriffe“.

länderspezifische Module

- Im Modul MRE_HE wurde in der Bedingung des Modulauslösers der Operator IN durch EINSIN ersetzt.

7.3 XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm

Die oben beschriebenen Änderungen werden in den XML-Schemata, der Komponente Precheck und dem Datenprüfprogramm (DPP) umgesetzt.

Der Spezifikationskomponente XML-Schema wird die Datei `readme.csv` hinzugefügt. Sie listet die Schemata für die jeweiligen Prüfer und Arbeitsschritte auf.

Der Spezifikationskomponente DPP wird die Datei `readme_weiche_schemata.csv` hinzugefügt. Sie listet die weichen Schemata für die jeweiligen Prüfer auf, im Zusammenhang mit dem DPP zu nutzen sind.

8 Spezifikation 2025 V01

Die vorliegende Spezifikation beinhaltet modulübergreifende und modulspezifische Anpassungen an allen Spezifikationskomponenten im Rahmen der Systempflege.



Hinweis zu nicht (bundesweit) verpflichtenden Modulen:

Jahreszahlen in Regeln sowie ICD- und OPS-Kodes der nicht (bundesweit) verpflichtenden Module werden aktualisiert. Die entsprechenden Module sind in der Spezifikation enthalten und können von Leistungserbringern z.B. zu internen Zwecken genutzt werden. Eine inhaltliche Pflege der freiwilligen Module erfolgt nicht.

Die vorliegende Spezifikation basiert auf der Version 2024 V05.

8.1 Releaseplanung und Veröffentlichung der Spezifikation

Die Releaseplanung basiert auf den Veröffentlichungszeitpunkten der Richtlinien sowie auf notwendigen Implementierungszeiträumen im Rahmen der Softwareentwicklung.

Abbildung 1: Releaseplanung der Spezifikation 2025

Frist	Meilenstein	Bereitstellung	Bemerkung
nach Beschluss durch das Plenum	Version 2025 V01	Veröffentlichung auf der IQTIG-Webseite (http://www.iqtig.org)	Finale Version für freiwillige und landesbezogene Verfahren und QS-Verfahren gem. DeQS-RL
15.09.2024	Frist für Fehlerrückmeldungen	E-Mail an verfahrensupport@iqtig.org oder Nutzung der Kommunikationsplattform	
30.09.2024	Version 2025 V02	Veröffentlichung auf der IQTIG-Webseite (http://www.iqtig.org)	Fehlerkorrekturen
20.10.2024	Frist für Fehlerrückmeldungen	E-Mail an verfahrensupport@iqtig.org oder Nutzung der Kommunikationsplattform	
November 2024	Version 2025 V03	Veröffentlichung auf der IQTIG-Webseite (http://www.iqtig.org)	Aktualisierung der ICD- und OPS-Kodes, ggf. Aktualisierung von GOP gemäß EBM-Katalog; ggf. Fehlerkorrekturen; Frist abhängig vom Veröffentlichungszeitpunkt der endgültigen ICD- und OPS-

			Kataloge für das Jahr 2025 durch das BfArM. ²
--	--	--	--

8.2 Datenbankstruktur

Folgende Anpassungen der Datenbankstruktur werden mit dem Spezifikationsjahr 2025 spezifikationsübergreifend vorgenommen:

- Tabellenstruktur QS-Dokumentation
 - Aufnahme Tabelle `ExportFormatExportModul`.
 - Aufnahme Tabelle `Richtlinie`, auf die in der Tabelle `ExportModul` referenziert werden kann (Fremdschlüssel)
- Tabellenfeldstruktur QS-Dokumentation
 - Aufnahme des neuen Attributes `vpb` in die Tabelle `ExportModul` zur Kennzeichnung des Datenflusses an die Versendestelle für die Patientenbefragung.
 - Entfernung der Attribute `direkt` und `indirekt` aus der Tabelle `ExportModul`.
 - Umbenennung der Attribute `fkExportzeitraumEntlEJ1` und `fkExportzeitraumEntlEJ` in `fkExportzeitraumEntlSJ1` und `fkExportzeitraumEntlSJ` in der Tabelle `ExportModul`.
 - Aufnahme des neuen Attributs `fkRichtlinie` in der Tabelle `ExportModul`.
- Tabellenfeldstruktur QS-Filter
 - Entfernung der Attribute `direkt`, `indirekt`, `pid`, `qskh` und `deqs` aus der Tabelle `Modul`.
- Die folgenden Tabellen werden entfernt:
 - Prozess
 - Pruefkategorie
 - PruefprozessPruefkategorie
 - PruefprozessPruefkategoriePruefung
 - PruefprozessPruefkategorieZielgruppe
 - Workflow
 - WorkflowProzess

Diese Tabellen wurden ausschließlich für die Abfrage `vPruefung` verwendet.

