

Klinisches Krebsregister des NCT

# **Tumoren der Harn- und männlichen Geschlechtsorgane**

Organspezifische Dokumentation



CC 2014 KH Adzersen, N Becker, Deutsches Krebsforschungszentrum Heidelberg, DKFZ

Nicht-kommerziell - Weitergabe unter gleichen Bedingungen 3.0 Deutschland.

Link zu [CC Version 3.0](#) (CC BY-NC-SA 3.0 DE)

Autoren und Kontakt:

Dr. Karl-Heinrich Adzersen

Prof. Dr. Nikolaus Becker

NCT-Krebsregister

Deutsches Krebsforschungszentrum

Im Neuenheimer Feld 581

69120 Heidelberg

Tel.: 06221 42-4220 und -2240

ePost: [n.becker@dkfz.de](mailto:n.becker@dkfz.de)

# Inhaltsverzeichnis

<b>ABKÜRZUNGEN UND AKRONYME .....</b>	<b>5</b>
<b>1 NIERENTUMOREN .....</b>	<b>6</b>
<b>1 NIERENTUMOREN .....</b>	<b>6</b>
1.1 Topographischer Geltungsbereich .....	6
1.2 Verschlüsselung der Nierentumoren.....	6
1.2.1 Spezifische Nierenzellkarzinom-Typen und das „Nierenzellkarzinom o. n. A.“ .....	7
1.3 Klassifikation der Nierentumoren .....	8
1.3.1 Robson .....	8
1.3.2 Stadieneinteilung des Nephroblastoms (Wilms-Tumor des Kindes) nach SIOP.....	9
1.4 Verschlüsselung der Mehrfachtumoren, Mehrfachmorphologien und spezifischen Histologien der Niere.....	9
<b>2 TUMOREN DER ABLEITENDEN HARNWEGE .....</b>	<b>10</b>
2.1 Topographischer Geltungsbereich .....	10
2.2 Verschlüsselung der Tumoren der ableitenden Harnwege .....	10
2.3 Verschlüsselungsvorgehen bei, einschließlich Weichgewebetumoren der ableitenden Harnwege.....	13
2.4 Verschlüsselung der Mehrfachtumoren, Mehrfachmorphologien und spezifischen Histologien der Tumoren der ableitenden Harnwege .....	15
2.5 Tumoren des Nierenbeckens und Harnleiters.....	17
2.6 Tumoren der Harnblase.....	17
2.7 Tumoren der Harnröhre einschließlich der prostatistischen Urethra.....	17
<b>3 TUMOREN DER PROSTATATA .....</b>	<b>18</b>
3.1 Topographischer Geltungsbereich .....	18
3.2 Verschlüsselung der Prostatatumoren .....	18
3.3 Anmerkungen zur Verschlüsselung der Prostatatumoren .....	20
3.4 Gleason-Grad.....	20
3.5 Gleason-Score.....	22
3.6 Beziehung zwischen Grading nach WHO, Gleason und Helpap .....	22
3.7 Kodierbare Merkmalsausprägungen Gleason-Grad und Gleason-Score.....	23
<b>4 TUMOREN DER HODEN UND PARATESTIKULÄREN GEWEBE .....</b>	<b>24</b>
4.1 Topographischer Geltungsbereich .....	24
4.2 Verschlüsselung Tumoren des Hodens und der paratestikulären Gewebe .....	24

4.3	Klassifikationen der Keimzelltumoren (Hoden- und Nebenhoden-Neoplasien) .....	26
4.3.1	AJCC-Stadieneinteilung der Hodentumoren .....	26
4.3.2	Lugano-Stadieneinteilung der Hodentumoren .....	27
4.3.3	Stadieneinteilung Seminome und Nicht-Seminome .....	27
4.3.4	Indiana Klassifikation .....	28
4.3.5	Prognose-Einteilung der Keimzelltumoren des Hodens nach IGCCCG .....	29
4.4	Kodierungspflichtiges Datenfeld bei Hodentumoren .....	30
<b>5</b>	<b>TUMOREN DES PENIS .....</b>	<b>31</b>
5.1	Topographischer Geltungsbereich .....	31
5.2	Verschlüsselung .....	31
<b>6</b>	<b>GRADING UROLOGISCHER TUMOREN .....</b>	<b>33</b>
<b>7</b>	<b>REFERENZEN .....</b>	<b>36</b>

## Abkürzungen und Akronyme

AJCC	American Joint Committee on Cancer
Allg. HB	Allgemeines Handbuch der Tumordokumentation des NCT-Krebsregisters
AWMF	Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften e. V.
CS	Clinical Stage
ECOG	Eastern Cooperative Oncology Group
ENCR	European Network of Cancer Registries
HG	high grade (histologische Beschreibung)
IACR	International Association of Cancer Registries, Intern. Krebsregistervereinigung
IARC	International Agency for Research on Cancer, Intern. Krebsforschungszentrum d. WHO
ICD10	International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems, 10th revision, Internationale statistische Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme, 10. Revision
ICD-O-3	International Classification of Diseases for Oncology, 3 <sup>rd</sup> edition WHO 2000; Internationale Klassifikation der Krankheiten für die Onkologie, 3. Ausgabe, DIMDI 2003
ICD-O-3-M	Morphologieabschnitt der ICD-O-3
ICD-O-3-T	Topographieabschnitt der ICD-O-3
IGCCCG	International Germ Cell Cancer Collaborative Group
IVC	vena cava inferior (inferior vena cava)
KLR	Klinisches Landeskrebsregister (des KRBW)
KRBW	Krebsregister Baden-Württemberg
LG	low grade (histologische Beschreibung)
MFH	Malignes fibröses Histiozytom
NCT	Nationales Centrum für Tumorerkrankungen (Heidelberg)
PPNET	Peripherer primitiver neuro-ektodermaler Tumor
SEER	Surveillance, Epidemiology and End Results (Programm des National Cancer Institute zur Registrierung und Statistik der Krebshäufigkeit in den USA)
SIOP	Société Internationale d'Oncologie Pédiatrique, International Society of Paediatric Oncology, Internationale Gesellschaft für pädiatrische Onkologie
UICC	Union International Contre le Cancer, International Union Against Cancer

# 1 Nierentumoren

## 1.1 Topographischer Geltungsbereich

Tumoren der Niere haben folgende Lokalisationsziffer nach ICD-O-3:

C64.9 Niere o. n. A., Nierenparenchym, renal o. n. A.

## 1.2 Verschlüsselung der Nierentumoren

Die Tabelle 1.1 zeigt die in der WHO Klassifikation 2004<sup>1</sup> aufgeführten Nierentumoren der Dignität /1, /2, /3 und /9, den Namen des Tumors, die ICD-O-3-Morphologie-Ziffer, die ICD-3-Topographieziffer und die zugehörige ICD10-GM Vs. 2011-Diagnoseziffer.

**Tab 1.1 Verschlüsselung der Tumoren der Niere nach der WHO Klassifikation 2004<sup>2</sup> mit der ICD-O-3-Histologie, ICD-O-3-Lokalisation und ICD10-Diagnose**

Tumor <sup>3</sup>	ICD-O-3-M	ICD-O-3-T	ICD10-GM Vs.2011
<b>Nierenzelltumoren</b>			
Klarzelliges Adenokarzinom o. n. A., klarzelliges Karzinom, klarzelliges Nierenzellkarzinom, mesonephroides klarzelliges Adenokarzinom	8310/3	C64.9	C64
Papilläres Adenokarzinom o. n. A.	8260/3	C64.9	C64
Nierenzellkarzinom vom chromophoben Zelltyp	8317/3	C64.9	C64
Sammelrohrkarzinom	8319/3	C64.9	C64
Xp11.2-Translokations Karzinom <sup>4</sup>	-	C64.9	C64
Karzinom assoziiert mit Neuroblastom <sup>5</sup>	-	C64.9	C64
Muzinös-tubuläres und spindelzelliges Karzinom <sup>6</sup>	-	C64.9	C64
Nierenzellkarzinom o. n. A.	8312/3	C64.9	C64
<b>Metanephrische Tumoren</b>			
Stromatumor o. n. A.	8935/1	C64.9	D41.0
<b>Nephroblastische Tumoren</b>			
Nephroblastom o. n. A.	8960/3	C64.9	C64
Zystisches partiell differenziertes Nephroblastom	8959/1	C64.9	D41.0
<b>Mesenchymale Tumoren – hauptsächlich kindlich</b>			
Klarzelliges Nierensarkom <sup>8</sup>	8964/3	C64.9	C64
Maligner Rhabdoidtumor	8963/3	C64.9	C64
Mesoblastisches Nephrom	8960/1	C64.9	D41.0
<b>Mesenchymale Tumoren – hauptsächlich Erwachsene</b>			
Leiomyosarkom o. n. A.	8890/3	C64.9	C64
Hämangiosarkom <sup>9</sup>	9120/3	C64.9	C64

<sup>1</sup> Eble et al 2004 .

<sup>2</sup> „Tumoren des Harnwegsystems und der männlichen Geschlechtsorgane“, (Eble et al 2004).

