

Nr.	Indikator	Indikator	Nævner	Tæller	Eksklusioner
1	Indlæggelses-hyppighed efter biopsi	Andel af udførte ultralydsscanninger (TRUS) med prostatabiopsi, der har medført indlæggelse indenfor 7 dage efter proceduren (patienter med efterfølgende prostatacancer)	Biopsier af prostata (procedurekode KTKE00* i LPR) udført i rapporteringsåret på alle patienter ¹ i DaProCadata	Biopsier i nævneren, hvor der findes indlæggelse uanset årsag indenfor 7 dage efter dato for biopsi	
2	Positiv kirurgisk margin (pT2)	Andel af radikalt prostatektomerede (pT2) patienter med tumorpositive kirurgiske rande	Patienter ¹ som <ul style="list-style-type: none"> ▪ er radikalt prostatektomerede (procedurekode KKEC* i LPR) OG <ul style="list-style-type: none"> ▪ har patologisk T-stadie: T77* (prostata og vesicula seminalis) OG Mxxxx3 OG P306X0 (ektomi) OG pT-stadie=2: ÆF184x (på samme rekvisition og samme materiale) 	Patienter i nævneren som har positiv kirurgisk margen (M-kode: M09401 (resektionsrande ikke frie ELLER M09406 resektionsflade ikke fri ELLER M09411 laterale resektionsrand ikke fri) i Patologiregisteret) på ektomi-præparat (P306X0)	
3	Positiv kirurgisk margin (pT3)	Andel af radikalt prostatektomerede (pT3) patienter med tumorpositive kirurgiske rande	Patienter ¹ som <ul style="list-style-type: none"> ▪ er radikalt prostatektomerede (procedurekode KKEC* i LPR) OG <ul style="list-style-type: none"> ▪ har patologisk T-: T77* (prostata og vesicula seminalis) OG Mxxxx3 OG P306X0 (ektomi) OG pT-stadie=3: – ÆF1850 pT3 Tumor uden for prostata ELLER – ÆF1851 pT3a Indvækst i periprostatisk væv ELLER – ÆF1852 pT3b Indvækst i vesicula seminalis (på samme rekvisition og samme materiale) 	Patienter i nævneren som har positiv kirurgisk margen (M-kode: M09401 (resektionsrande ikke frie ELLER M09406 resektionsflade ikke fri ELLER M09411 laterale resektionsrand ikke fri) i Patologiregisteret) på ektomi-præparat (P306X0)	

Nr.	Indikator	Indikator	Nævner	Tæller	Eksklusioner
4	Postoperativ komplikation	Andel af radikalt prostatektomerede med komplikation af Clavien-Dindograd mindst 3 indenfor 90 dage efter prostatektomi	Patienter ¹ som er radikalt prostatektomerede (procedurekode KKEC* i LPR)	Patienter i nævneren som får komplikation, Clavien-Dindo-grad 3 eller højere, indenfor 90 dage efter prostatektomi	
5	Aktiv behandling: lavrisikogruppe	Andel af patienter i EAU lavrisikogruppe, der behandles kirurgisk eller med stråleterapi/brachyterapi indenfor 90 dage efter diagnose	Patienter ¹ i EAU lavrisikogruppe ³ med mindst 3 måneders follow-up fra diagnose	Patienter i nævneren som har fået stråle- eller kirurgisk behandling indenfor 3 måneder efter diagnose	Patienter med primær diagnostik på Færøerne eller i Grønland
6	Aktiv behandling: højrisikogruppe	Andel af patienter i EAU højrisikogruppe, der behandles kirurgisk eller med stråleterapi/brachyterapi indenfor 180 dage efter diagnose	Patienter ¹ i EAU højrisikogruppe ³ med mindst 6 måneders follow-up fra diagnose	Patienter i nævneren som er behandlet kirurgisk eller er startet kurativ strålebehandling indenfor 6 måneder efter diagnose	Patienter med primær diagnostik på Færøerne eller i Grønland
7	MR ved diagnose	Andel af prostata-cancerpatienter med MR-aktivitet (UXMD*/KTKE*) ved diagnose (+/- 30dg)	Alle nydiagnosticerede patienter ¹	Patienter i nævneren med MR-skanning af abdomen og bækken (UXMD*/UXMG10) eller MR-vejledt biopsi (KTKE00A2/-3, KTKE00B2/-3) indenfor 30 dage før/efter diagnosedato	Patienter med primær diagnostik på Færøerne eller i Grønland
9	MDT-aktivitet ved diagnose	Andel af prostatacancerpatienter med registreret MDT-aktivitet (ZZ0190D) ved diagnose (+/- 60dg)	Alle nydiagnosticerede patienter ¹	Patienter i nævneren med registreret MDT (ZZ0190D) indenfor 60 dage før/efter diagnosedato	Patienter med primær diagnostik på Færøerne eller i Grønland

Supplerende indikatorer:

Nr.	Indikator	Indikator	Nævner	Tæller	Eksklusioner
1s	Transperineal prostatabiopsi	Andel af udførte ultralydsscanninger (TRUS) med prostatabiopsi, der udføres transperinealt (patienter med efterfølgende prostatacancer)	Biopsier af prostata (procedurekode KTKE00* i LPR) udført i rapporteringsåret på alle patienter ¹ i DaProCadata	Biopsier i nævneren, der er udført transperinealt (KTKE00B*).	
8s	PI-RADS ved MR-aktivitet	Andel af prostatacancerpatienter med registreret MR-scanning af prostata (UXMD92) ved diagnose (+/- 30dg), der har fået registreret PI-RADS-score	Alle nydiagnosticerede patienter ¹ med registreret MR-scanning af prostata (UXMD92) indenfor 30 dage før/efter diagnosedato	Patienter i nævneren med registreret PI-RADS-score (ZZRF01-ZZRF05)	Patienter med primær diagnostik på Færøerne eller i Grønland

¹ Jævnfør identifikation af patientpopulation beskrevet i afsnit 8 'Identifikation af patientpopulation'

² Clavien-Dindo-grad baseret på registrering af komplikationer i LPR. Se kodeliste i Appendiks.

Grad 3: Diagnose = DT813*, DT810H, DT810I, DT814A, DT814B, DT814C, DT814I, DT817E, DT817E3, DT813U, DT812V, DT812W, DN320A, DK913*, DN991* ELLER Procedure = KKWA00, KKWF00, KKWF01, KKWD00, KKWE00, KKWE01, KKWE02, KKWB00, KKWC00, KKWC01, KKWW96, KKWW97, KKWW98, KQBB00B, KQBB00A, BNPA4*, KQBB10*

Grad 4: Diagnose = DT814D, DT814P, DT817D, DN990* ELLER Procedure = BNPA92

Grad 5: Død

³ EAU risikovurdering, baseret på cTNM og PSA ved diagnose, samt Gleasonscore på diagnose-biopsi:

Uden for risikovurdering: M1/N1 (cM1 eller cN1)

Høj risiko cT>cT2b ELLER PSA >=20 ELLER Gleasonscore>7

Intermediær risiko (cT2b ELLER 10<psa <20 ELLER Gleasonscore=7) og ingen værdier (cT, PSA eller Gleason) kvalificerer til høj risiko

Lav risiko (cT1c/cT2a og PSA <=10 og Gleasonscore <7) og ingen værdier (cT, PSA eller Gleason) kvalificerer til høj/intermediær risiko

Ukendt Alle øvrige, der ikke kan kategoriseres/ikke har registreret cTNM