- Folgende Attribute sind nicht mehr Teil der Abfrage `vPruefung`:
 - fehlerart
 - hilfetext
 - prozess

² BfArM: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

- prüfkategorie
 - verursacher_Wenn_DAS
 - verursacher_Wenn_VST
 - verursacher_Wenn_BAS
 - verursacher_Erläuterung
 - relevant_fuer_KV
 - relevant_fuer_VstPsn
 - relevant_fuer_BAS
- Das Attribut `pprüfung` in `vPruefung` wird umbenannt zu `pruefung`.
 - Die Abfrage `vPruefung` bekommt die zwei neuen Attribute:
 - `sortierung`
 - `verursacher`

8.3 Aufnahme des neuen Verfahrens ambulante Psychotherapie einschließlich Patientenbefragung



Hinweis zur Dokumentationspflicht:

Die Module des Verfahrens ambulante Psychotherapie einschließlich Patientenbefragung werden zunächst nur in Nordrhein-Westfalen verpflichtend erhoben.

In der Basisspezifikation werden zwei neue Module eingeführt. Die Modulkürzel können wie folgt aufgeschlüsselt werden:

- APSY = **A**mbulante **P**sychotherapie
- PAPSY = **P**atientenbefragung **A**mbulante **P**sychotherapie

Beide Module besitzen je ein Exportmodul für kollektivvertragliche und selektivvertragliche Leistungserbringer (APSY_KV, APSY_SV, PAPSY_KV, PAPSY_SV).

Die Module bestehen jeweils aus einem Basisbogen und einem untergeordneten Teildatensatz, der nur bei erfüllter Existenzbedingung zu dokumentieren ist.

8.4 Aussetzende Module

In der Basisspezifikation 2025 setzen die Module 9/2 (Herzschrittmacher-Aggregatwechsel), 9/5 (Implantierbare Defibrillatoren – Aggregatwechsel) und KEP (Knieendoprothesenversorgung) aus und sind daher nicht als dokumentationspflichtig geführt.

8.5 Verfahrenspflege

Die vorliegende Spezifikation beinhaltet modulübergreifende und modulspezifische Anpassungen an allen Spezifikationskomponenten im Rahmen der Systempflege. Diese Änderungen können den Änderungsübersichtstabellen (*DeltaGelöscht*, *DeltaNeu*, *DeltaAttribut*) in der QS-Filter-Datenbank und in der QSDOK-Datenbank entnommen werden.

Die Abfrage vPruefung enthält die neuen administrativen Prüfungen:

- 244: Ist das XML-Element patient mit dem Schlüssel Pub_key_Versendestelle_PB_patient_PRODUKTIV.pub der Versendestelle Patientenbefragung verschlüsselt?
- 243: Ist das XML-Element patient_tx mit dem öffentlichen Schlüssel des TX-Registers verschlüsselt?

Die Regelverletzung für Prüfung 96 'Beginnt das Feld "twodigitik" mit dem Wert "10"?' wird geändert, sodass die ExportModule PAPSY_KV und PAPSY_SV ausgeschlossen sind.

8.6 Stylesheet-Protokoll

<!-- Version:1.3.0 --> wird geändert zu <!-- Version:2.0.0 -->. Der "Versionswechsel" betrifft Änderungen vom Spezifikationsjahr 2023 auf 2024.

8.7 XML-Schemata, Komponente Precheck und Datenprüfprogramm

Die oben beschriebenen Änderungen werden in den XML-Schemata, der Komponente Precheck und dem Datenprüfprogramm (DPP) umgesetzt.

In den Schemata werden die regulären Ausdrücke für die Pseudonyme der Leistungserbringer stärker eingegrenzt.

Das XML-Schema `interface_LE_DAS\interface_LE_BAS.xsd` wird entfernt, da ein direkter Datenfluss mit den Spezifikationsjahren 2024 und 2025 nicht mehr möglich ist.

Dem Datenfluss Patientenbefragung werden neue XML-Schemata zugewiesen.

Impressum

HERAUSGEBER

IQTIG – Institut für Qualitätssicherung
und Transparenz im Gesundheitswesen
Katharina-Heinroth-Ufer 1
10787 Berlin

Telefon: (030) 58 58 26-0

info@iqtig.org

iqtig.org