<sup>3</sup> Offizielle Bezeichnung des Tumors nach der ICD-O-3-Morphologie. Abweichende Begriffe aus Eble et al 2004 oder eigene Ergänzungen in *Kursiv-schrift*.

<sup>4</sup> Dieser genetisch gut definierte Tumor hat keine M-Ziffer in Eble et al 2004. Histopathologisch kommt er dem klarzelligen Adenokarzinom mit papillärer Architektur am nächsten (Eble et al 2004, S. 37). Vorläufig empfohlener M-Kode 8312/3, auch wenn der Tumor *näher bezeichnet* ist.

<sup>5</sup> Sehr seltener, meist kindlicher Tumor. Keine M-Ziffer in Eble et al 2004, S. 39. Vorläufig empfohlener M-Kode 8312/3, auch wenn der Tumor *näher bezeichnet* ist.

<sup>6</sup> Polymorphe renale epitheliale low-grade Neoplasie (Eble et al 2004, S. 40). Vorläufig empfohlener M-Kode 8312/3, auch wenn der Tumor *näher bezeichnet* ist.

<sup>7</sup> Moch 2010.

<sup>8</sup> In Eble et al 2004, S. 10 ist hier die Morphologieziffer 9044/3 angegeben, für die in der ICD-O-3 „Niere“ explizit exkludiert ist. Für das angeführte „Klarzellige Nierensarkom“ ist die Ziffer „8964/3 Klarzelliges Nierensarkom“ eingesetzt worden.

<sup>9</sup> Synonyme: *Angiosarkom des Weichgewebes, Lymphangiosarkom, Hämangioblastom, malignes Hämangioendothelium*.

Tumor <sup>3</sup>	ICD-O-3-M	ICD-O-3-T	ICD10-GM Vs.2011
Rhabdomyosarkom o. n. A.	8900/3	C64.9	C64
Malignes fibröses Histozytom(MHF) <sup>10</sup>	8830/3	C64.9	C64
Hämangioperizytom o. n. A.	9150/1	C64.9	D41.0
Osteosarkom o. n. A.	9180/3	C64.9	C64
<b>Gemischte mesenchymale und epitheliale Tumoren</b>			
Synovialsarkom o. n. A.	9040/3	C64.9	C64
<b>Neuroendokrine Tumoren</b>			
Karzinoidtumor o. n. A.; Karzinoid o. n. A.; neuroendokriner Tumor Grad 1; neuroendokrines Karzinom, niedriggradig; neuroendokrines Karzinom, gut differenziert	8240/3	C64.9	C64
Neuro-endokrines Karzinom o. n. A.	8246/3	C64.9	C64
Peripherer neuro-ektodermaler Tumor (PPNET)	9364/3	C64.9	C64
Neuroblastom o. n. A.	9500/3	C64.9	C64
<b>Hämatopoietische Tumoren und lymphoide Tumoren</b>			
Plasmozytom	9731/3	C64.9	C90.2-
<b>Keimzelltumoren</b>			
Teratom o. n. A.	9080/1	C64.9	D41.0
Choriokarzinom o. n. A.	9100/3	C64.9	C64

### 1.2.1 Spezifische Nierenzellkarzinom-Typen und das „Nierenzellkarzinom o. n. A.“

Das „8312/3 Nierenzellkarzinom o. n. A.“ ist ein Begriff für unterschiedliche Morphologie-Typen spezifischer Nierenzellkarzinome. Die Tabelle 1.5 zeigt die komplette Auflistung spezifischer Nierenzellkarzinom<sup>11</sup>.

Unter „8312/3 Nierenzellkarzinom o. n. A., Nierenzelladenokarzinom (*chromophil*)“ können die folgenden spezifischen Nierenzellmorphologien subsumiert werden.

Tab 1.5 Spezifische Nierenzelltypen<sup>12</sup>

ICD-O-3	Spezifischer Nierenzellkarzinomtyp
8260/3	Papilläres Adenokarzinom o. n. A. ( <i>chromophil</i> )*
8310/3	Klarzelliges Adenokarzinom o. n. A.
8316/3	Zystenassoziertes Nierenzellkarzinom
8317/3	Nierenzellkarzinom vom chromophoben Zelltyp*
8318/3	Sarkomatoides Nierenzellkarzinom (spindelzelliges)
8319/3	Sammelrohrkarzinom
8320/3	Granularzellkarzinom
8510/3	Medulläres Karzinom o. n. A. (Medulläres Adenokarzinom)
8959/3	Malignes zystisches Nephron (Malignes multilokuläres zystisches Nephrom)

\* Anmerkung: Chromophile and chromophobe Nierenzellkarzinome sind unterschiedliche Histologien.

<sup>10</sup> Unter der Schlüsselziffer *M 8830/3* werden *drei Formen des „Malignen Fibrösen Histozytoms“ MFH* zusammengefaßt: 1. Pleomorphic 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom, 2. Giant cell 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom mit Riesenzellen und 3. Inflammatory 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom mit prominenter Entzündung.

<sup>11</sup> Johnson et al 2007, Tabelle 1 - Renal cell carcinoma and specific renal cell types, S. 57.

<sup>12</sup> Johnson et al 2007, Tabelle 1 - Renal cell carcinoma and specific renal cell types, S. 57.

### 1.3 Klassifikation der Nierentumoren

#### 1.3.1 Robson

Die Tabelle 1.2 zeigt die Stadieneinteilung des Nierenzellkarzinoms nach Robson in Beziehung zum TNM.

Tab 1.2 Robson-Klassifikation<sup>13</sup> des Nierenzellkarzinoms mit der zugeordneten<sup>14</sup> TNM-Klassifizierung, 6. Auflage 2002<sup>15</sup>

Robson	Beschreibung	T	N	M
I	Beschränkung innerhalb Nierenkapsel	T1	N0	M0
II	Ausdehnung auf perirenales Fett oder ipsilaterale Nebenniere	T2	N0	M0
IIIA	Regionale Ausdehnung in die renale Vene oder IVC (inferiore vena cava)	T3	N0	M0
	Regionale Ausdehnung in die renale Vene oder IVC	T1, T2, T3	N0	M0
IIIB	Regionale Ausdehnung auf regionäre LK	T3	N1	M0
	Regionale Ausdehnung auf regionäre LK	T1, T2, T3	N1	M0
IVA	Ausdehnung auf Nachbarorgane ausgenommen Nebenniere	T4	N0, N1	M0
	Ausdehnung auf Nachbarorgane ausgenommen Nebenniere	irgendein T	N2 <sup>16</sup>	M0
IVB	Fernmetastase(n)	irgendein T	Irgendein N	M1

<sup>13</sup> Mueller-Lisse et al 2007; Robson 1982, Robson et al 1969.

<sup>14</sup> Sobin and Wittekind 1997; eine Zuordnung der Robson-Stadien zu der veränderten T-Kategorisierung nach TNM, 7. Aufl. 2010 ist bisher nicht publiziert (letzte Recherche Pubmed 22.02.2011).

<sup>15</sup> Wittekind et al 2002.

<sup>16</sup> N2 fällt weg. Vgl. Edge et al 2010 (AJCC), S.482; Wittekind et al 2012, S. 106.

### 1.3.2 Stadieneinteilung des Nephroblastoms (Wilms-Tumor des Kindes) nach SIOP

Der Wilm's Tumor ist ein embryonaler Tumor des Kindes. Er wird histologisch entsprechend der Stockholm-Klassifikation 2002 in drei Subtypen differenziert: niedriger, intermediärer und hoher Malignitätsgrad<sup>17</sup>. Die Stadieneinteilung erfolgt nach SIOP<sup>18</sup>.

**Tab 1.3 Stadieneinteilung des (kindlichen) Nephroblastoms (Wilms-Tumors) nach SIOP<sup>19</sup>**

Stadium	Anatomische Tumorausbreitung
I	Der Tumor ist auf die Niere beschränkt, die Tumorkapsel wird nicht überschritten, Tumor kann vollständig entfernt werden
II	Der Tumor überschreitet die Tumorkapsel. Der Tumor kann vollständig entfernt werden. Lymphknoten sind nicht befallen
III	Unvollständige Tumorentfernung bei Fehlen hämatogener Metastasen. Befall regionaler Lymphknoten
IV	Fernmetastasen, insbesondere in Lunge, Leber, Knochen und Gehirn
V	Bilaterales Nephroblastom

### 1.4 Verschlüsselung der Mehrfachtumoren, Mehrfachmorphologien und spezifischen Histologien der Niere

**Tab 1.4 Verschlüsselung der Mehrfachtumoren, -morphologien und Histologien der Niere<sup>20</sup>**

ICD-O-3-Topographie C64.9. Ausgeschlossen: Tumoren der hämatopoietischen und lymphoiden Gewebe 9590/3–9989/3 und Kaposi-Sarkom 9140/3.

Es gelten die allgemeinen Regeln der Kodierung der Mehrfachtumoren, –morphologien und -Histologien<sup>21</sup>.

