

Änderungen in der Internationalen Klassifikation der Krankheiten für die Onkologie, Dritte Ausgabe (ICD-O3), 2. Revision

Die ICD-O-3 ist eine Klassifikation für Tumorerkrankungen. Ihr Lokalisationsschlüssel kodiert den Ort einer Neubildung, ihr Morphologie- oder Histologieschlüssel das Zellbild und das biologische Verhalten. Für die Krebsregistrierung ist die 2. Revision der ICD-O-3 von 2019 zu verwenden.

Nachstehend sind relevante Änderungen durch die 2. Revision der ICD-O-3 dargestellt, die für die Krebsregistrierung relevant sind. Bitte geben Sie in allen Meldungen an das Krebsregister Saarland an, welche Version der ICD-O-3 verwendet wurde. Bei Verwendung des Melderportals kann dies für alle Meldungen voreingestellt werden.

Änderungen bei Tumoren des Zentralen Nervensystems (ZNS)

Folgende Neubildungen des ZNS haben in der 2. Revision der ICD-O-3 neue Begriffe, Synonyme und/oder neue Morphologieschlüssel erhalten. Alle Tumoren sind meldepflichtig.

Neubildung (Topographie)	Schlüssel in der ICD-O-3 2. Revision	Bemerkung Ggf. bisher auf Grundlage der 1. Revision der ICD-O-3 verwendete Morphologieschlüssel
Hypophysenblastom (C75.1)	8273/3	Neuer Begriff. Bisher mittels Schlüssel 9500/3 kodiert.
Diffuses Mittelliniengliom H3 K27M Mutation (C71.7, C72.0) Diffuses intrinsisches Pongliom, H3 K27M Mutation (C71.7)	9385/3	Neuer Begriff. Bisher mittels Schlüssel 9380/3 kodiert. Neues Synonym.
Selläres Ependymom (C75.1)	9391/1	Neuer Begriff. Bisher mittels Schlüssel 9391/3 kodiert.
Ependymom, RELA-Fusion positiv (C71.-)	9396/3	Neuer Begriff. Bisher mittels Schlüssel 9391/3 kodiert
Astrozytom o.n.A. (C71.-) Diffuses Astrozytom, IDH-Mutation (C71.-) Diffuses Astrozytom, IDH-Wildtyp (C71.-)	9400/3	Neues Synonym. Neues Synonym.
Anaplastisches Astrozytom o.n.A. (C71.-) Anaplastisches Astrozytom, IDH-Mutation (C71.-) Anaplastisches Astrozytom, IDH-Wildtyp (C71.-)	9401/3	Neues Synonym. Neues Synonym.

Glioblastom, IDH-mutiert (C71.-) Sekundäres Glioblastom, IDH-Mutation (C71.-) Sekundäres Glioblastom, o.n.A. (C71.-)	9445/3	Neuer Begriff. Bisher mittels Schlüssel 9440/3 kodiert.
Medulloblastom, WNT-aktiviert o.n.A. (C71.6) Anaplastisches Medulloblastom, WNT-aktiviert (C71.6) Großzelliges Medulloblastom, WNT-aktiviert (C71.6) Klassisches Medulloblastom, WNT-aktiviert (C71.6)	9475/3	Neuer Begriff. Neues Synonym. Bisher mittels Schlüssel 9474/3 kodiert. Neues Synonym. Bisher mittels Schlüssel 9474/3 kodiert. Neues Synonym. Bisher mittels Schlüssel 9474/3 kodiert.
Medulloblastom, SHH-aktiviert und TP53 mutiert (C71.6)	9476/3	Neuer Begriff. Bisher mittels Schlüssel 9470/3 kodiert.
Medulloblastom, nicht-WNT-/nicht SHH Medulloblastom, Gruppe 3 Medulloblastom, Gruppe 4	9477/3	Neuer Begriff. Bisher mittels Schlüssel 9470/3 kodiert. Neues Synonym. Neues Synonym.
Embryonaler Tumor mit mehrschichtigen Rosetten und C19MC-Alteration C71.- Embryonaler Tumor mit mehrschichtigen Rosetten o.n.A. (C71.-)	9478/3	Neuer Begriff. Bisher mittels Schlüssel 9743/3 kodiert. Neues Synonym.

Quelle: Deutschsprachige Ausgabe der 2. Revision der ICD-O3

https://www.bfarm.de/DE/Kodiersysteme/Klassifikationen/ICD/ICD-O-3/_node.html

Weitere Informationen: krebsregister.saarland.de

Kontakt: Vertrauensstelle des Krebsregisters:
Telefon: 0681 501-4538;
E-Mail: vertrauensstelle@krebsregister.saarland.de