Tumor, Histologie	Tumordokumentation
<b>Wilms Tumor</b> 8960/3 Nephroblastom o. n. A. ( <u>immer</u> ein Tumor, auch wenn beidseitig)	<b>Ein</b> Tumor
<u>Ein</u> renaler Zelltyp in <u>einem</u> Tumor <b>und</b> ein <u>unterschiedlicher</u> renaler Zelltyp der Tabelle 1.5 in einem <u>anderen</u> Tumor	<b>Zwei oder mehr</b> Tumoren
Zwei oder mehr spezifische Arten von Nierenzellkarzinomen der Tabelle 1.5	Kodiere: 8255/3 Adenokarzinom mit gemischten Subtypen <sup>22</sup> → <b>ein</b> Tumor
8312/3 Nierenzellkarzinom o. n. A. <b>und</b> ein anderer, einzelner spezifischer Nierenzellkarzinomtyp (s. Tabelle 1.5)	<b>Ein</b> Tumor; <b>spezifische</b> Morphologie kodieren

<sup>17</sup> Vujanic et al 2002; Vujanic, Sandstedt 2010, Yiallourous 2012.

<sup>18</sup> Yiallourous 2012.

<sup>19</sup> Vujanic et al 2002; Vujanic, Sandstedt 2010, Yiallourous 2012.

<sup>20</sup> Johnson et al 2007, S. 307 ff.

<sup>21</sup> Adzersen, Becker 2012. Allgemeines Handbuch der Tumordokumentation, Kapitel 3.3.

<sup>22</sup> Im NCT-Krebsregister werden alle Nierenzellkarzinome mit "8312/3 Nierenzellkarzinom o. n. A." kodiert. Die spezifischen Nierenzelltypen 8260-8320 der Tab 1.5 können über die Zelltypen- und Wachstumsmuster-Dokumentation im Pathologiemodul M05 dokumentiert werden. Derzeit (01.01.2011) werden sie nicht als die spezifischeren Morphologien an das KRBW gemeldet.

## 2 Tumoren der ableitenden Harnwege

Unter dem Begriff „ableitende Harnwege“ werden Nierenbecken, Ureter, Harnblase und Harnröhre zusammengefasst.

### 2.1 Topographischer Geltungsbereich<sup>23</sup>

Tumoren dieses anatomischen Bereiches werden folgenden spezifischen Lokalisationsziffern nach ICD-O-3 zugeordnet:

C65.9	Nierenbecken, Pelvis renalis, Nierenkelch, Nierenkelche, Ureterabgang
C66.9	Ureter
C67.0	Trigonum vesicae
C67.1	Blasendach
C67.2	Laterale Harnblasenwand
C67.3	Vordere Harnblasenwand
C67.4	Hintere Harnblasenwand
C67.5	Harnblasenhals, Harnröhrenöffnung
C67.6	Ostium ureteris
C67.7	Urachus
C67.8	Harnblase, mehrere Teilbereiche überlappend
C67.9	Blase o. n. A., Blasenwand o. n. A., Harnblase o. n. A.
C68.0	Urethra, Cowper-Drüsen, Glandula urethralis, Utriculus prostaticus
C68.8	Harntrakt, mehrere Bereiche überlappend

### 2.2 Verschlüsselung der Tumoren der ableitenden Harnwege

Tabelle 2.1 zeigt die Verschlüsselungsempfehlungen für die dokumentationspflichtigen, in der WHO Klassifikation 2004<sup>24</sup> aufgeführten Tumoren der ableitenden Harnwege mit dem Namen des Tumors, der Morphologieziffer, der Topographieziffer und der zugehörigen ICD10-GM Vs. 2011-Diagnoseziffer sowie Anmerkungen zu Grad und synonymen TNM-Bezeichnungen der Harnwegtumoren.

<sup>23</sup> Die im TNM 6. und 7. Auflage aufgeführte Topographie „C61 Prostata“ wird hier nicht eingeschlossen, da der *prostatice* Teil der Harnröhre unter C68.0 Urethra eingeschlossen ist. Falls ein „Übergangszellkarzinom *der* Prostata“ mit Ursprung *in* der Prostata beschrieben wird, soll ICD-O-3-T C61.9 Prostata kodiert werden.

<sup>24</sup> Eble et al 2004 .

**Tab 2.1 Verschlüsselung der Tumoren ableitenden Harnwege nach aktualisierter ICD-O-3-Morphologie<sup>25</sup>, Lokalisation und ICD10-GM Vs. 2011 ff**

Tumorname <sup>26</sup>	ICD-O-3-M	ICD-O-3-T	ICD10-GM Vs. 2011 ff	Synonyme
<b>Urotheliale Tumoren</b>				
Übergangszell-Carcinoma in situ	8120/2	C65.9-C68.9	D09.0-1	- „flat lesion“ - flaches Carcinoma in situ - Transitionalzellkarzinom in situ - urothliales nicht-papilläres Ca in situ - high grade Cis - urothelialer Tis - nicht-invasi.-urotheliales Ca G1-G2
Übergangszellkarzinom o. n. A. - mit plattenepithelialer Differenzierung - mit glandulärer Differenzierung - mit trophoblastischer Differenzierung - nestförmig - mikrozystisch	8120/3	C65.9-C68.9	C65 C66 C67.0-9 C68.0-9	- „flat lesion“ - Transitionalzellkarzinom o. n. A. - Urothelkarzinom o. n. A. - invasives G2 Karzinom - G3-G4-Karzinom
<i>Urothelpapillom o. n. A.</i> <sup>27</sup>	8120/1	C65.9-C68.9	D41.1-9	- Urotheliales Papillom o. n. A. - Papillom der Harnblase - Transitionalzellpapillom o. n. A. - Übergangszellpapillom - Papilläres Urothelkarzinom G0
Papilläre Neoplasie der Übergangszellen mit niedrigem Malignitätspotential	8130/1	C65.9-C68.9	D41.1-9	- Papilläre Neoplasie unklarer Dignität - Papilläre urotheliale Neoplasie mit niedrigem malignen Potential
Nicht-invasives papilläres Übergangszellkarzinom	8130/2	C65.9-C68.9	D09.0	- Nicht-invas. papill. Transitionalzell-Ca - Nicht-invas. papill. Urothelkarzinom - Papilläres Karzinom G1 - Nicht-invasiv-papill. Karzinom G2 - Urothelialer pTa-Tumor - low grade G1-2 <u>und</u> G3-4 papilläres Karzinom
Papilläres Übergangszellkarzinom	8130/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	- Papilläres Transitionalzellkarzinom - Papilläres Urothelkarzinom - <i>Invasives papilläres Karzinom G2</i> - <i>Papilläres Karzinom G3-G4</i>
Mikropapilläres Übergangszellkarzinom	8131/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	- Papilläres Transitionalzellkarzinom - Mikropapilläres Transitionalkarzinom
Lymphoepitheliales Karzinom	8082/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	- Lymphoide, plasmazytoide Variante
Spindelzelliges Übergangszellkarzinom	8122/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	- Sarkomatoide Variante
Riesenzellkarzinom	8031/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
Undifferenziertes Karzinom o. n.	8020/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-

<sup>25</sup> IARC, WHO 2011; DIMDI 2012.

<sup>26</sup> Offizielle Bezeichnung des Tumors nach der ICD-O-3-Morphologie. Abweichende Begriffe aus Eble et al 2004 oder eigene Ergänzungen in *Kursivschrift*.

<sup>27</sup> Das „Urothelpapillom o. n. A. 8120/1“ (Dignität unsicher) ist in der WHO Klassifikation 2004 *nicht* aufgeführt. Es entspricht seiner inhaltlichen Beschreibung nach der „Papillären Neoplasie der Übergangszellen mit niedrigem Malignitätspotential“ 8130/1. Es wird empfohlen, der WHO-Einteilung der Tumoren der ableitenden Harnwege 2004 zu folgen und 8130/1 zu kodieren, falls ein „Urothelpapillom“ abstrahiert wird.

Tumorname <sup>26</sup>	ICD-O-3- M	ICD-O-3- T	ICD10-GM Vs. 2011 ff	Synonyme
<b>A.</b>				
<b>Plattenepitheliale Neoplasie</b>				
Plattenepithelkarzinom o. n. A.	8070/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
Verruköses Karzinom o. n. A.	8051/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
<b>Glanduläre Neoplasien</b>				
Adenokarzinom o. n. A.	8140/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	Inklusive enteraler Variante
Muzinöses Adenokarzinom	8480/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
Siegelringzellkarzinom, schwach kohäsives Karzinom	8490/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
Klarzelliges Adenokarzinom o. n.	8310/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
<b>A.</b>				
<b>Neuroendokrine Neoplasien</b>				
Kleinzelliges Karzinom o. n. A., Kleinzelliges neuroendokrines Karzinom	8041/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	Neuroendokrines Karzinom ( <i>wenig differenzierte endokrines Karzinom</i> )
Karzinoidtumor o. n. A.; Karzinoid o. n. A.; neuroendokriner Tumor Grad 1; neuroendokrines Karzinom, niedriggradig; neuroendokrines Karzinom, gut differenziert	8240/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	Neuroendokriner Tumor Grad 1
Paragangliom o. n. A.	8680/1	C65.9-C68.9	D41.1-9	-
<b>Melanozytische Tumoren</b>				
Malignes Melanom o. n. A.	8720/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
<b>Mesenchymale Tumoren</b>				
Rhabdomyosarkom o. n. A.	8900/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
Leiomyosarkom o. n. A.	8890/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
Hämangiosarkom <sup>28</sup>	9120/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
Osteosarkom o. n. A.	9180/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
Malignes fibröses Histiozytom (MHF), inkl. Myxofibrosarkom <sup>29</sup>	8830/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-
<b>Hämatopoietische und lymphoide Tumoren</b>				
Plasmozytom	9731/3	C65.9-C68.9	C65-C68.9	-

<sup>28</sup> Synonyme: Angiosarkom des Weichgewebes, Lymphangiosarkom, Hämangioblastom, malignes Hämangioendotheliom.

<sup>29</sup> Eble et al 2004, S.292. Unter der Schlüsselziffer 8830/3 werden in der WHO Klassifikation der Tumoren der Weichgewebe und Knochen (Fletcher et al 2002) drei Formen des „Malignen Fibrösen Histiocytems“ MHF zusammengefaßt:

1. Pleomorphisches 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom,
2. Giant cell 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom mit Riesenzellen,
3. Inflammatorisches 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom mit prominenter Entzündung.

Es wird empfohlen, wenn die Histologieformen des malignen fibrösen Histiocytems im Bereich der ableitenden Harnwege auftreten, **8830/3** zu verschlüsseln.

## 2.3 Verschlüsselungsvorgehen bei, einschließlich Weichgewebetumoren der ableitenden Harnwege

### 2.3.1 Abfolge der Dokumentation<sup>30</sup>:

- Kodierung der Grundmorphologie des Tumorwachstumsmusters, Unterscheidung in
- papillär, nicht-papillär und andere (s. unten TNM);
- Erfassung des biologischen Verhaltens (Dignität) des Tumors nach /2 in-situ = nicht-invasiv, /3 invasiv oder /1 unsicher;
- TNM verschlüsseln;
- ICD10-Diagnose als resultierenden Endpunkt kodieren.

2.3.2 Die TNM-Klassifizierung der Harnwegtumoren gilt nur für urotheliale Karzinome der ableitenden Harnwege (8120/2, 8120/3, 8082/3, 8122/3, 8031/3, 8020/3, 8070/3, 8051/1, 8140/3, 8480/3, 8490/3, 8310/3, 8041/3, 8240/3), nicht für Tumoren der papillomatösen Reihe (TNM 7. Aufl. 2010, S. 246) und nicht für Weichgewebetumoren (TNM 7. Aufl. 2010, S. 147).

2.3.3 Das Grading der Harnwegtumoren erfolgt zweistufig in low grade (G1-2) und high grade (G3-4)<sup>31</sup>. Falls G0, G1, G2, G3, G4, GX im patho-histologischen Befund angegeben ist, diese in low grade bzw. high grade überleiten und kodieren, s. u. Abschnitt 6 „Grading urologischer Tumoren“.

2.3.4 Verschlüsselung der Weichgewebetumoren<sup>32</sup> (mesotheliale und Weichteilgewebe-Tumoren) der ableitenden Harnwege:

2.3.4.1 Schritt 1: Kodierung der Weichgewebemorphologie nach ICD-O-3-M. Die Weichgewebe- (mesenchymalen) Tumoren der Harnwege sind oben in Tab. 2.1 erfasst.

2.3.4.2 Schritt 2: Kodierung der Lokalisation nach ICD-O-3: C65.9, C66.9, C67.0-C67.9, C68.0-C68.9.

Schritt 3: Kodierung der ICD10-Diagnose mit C65, C66, C67.0-9, C68.0, C68.0-1, C68.8-9.

Begründung: Neoplasien der ableitenden Harnwege gehören nicht zur Liste der Weichgewebetumoren, die unter ICD10-Alphabetisches Verzeichnis „C49.- Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe“ verschlüsselt werden sollen. Tumoren, die nicht in diese Liste „C49.- Bindegewebe und Weichteilgewebe“ gehören, werden unter der Lokalisation des jeweiligen Organs, in dem der Primärtumor auftritt, kodiert, z.B. wird das Fibrosarkom des Nierenbeckens mit ICD10 C65.9 oder das Leiomyosarkom des Harnblasenhalses mit ICD10 C67.5 verschlüsselt.

2.3.4.3 Zur TNM-Klassifizierung der Weichgewebetumoren der ableitenden Harnwege:

Für „Sarkome ... der Hohlorgane“, also auch der ableitenden Harnwege, soll nach TNM 7. Auflage 2010, S. 147 die TNM-Klassifikation der Weichteile nicht angewendet werden. Für die Sar-

<sup>30</sup> Vgl. Hentschel, Katalinic 2008, S. 87.

<sup>31</sup> Edge et al 2010 (AJCC).

<sup>32</sup> ICD10 Gruppe „Neubildungen des mesenchymalen Gewebes und des Weichteilgewebes“.

kome der ableitenden Harnwege wird empfohlen, die *TNM-Klassifikation des jeweiligen Organs* anzuwenden.

Weitere Empfehlung: Falls dennoch in medizinischen Dokumenten TNM-Ausprägungen der Weichgewebetumoren (Sarkome, etc.) der ableitenden Harnwege nach der Weichteil-TNM-Klassifikation angegeben werden, sollten diese nach den Regeln der *TNM 7. Aufl. 2010 für Weichteiltumoren* konventionell dokumentiert werden. Die Liste der unter „Weichteile“ aufgezählten (häufigsten) histologischen Tumortypen in der *TNM 7. Aufl. 2010*, S. 146 f., umfasst auch die *wichtigsten* mesenchymalen Tumoren der ableitenden Harnwege: Rhabdomyosarkom o. n. A. 8900/3, Leiomyosarkom o. n. A. 8890/3, Osteosarkom o. n. A.9180/3 und Malignes fibröses Histiocytom (MHF) 8830/3. Eine vollständige Liste der möglichen Weichgewebetumoren der Niere ist der WHO Klassifikation der Tumoren des Weichgewebes und Knochen<sup>33</sup>, Tabelle 1.2 zu entnehmen. Die jeweilig angewendete Klassifikation muss immer dokumentiert sein.

- 2.3.4.4 Falls das empfohlene Grading in low grade und high grade nach WHO/ISUP (International Society of Urologic Pathology)<sup>34</sup> im Pathologiebefund nicht aufgefunden wird sondern G1, G2, G3 und G4, kann die letztere Einteilung entsprechend den Regeln in LG bzw. HG übergeleitet werden (s. u. Kapitel 6 „Grading urologischer Tumoren“). Ohne auffindbares Grading wird „f. A.“ kodiert.

---

<sup>33</sup> Adzersen, Becker 2012(4)

<sup>34</sup> Zitiert nach Edge et al 2010 (AJCC), S. 491 ff.

## 2.4 Verschlüsselung der Mehrfachtumoren, Mehrfachmorphologien und spezifischen Histologien der Tumoren der ableitenden Harnwege

Aufbau und epitheliale Auskleidung der verschiedenen Abschnitte der ableitenden Harnwege sind entwicklungsgeschichtlich verwandte Strukturen. Deswegen werden Mehrfachtumoren, Mehrfachmorphologien und Histologien *aller Abschnitte* des Harnwegsystems in diesem Abschnitt gemeinsam behandelt. Syn- und metachrone Mehrfachtumoren der ableitenden Harnwege, insbesondere der Blase, sind häufig. Das Einhalten der unten empfohlenen Regeln ist von entscheidender Bedeutung für das Zählen von Tumoren nach internationalen Standards.

Die Tabelle 2.2 zeigt die empfohlene *Verschlüsselung* bei *Mehrfachtumoren*.

Die Tabelle 2.3 zeigt die Regeln der *Histologie*verschlüsselung für Tumoren der Harnwege<sup>35</sup>.

Die Tabelle 2.4 ist eine Liste der *urothelialen* Tumoren der Harnwege (Übergangszell-Tumoren).

### Tab 2.2 Verschlüsselung der Mehrfachtumoren und-morphologien der ableitenden Harnwege<sup>36</sup>

Gültig für die Lokalisationen C65.9, C66.9, C67.0-C67.9, C68.0-C68.9. Ausgeschlossen: Tumoren der hämatopoietischen und lymphoiden Gewebe und Kaposi-Sarkom 9140/3. Es gelten die allgemeinen Regeln der Kodierung der Mehrfachtumoren, -morphologien und -Histologien<sup>37</sup>.

Tumoreigenschaften und -lokalisierung	Tumordokumentation
<b>Blase: Jegliche Kombination</b> der Tumormorphologien - 8050/3 Papilläres Karzinom <b>oder</b> - 8120/3-8124/3 Übergangszellkarzinome <b>oder</b> - 8130/3-8131/3 Papilläres Übergangszellkarzinom	<b>Ein</b> Tumor; die höhere Morphologieziffer kodieren
<b>Urotheliale Tumoren der Tabelle 2.4 an zwei oder mehr der folgenden Lokalisationen</b> C65.9 Nierenbecken C66.9 Ureter C67.0-9 Blase C68.0 Urethra / prostatiche Urethra	<b>Zwei oder mehr</b> Tumoren <sup>38</sup>
<b>Unterschiedliche</b> Topographiekodes der zweiten Ziffer (Cx <del>x</del> .x)(entspricht der allgemeinen Lokalisationsregel)	<b>Mehrere</b> Tumoren

### Tab 2.3 Histologieverschlüsselung der Tumoren der ableitenden Harnwege<sup>39</sup>

Gültig für die Lokalisationen C65.9, C66.9, C67.0-C67.9, C68.0-C68.9.

<sup>35</sup> n. Johnson et al 2007, modifiziert.

<sup>36</sup> n. Johnson et al 2007.

<sup>37</sup> Adzersen, Becker 2012. Allgemeines Handbuch der Tumordokumentation, Kapitel 3.3.

<sup>38</sup> IARC (Ferlay et al 2005, Appendix 3) und SEER (s. Johnson et al 2007, Matrix-Format; S. 250, Text –Format S. 314) empfehlen aus der epidemiologischen Sicht **einen** Tumor („single“) zu kodieren, wenn *urotheliale Tumoren an zwei oder mehr Lokalisationen* der ableitenden Harnwege auftreten. Als klinisches Krebsregister dokumentiert das NCT-R differenzierter: jeder primäre urotheliale Tumor der ableitenden Harnwege wird in der Urologie des Klinikums Heidelberg **einzel**n kodiert (Anlegen eines neuen Tumors). *Bei Auswertungen* können syn- und / oder metachron auftretende urotheliale Mehrfachtumoren der Lokalisationen C65-C68 dann als *ein* Tumor(-geschehen) zusammengeführt und gezählt werden; als Lokalisation wird dann die des dominierenden respektive des ersten Tumors gewählt (s. Hentschel, Katalinic, S. 90). Die Vorgehensweise des NCT-Krebsregisters entspricht auch der obigen SEER-Regel der Tab 2.2, dass bei **unterschiedlichen** Topographieziffern an der zweiten ZifferStelle (Cx~~x~~.x) **mehrere** Tumoren der ableitenden Harnwege angelegt werden sollen (Johnson et al 2007, S. 314).

<sup>39</sup> n. Johnson et al 2007.

Ausgeschlossen: Tumoren der hämatopoietischen und lymphoiden Gewebe und Kaposi-Sarkom 9140/3. Es wird empfohlen, histologische Beschreibungen im pathologischen Befund in folgender Weise zu verschlüsseln:

Histologien	Tumordokumentation
Eine der folgenden Morphologien aus Tabelle 2.4 - Reines Übergangszellkarzinom <b>oder</b> - Flaches (nicht-papilläres) Übergangszellkarzinom <b>oder</b> - Übergangszellkarzinom mit plattenepi. Differenzierung (verhornend) <b>oder</b> - Übergangszellkarzinom mit glandulärer Differenzierung <b>oder</b> - Übergangszellkarzinom mit trophoblastischer Differenzierung <b>oder</b> - Nestförmiges Übergangszellkarzinom <b>oder</b> - Mikrozystisches Übergangszellkarzinom <b>oder</b> - Übergangszellkarzinom o. n. A.	<b>8120/3</b> Übergangszellkarzinom o. n. A. kodieren
8260/3 Papilläres Adenokarzinom o. n. A. <b>oder</b> 8130/3 Papilläres Übergangszellkarzinom <b>oder</b> 8260/3 Papilläres Adenokarzinom o. n. A. <b>und</b> 8120/3 Übergangszellkarzinom o. n. A.	<b>8130/3</b> Papilläres Übergangszellkarzinom kodieren
Bei mehreren Morphologien	<b>Höhere</b> Morphologieziffer, invasivsten Tumor kodieren
Histologisch <b>ausschließlich 8070/3</b> Plattenepithelkarzinom o. n. A.	<b>8070/3</b> kodieren
<b>Blase Jegliche Kombination</b> der Tumormorphologien - 8050/3 Papilläres Karzinom <b>oder</b> - 8120/3-8124/3 Übergangszellkarzinome <b>oder</b> - 8130/3-8131/3 Papilläres Übergangszellkarzinom.	<b>Ein</b> Tumor; die höhere Morphologieziffer kodieren

#### Tab 2.4 Urotheliale / Übergangszell-Tumoren der ableitenden Harnwege

Ausgeschlossen sind reine Plattenepithelkarzinome, reine glanduläre (Adeno-)Karzinome oder andere Blasentumorhistologien

8120/3	Reines Übergangszellkarzinom <b>oder</b> Flaches (nicht-papilläres) Übergangszellkarzinom (flat transitional cell ca) <b>oder</b> Übergangszellkarzinom mit plattenepithelialer Differenzierung (verhornend) <b>oder</b> Übergangszellkarzinom mit glandulärer Differenzierung <b>oder</b> Übergangszellkarzinom mit trophoblastischer Differenzierung <b>oder</b> Nestförmiges Übergangszellkarzinom <b>oder</b> Mikrozystisches Übergangszellkarzinom <b>oder</b> Übergangszellkarzinom o. n. A.
8130/3	Papilläres Übergangszellkarzinom
8131/3	Mikropapilläres Übergangszellkarzinom
8082/3	Lymphoepitheliales Karzinom
8122/3	Spindelzelliges Übergangszellkarzinom (Sarkomartig)
8031/3	Riesenzellkarzinom
8020/3	Undifferenziertes Karzinom o. n. A.

## 2.5 Tumoren des Nierenbeckens und Harnleiters

2.5.1 Es gelten die Verschlüsselungsempfehlungen der Abschnitte 2.3 und 2.4 einschließlich der Tabellen.

## 2.6 Tumoren der Harnblase

2.6.1 Es gelten die Verschlüsselungsempfehlungen der Abschnitte 2.3 und 2.4 einschließlich der Tabellen.

2.6.2 Die Verschlüsselung der Harnblasentumoren, die zu 90 % urotheliale = Übergangszell-Neoplasien sind, erfolgt nach den Regeln des Allgemeinen Handbuchs der Tumordokumentation<sup>40</sup> und der obigen Abschnitte 2.2–2.4. IARC und das European Network of Cancer Registries (ENCR)<sup>41</sup> haben 1995 Empfehlungen zur Verschlüsselung von Blasentumoren veröffentlicht. Danach sind alle Blasentumoren mit dem Tumorverhalten /1, /2, /3 zu registrieren und getrennt zu melden. Die Tumorentitäten, die als Blasentumoren auftreten können und beim ENCR als „Sonderfälle“ erwähnt werden, sind in der Tabelle der Tumoren der ableitenden Harnwege (s. o. Tabelle 2.1) vollständig abgebildet.

Liegt eine pathologisch-anatomische Sicherung nicht vor („keine mikroskopische Sicherung“), aber der klinische Befund ist von einem Arzt bestätigt, wird - wie im Allgemeinen Handbuch der Tumordokumentation des NCT festgelegt – der Tumor folgendermaßen verschlüsselt<sup>42</sup>:  
8000/1: Neoplasie fraglicher Dignität; synonym: Neoplasie o. n. A.; Tumor o. n. A.;

unklassifizierter Tumor, Borderline Typ; unklassifizierter Tumor fraglicher Dignität.

8000/3: Maligne Neoplasie; synonym: Maligner Tumor o. n. A., Malignom, unklassifizierter maligner Tumor.

## 2.7 Tumoren der Harnröhre einschließlich der prostatistischen Urethra

Der topographische Geltungsbereich nach ICD-O-3-T für diese Tumoren ist C68.0.

2.7.1 Es gelten die Verschlüsselungsempfehlungen der Abschnitte 2.3 und 2.4 einschließlich der Tabellen.

<sup>40</sup> Adzersen und Becker 2012(0)

<sup>41</sup> Phelby et al 1995.

<sup>42</sup> Dieses Vorgehen entspricht der Empfehlung der IARC, Phelby et al 1995, für Blasentumoren.

### 3 Tumoren der Prostata

#### 3.1 Topographischer Geltungsbereich<sup>43</sup>

Tumoren der Prostata haben folgende Lokalisationsziffer nach ICD-O-3:

C61.9 Prostata o. n. A.

#### 3.2 Verschlüsselung der Prostatatumoren

Tabelle 3.1 zeigt die dokumentationspflichtigen Tumoren der Prostata nach der WHO Klassifikation 2004<sup>44</sup>, den Namen des Tumors, die Morphologieziffer, den Topographieschlüssel und die zugehörige ICD10-GM Vs. 2011-Diagnoseziffer. Die Neoplasien sind nach Tumortypen geordnet.

**Tab 3.1 Verschlüsselung der Tumoren der Prostata mit ICD-O-3-Histologie, -Lokalisation und ICD10-Diagnosen**

Tumor	ICD-O-3-M	CD-O-3-T	ICD10-GM Vs. 2011
<b>Epitheliale Tumoren</b>			
<b>Glanduläre Neoplasien</b>			
Adenokarzinom o. n. A. („azinäres Adenokarzinom“) <sup>45</sup>	8140/3	C61.9	C61
Atrophisch			
Pseudohyperplastisch			
Schaumzellig			
Onkozytisch			
Muzinöses Adenokarzinom	8480/3	C61.9	C61
Siegelringzellkarzinom, wenig kohäsives Karzinom	8490/3	C61.9	C61
Oxyphiles Adenokarzinom	8290/3	C61.9	C61
Lymphoepitheliales Karzinom	8082/3	C61.9	C61
Adenokarzinom mit Spindelzellmetaplasie (Karzosarkom, sarkomatoides Ca)	8572/3	C61.9	C61
Glanduläre Intraepitheliale Neoplasie, hochgradig	8148/2	C61.9	D07.5
Glanduläre Neoplasie, Grad 3 (PIN3) <sup>46,47</sup>			
Invasives duktales Karzinom o. n. A.	8500/3	C61.9	C61
Kribriformes Karzinom o. n. A.	8201/3	C61.9	C61
Papilläres Adenokarzinom o. n. A.	8260/3	C61.9	C61

<sup>43</sup> In der 6. und 7. TNM Auflage werden die Übergangszellkarzinome *der Prostata* unter „Harnröhre“ (ICD-O-3 C68.0) mit aufgeführt (s. Wittekind, Meyer 2010, S. 250). Ein Übergangszellkarzinom „der“ Prostata unter der Lokalisation „Harnröhre“ zu führen, ist für die Dokumentarin/den Dokumentar verwirrend. Falls ein Übergangszellkarzinom *der* Prostata, also mit Ursprung *in der Prostata* auftritt, soll die Lokalisation „C61.9 Prostata“ kodiert werden. Falls der Ursprung des Übergangszellkarzinoms dem *prostatischen Teil der Harnröhre* zugeordnet wird, ist die Lokalisation „C68.0 Urethra“ zu verschlüsseln.

<sup>44</sup> Eble et al 2004.

<sup>45</sup> Die Morphologieziffer 8550/3 Azinuszellkarzinom, synonym „Azinäres Adenokarzinom“ (s. ICD-O-3, S. 154) soll für das Prostatakarzinom *nicht* verwendet werden. Das „azinäre Adenokarzinom“, allgemein „Prostatakarzinom“ genannt, wird mit „8140/3 Adenokarzinom o. n. A.“ verschlüsselt (s. Eble et al 2004, S. 162 ff). > 95 % aller Prostatakarzinome sind „azinäre Adenokarzinome“ (Miller, Weißbach 1999).

<sup>46</sup> In der ICD10 Vs. 2011 wird unter D07.5 die „Hochgradige intraepitheliale Neoplasie der Prostata“ („high-grade PIN“) aufgeführt, die einer PIN 3 entspricht.

<sup>47</sup> Die histopathologische Diagnose „atypischer Drüsen“ bzw. einer so genannten *atypischen mikroglandulären Proliferation* („atypical small acinar proliferation = ASAP“) oder „atypical glands suspicious for prostate cancer = ATYP“ – ist als Erstdiagnose *nicht dokumentationspflichtig*. Im Verlauf, z. B. bei einer Nachsorgeuntersuchung, soll bei einem „ASAP“-Befund unter dem Aktuellen Tumorstatus „Fraglicher Befund“ dokumentiert werden. Die Diagnose sollte möglichst mit einer weiteren Unterteilung in „wahrscheinlich gutartig“, „wahrscheinlich bösartig“ oder „unklarer Dignität“ gekennzeichnet sein (Wirth et al 2011).

Tumor	ICD-O-3-M	CD-O-3-T	ICD10-GM Vs. 2011
Solides Karzinom o. n. A.	8230/3	C61.9	C61
Tubuläres Adenokarzinom <sup>48</sup>	8211/3	C61.9	C61
<b>Urotheliale Tumoren</b>			
Übergangszellkarzinom o. n. A. <sup>49</sup>	8120/3	C61.9, C68.0	C61.9, C68.0
<b>Plattenepitheliale Tumoren</b>			
Adenosquamöse Karzinom	8560/3	C61.9	C61
Plattenepithelkarzinom o. n. A.	8070/3	C61.9	C61
<b>Basalzelltumoren</b>			
Basalzell-Adenokarzinom	8147/3	C61.9	C61
<b>Neuroendokrine Tumoren</b>			
Adenokarzinom mit neuroendokriner Differenzierung	8574/3	C61.9	C61
Karzinoidtumor o. n. A.; Karzinoid o. n. A.; neuroendokriner Tumor Grad 1; neuroendokrines Karzinom, niedriggradig; neuroendokrines Karzinom, gut differenziert	8240/3	C61.9	C61
Paragangliom o. n. A.	8680/1	C61.9	D40.0
Kleinzelliges Karzinom o. n. A.	8041/3	C61.9	C61
Neuroblastom o. n. A.	9500/3	C61.9	C61
<b>Prostatische Stromatumoren</b>			
Stromatumor o. n. A.	8935/1	C61.9	D40.0
Stromasarkom o. n. A.	8935/3	C61.9	C61
<b>Mesenchymale Tumoren</b>			
Leiomyosarkom o. n. A.	8890/3	C61.9	C61
Rhabdomyosarkom o. n. A.	8900/3	C61.9	C61
Chondrosarkom o. n. A.	9220/3	C61.9	C61
Hämangiosarkom <sup>50</sup>	9120/3	C61.9	C61
Liposarkom o. n. A.	8850/3	C61.9	C61
Malignes fibröses Histiocytom (MHF) <sup>51</sup>	8830/3	C61.9	C61
Maligner peripherer Nervenscheidentumor (MPNST)	9540/3	C61.9	C61
Hämangioperizytom	9150/1	C61.9	D40.0
<b>Sonstige Tumoren</b>			
Nephroblastom (Wilms Tumor)	8960/3	C61.9	C61
Rhabdoidtumor o. n. A.	8963/3	C61.9	C61
Dottersacktumor	9071/3	C61.9	C61
Seminom o. n. A.	9061/3	C61.9	C61
Teratokarzinom	9081/3	C61.9	C61
Choriokarzinom	9100/3	C61.9	C61
Klarzelliges Adenokarzinom o. n. A.	8310/3	C61.9	C61
Melanom o. n. A.	8720/3	C61.9	C61

<sup>48</sup> In der WHO-Klassifikation 2004 nicht enthalten. Die Entität wird in der Urologischen Univ.-Klinik Heidelberg diagnostiziert und deswegen als Morphologie im NCT-Krebsregister so dokumentiert. Kommt histologisch wohl am ehesten einem der duktaalen Karzinome der Prostata nahe.

<sup>49</sup> Wenn der primäre Ursprungsort eines Übergangszellkarzinom der *Prostata* zugeordnet wird, soll der Ursprung des Übergangszellkarzinoms mit ICD-O-3-T „C61.9 Prostata“ kodiert werden; wenn der Ursprung dem *prostatischen Teil der Urethra* zugeordnet wird, wird „C68.0 Urethra“ kodiert. Übergangszellkarzinome der Prostata machen etwa 0,7-2,8 % der prostatischen Tumoren aus. Vermutlich ist die epitheliale Auskleidung der prostatischen Urethra und der proximalen Anteile der Prostatakanälchen der Ausgangspunkt der primären Urothelkarzinome der Prostata.

<sup>50</sup> Synonyme: *Angiosarkom des Weichgewebes, Lymphangiosarkom, Hämangioblastom, malignes Hämangioendotheliom.*

<sup>51</sup> Eble et al 2004, S.292. Unter der Schlüsselziffer 8830/3 werden in der WHO Klassifikation der Tumoren der Weichgewebe und Knochen 2002 (Fletcher et al 2002) *drei Formen des „Malignen Fibrösen Histiocytems“ MHF* zusammengefaßt:

1. Pleomorphisches 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom,
2. Giant cell 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom mit Riesenzellen,
3. Inflammatorisches 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom mit prominenter Entzündung.

Es wird empfohlen, wenn eine dieser Histologieformen des malignen fibrösen Histiocytems in der Prostata gefunden wird, **8830/3** zu verschlüsseln.

### 3.3 Anmerkungen zur Verschlüsselung der Prostatatumoren

3.3.1 95 % der Prostataneoplasien sind (azinäre) *Adenokarzinome*<sup>52</sup>. Kodiert wird meistens „8140/3 Adenokarzinom o. n. A.“ Die Morphologie „8550/3 Azinuszellkarzinom, azinäres Adenokarzinom, Azinarkarzinom, Azinuszell-Adenokarzinom“ soll für das Adenokarzinom der Prostata nicht verwendet werden.

Bei Charakterisierung von Prostata-Adenokarzinomen durch bestimmte Adjektive sollen die entsprechenden Morphologieziffern kodiert werden:

- *muzinös* 8480/3 Muzinöses Adenokarzinom,
- *kleinzellig* 8041/3 Kleinzelliges Karzinom,
- *papillär* 8260/3 Papilläres Adenokarzinom,
- *duktal* 8500/3 Duktales Adenokarzinom und
- *neuroendokrin* 8246/3 Neuroendokrines differenziertes Adenokarzinom.

Spezifische Morphologien werden gegenüber der unspezifischeren Morphologie „8140/3 Adenokarzinom o. n. A.“ vorgezogen werden.

3.3.2 Die *Übergangszellkarzinome* „der Prostata“ bzw. der prostatistischen Harnröhre haben ihren Ursprung meistens im Harnröhrenepithel und werden demgemäß als urethrale Tumoren der Harnröhre (8120/3 Übergangszellkarzinom) klassifiziert. Bei urothelialen (Übergangszell-) Karzinomen der Prostata ist die T1-Kategorie als Tumor definiert, der das subepitheliale Bindegewebe infiltriert<sup>53</sup> (AJCC 2010).

3.3.3 TNM-Klassifikation der Prostata: Die Regeln der TNM-Klassifikation für die Lokalisation Prostata gelten nur für Adenokarzinome (95 % der Prostataneoplasien) und Plattenepithelkarzinome, nicht aber für Sarkome und Übergangszellkarzinome.

3.3.4 Mehrfachtumoren und –histologien der Prostata: Syn- und/oder metachrone Mehrfachtumoren der Prostata sind extrem selten. Falls auftretend, gelten die allgemeinen Verschlüsselungsregeln für Mehrfachtumoren<sup>54</sup>. Mehrere Histologien der Adenokarzinomgruppe<sup>55</sup> in einem Tumor der Prostata sind immer **ein** Tumor (auf Lebenszeit). Kodiert wird 8140/3 Adenokarzinom o. n. A.

### 3.4 Gleason-Grad<sup>56</sup>

Die Grad- oder Stufeneinteilung des Prostata-Adenokarzinoms wird nach dem Gleason-Grading-System vorgenommen, das erstmals 1974 beschrieben wurde.

<sup>52</sup> Johnson et al 2007 (revised 09/27/2011), S. 77; Eble et al 2004.

<sup>53</sup> Edge et al 2010, S. 507.

<sup>54</sup> Adzersen, Becker 2012(0), Kapitel 3.3.

<sup>55</sup> Das (azinäre) Adenokarzinom der Prostata ist kein spezifischer histologischer Typ. 95% aller Prostatakarzinome sind (azinäre) Adenokarzinome. Johnson et al (eds.) 2007 (revised 09/27/2011), S. 77; Eble et al 2004.

<sup>56</sup> Gleason, Mellinger; Gleason 1992.

Das Drüsenmuster wird als Abweichung vom normalen Muster auf einer Gradskala von 1 (am wenigsten maligne „low grade“) bis 5 (am stärksten maligne „high grade“) eingestuft. Hierbei werden immer zwei Gradzahlen oder Punktzahlen vergeben:

- für das primäre (vorherrschende) Gewebemuster = die erste Zahl
- für das sekundäre (weitere) Gewebemuster = die zweite Zahl.

**Tab 3.2** 2005 ISUP-modifiziertes Gleason System<sup>57</sup> (Übersetzung, KHA)

<b>Muster</b>	<b>Beschreibung</b>
<b>1</b>	Umschriebene Knötchen dicht gepackter, aber getrennter, uniformer, runder bis obaler, mittelgroßer Azinbi (größere Drüsen als Muster 3)
<b>2</b>	Wie Muster 1, einigermaßen umschrieben, jedoch kann am Rand des Tumorknötchens eine minimale Infiltration auftreten
<b>3</b>	Diskrete drüsige Einheiten Typischerweise kleinere Drüsen, als in Gleason-Mustern 1 und 2 gesehen werden Infiltrate in und zwischen nicht-neoplastischen prostatistischen Azini Ausgeprägte Variation in Größe und Form Glatt umschriebene kleine kribriiforme Tumorknötchen
<b>4</b>	Verschmolzene mikro-azinäre Drüsen Unschärf-definierte Drüsen mit schlecht geformten drüsigen Lumina Große kribriiforme Drüsen Kribriiforme Drüsen mit unregelmäßigen Grenzen Hypernephromatoid
<b>5</b>	Im wesentlichen keine glanduläre Differenzierung, bestehend aus soliden Blättern (sheets), Schnüren oder einzelnen Zellen Komedokarzinom mit zentraler Nekrose, umgeben von papillären, kribriiformen oder soliden Massen

<sup>57</sup> Epstein et al 2005.

### 3.5 Gleason-Score<sup>58</sup>

Der Gleason-Score ist die Summe der beiden Zahlen des Gleason-Grades. Zur Ermittlung des Gleason-Scores werden also die Punktzahlen des *vorherrschenden* und des *zweithäufigsten* Gewebemusters *summiert*, aber gleichzeitig die Einzelwertungen angegeben. Der niedrigste Malignitätsgrad hat demnach einen Gleason-Score von 2 (1+1), der höchste einen von 10 (5+5). Der Gleason-Score ist die Summe der zwei häufigsten vom Pathologen im Präparat gefundenen Gleason-Muster.

Gleason-Grade, besonders bei Gleason-Summen von 7, sollen immer als n + n kodiert werden, z. B. 4 + 3 oder 3+4, um das häufigere von dem weniger häufigen Muster unterscheiden zu können.

Ein Gleason-Score von **4** + 3 = 7 ist von einem Gleason **3** + 4 = 7 (Reihenfolge!) klar zu unterscheiden. Die Prognose des Patienten ist je nach dem primären, vorherrschenden und dem sekundären (weniger häufig vertretenen) Gewebemuster unterschiedlich<sup>59</sup> (s. u. Tabelle 3.3 Prognostische Gruppen entsprechend dem Gleason-Score 2-10).

Kombinierte Scores von 2 bis 4 gelten als gut differenziert, Scores von 5 bis 6 als mäßig differenziert und Scores von 7 bis 10 als schlecht differenziert, wobei wie oben dargelegt ein Gleason-Score 3+4 eine bessere Prognose hat als ein Gleason-Score von 4+3<sup>60</sup>.

Im Allgemeinen gilt: je niedriger der Gleason-Score, desto weniger aggressiv ist das Prostatakarzinom und umso besser ist die Prognose. Je höher der Gleason-Score, umso aggressiver ist die Neubildung und umso schlechter ist die Prognose für ein längerfristiges, rezidivfreies Überleben.

### 3.6 Beziehung zwischen Grading nach WHO, Gleason und Helpap

**Tab 3.3 Zuordnung des konventionellen WHO-Gradings<sup>61</sup> zum Grading nach Gleason**

WHO-Grading	Histologie	Gleason-Grading
G1	gut differenziert, leichte Anaplasie	Gleason 2-4
G2	mäßig differenziert, mäßige Anaplasie	Gleason 5-6
G3-4	gering differenziert / undifferenziert, ausgeprägte Anaplasie	Gleason 7-10

**Tab 3.4 Grading beim Prostatakarzinom<sup>62</sup> nach Gleason, WHO 2002<sup>63</sup>, Helpap<sup>64,65</sup>**

Prostatakarzinom (= PC)	Gleason-Score	WHO (2002)	Helpap
Low grade PC (niedriggradig, hoch differenziert)	2-4	2	GIA-B
Intermediate grade PC (mäßig-gradig, - differenziert)	5-7a(7a= 3+4)	3-4	GIIA

<sup>58</sup> Makarov et al 2007; Partin et al 2001.

<sup>59</sup> Makarov et al 2007; Partin et al 2001.

<sup>60</sup> Makarov et al 2007; Partin et al 2001.

<sup>61</sup> Wittekind und Meyer 2010.

<sup>62</sup> Vgl. Wirth et al 2011. S3-Leitlinie Prostatakarzinom, S. 44, zur Einordnung der verschiedenen Gradings.

<sup>63</sup> Mostofi 2002.

<sup>64</sup> Helpap, Egevad 2009. Die Anwendung der Einteilung nach Helpap entspricht einem modifizierten Gleason-Grading.

<sup>65</sup> Helpap et al 1985.

High grade PC (hochgradig, mäßig bis wenig differenziert)	7b (= 4+3)	5-6	GII B
High grade PC (hochgradig, wenig differenziert bis undiff.)	8-10	7-8	GIIIA-B

### 3.7 Kodierbare Merkmalsausprägungen Gleason-Grad und Gleason-Score

Tab 3.5 Merkmalausprägungen des Gleason-Grades im NCT-Krebsregister

Name des Grading	Merkmalausprägung im NCT-Krebsregister
Gleason-Grading	1
	2
	3
	3A
	3B
	3C
	4
	4A
	4B
	5
	5A
	5B

Tab 3.6 Merkmalsausprägungen des Gleason-Score im NCT-Krebsregister

Name des Grading	Merkmalsausprägung im NCT-Krebsregister
Gleason-Score	2
	2-3
	2-4
	5
	5-6
	6
	7a
	7b
	7-8
	8
	8-10
	9
	10

## 4 Tumoren der Hoden und paratestikulären Gewebe

### 4.1 Topographischer Geltungsbereich

Tumoren dieses anatomischen Bereiches werden folgenden spezifischen Lokalisationsziffern nach ICD-O-3 zugeordnet:

C62.0	Kryptorchider Hoden, dystoper Hoden, Hodenhochstand
C62.1	Deszendierter Hoden, Hoden im Skrotum
C62.9	Testis o. n. A., Hoden o. n. A.
C63.0	Nebenhoden
C63.1	Samenstrang, Ductus deferens
C63.7	Sonstige näher bezeichnete Teile der männlichen Geschlechtsorgane, Tunica vaginalis, Vesicula seminalis
C63.8	Männliche Geschlechtsorgane, mehrere Bereiche überlappend

Ausgeschlossen ist hier, im Gegensatz zur AJCC 7th ed. 2010, die Lokalisation

C63.2	Skrotum o. n. A., Skrotalhaut
-------	-------------------------------

### 4.2 Verschlüsselung Tumoren des Hodens und der paratestikulären Gewebe

Die Tabelle 4.1 zeigt die in der WHO Klassifikation 2004<sup>66</sup> aufgeführten Tumoren des Hodens und der Nebenhodengewebe mit dem Namen des Tumors, der Morphologieziffer, der Topographieziffer und der zugehörigen ICD10-GM Vs. 2011-Diagnoseziffer.

**Tab 4.1 Verschlüsselung der Tumoren des Hodens und der Nebenhodengewebe**

Tumor	ICD-O-3-M	ICD-O-3-T	ICD10-GM 2011ff
<b>Keimzelltumoren</b>			
Maligne intratubuläre Keimzellen	9064/2	C62.0-9	D07.6
Maligne intratubuläre Keimzellen			
Germinales Carcinoma in situ			
Testikuläre intraepitheliale Neoplasie			
<i>TIN3</i>			
<i>Testikuläre intraepitheliale Neoplasie Grad3</i>			
<i>Tumoren mit einem histologischen Typ (reine Form)</i>			
Seminom o. n. A. (Seminom mit synzytiotrophoblastischen Zellen)	9061/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Spermatozytisches Seminom (inkl. spermatozytisches Seminom mit Sarkom)	9063/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Embryonalkarzinom o. n. A.	9070/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Dottersacktumor	9071/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Choriokarzinom	9100/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Trophoblastischer Plazentatumor	9104/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Malignes Teratom o. n. A.	9080/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Teratom mit maligner Transformation	9084/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9

<sup>66</sup> Eble et al 2004.

Tumor	ICD-O-3-M	ICD-O-3-T	ICD10-GM 2011ff
<b>Tumoren mit mehr als einem histologischen Typ</b>			
Teratokarzinom	9081/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Germinaler Misch tumor	9085/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Chorionkarzinom in Kombination mit sonst. Keimzellelementen	9101/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
<b>Keimstrang- / gonadale Stroma-Tumoren</b>			
Leydig-Zell-Tumor o. n. A.	8650/1	C62.0-9	D40.1
Maligner Leydig-Zell-Tumor	8650/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Sertoli-Zell-Tumor o. n. A.	8640/1	C62.0-9	D40.1
Grosser verkalkender Sertoli-Zell-Tumor	8642/1	C62.0-9	D40.1
Maligner Sertoli-Zell-Tumor	8640/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Adulter Granulosazelltumor	8620/1	C62.0-9	D40.1
Juveniler Granulosazelltumor	8622/1	C62.0-9	D40.1
Inkomplett differenzierter Keimstrang-Stromatumor	8591/1	C63.7, C62.0-9	D40.1, D40.9
Keimstrang-Stromatumor, Mischtyp	8592/1	C63.7, C62.0-9	D40.1, D40.9
Maligner Keimstrang-Stromatumor <sup>67</sup>	8590/3	C63.7, C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Gonadoblastom (Keimzell-Keimstrang/gonadaler Stromatumor, unklassifiziert)	9073/1	C63.7, C62.0-9	D40.1
<b>Sonstige Tumoren des Hodens</b>			
Karzinoidtumor o. n. A., Karzinoid o. n. A., neuroendokriner Tumor Grad 1; neuroendokrines Karzinom, niedriggradig; neuroendokrines Karzinom, gut differenziert	8240/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Seröses Zystadenom mit Borderline-Malignität	8442/1	C62.0-9	D40.1
Seröses Karzinom o. n. A.	8441/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Endometroides Adenokarzinom o. n. A.	8380/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Muzinöses Zystadenokarzinom o. n. A.	8470/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Nephroblastom	8960/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
Paragangliom o. n. A.	8680/1	C62.0-9	D40.1
<b>Tumoren der Samenkanälchen und Rete testis</b>			
Adenokarzinom o. n. A.	8140/3	C62.0-9	C62.0-1, C62.9
<b>Tumoren der paratestikulären Strukturen</b>			
Malignes Mesotheliom	9050/3	C63.0	C63.0, C62.0-1, C62.9, C45.7
Adenokarzinom o. n. A. (des Nebenhodens)	8140/3	C63.0	C63.0
Desmoplastischer kleinzelliger Tumor	8806/3	C63.0	C63.0, C62.0-1, C62.9
<b>Mesenchymale Tumoren</b>			
Leiomyosarkom o. n. A.	8890/3	C62.0-9, C63.0-9	C62.0-9, C63.0-9
Rhabdomyosarkom o. n. A.	8900/3	C62.0-9, C63.0-9	C62.0-9, C63.0-9
Chondrosarkom o. n. A.	9220/3	C62.0-9, C63.0-9	C62.0-9, C63.0-9
Hämangiosarkom <sup>68</sup>	9120/3	C62.0-9, C63.0-9	C62.0-9, C63.0-9
Liposarkom o. n. A.	8850/3	C62.0-9, C63.0-9	C62.0-9, C63.0-9
Malignes fibröses Histiocyto m (MHF) <sup>69</sup>	8830/3	C62.0-9, C63.0-9	C62.0-9, C63.0-9

<sup>67</sup> In der ICD-O-3 nicht aufgeführt, soll aber kodier- und meldbar sein.

<sup>68</sup> Synonyme: Angiosarkom des Weichgewebes, Lymphangiosarkom, Hämangioblastom, malignes Hämangioendotheliom.

<sup>69</sup> Eble et al 2004, S.292. Unter der Schlüsselziffer 8830/3 werden in der WHO Klassifikation der Tumoren der Weichgewebe und Knochen 2002 (Fletcher et al 2002) drei Formen des „Malignen Fibrösen Histiocyto ms“ MHF zusammengefaßt: 1. Pleomorphisches 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom, 2. Giant cell 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom mit Riesenzellen, 3. Inflammatorisches 'MFH' / undifferenziertes pleomorphes Sarkom mit prominenter Entzündung. Es wird empfohlen, wenn diese Histologieformen des malignen fibrösen Histiocyto ms im Bereich des Hodens auftreten, 8830/3 zu verschlüsseln.

### 4.3 Klassifikationen der Keimzelltumoren (Hoden- und Nebenhoden-Neoplasien)

Keimzelltumoren werden in zwei hauptsächliche Gruppen eingeteilt: Seminome und Nicht-Seminome. Das Seminom ist der häufigste Keimzelltumor. Nicht-Seminome setzen sich entweder aus einem einzelnen Gewebstyp oder aus kombinierten histologischen Typen zusammen (s. Tabelle 4.1), einschließlich dem embryonalen Karzinom, Teratom, Chorionkarzinom und dem Dottersacktumor.

Im folgenden Abschnitt werden gebräuchliche Klassifikationen der Keimzelltumoren aufgeführt: AJCC 2010, Einteilung in Seminome-Nicht-Seminome, Lugano, Indiana und Prognosestadien nach der IGCCCG-Einteilung.

#### 4.3.1 AJCC-Stadieneinteilung<sup>70</sup> der Hodentumoren

Die heutigen SOP-stadienadaptierten Therapien der Seminome und Nicht-Seminome<sup>71</sup> beruhen auf den Einteilungen der AJCC 2010 und der TNM-Klassifikation 2010. Tabelle 4.1 zeigt die klinischen Stadien (CS) der Keimzelltumoren und die zugehörigen pTNM-Korrelationen.

Tab 4.1 AJCC Stadien der Keimzelltumoren<sup>72</sup> und das korrelierende pTNM

AJCC 2010	TNM 7. Aufl. 2010			
0	T	N	M	S
0	pTis	N0	M0	S0
I	pT1-4	N0	M0	S0
IA	pT1	N0	M0	S0
IB	pT2	N0	M0	S0
IB	pT3	N0	M0	S0
IB	pT4	N0	M0	S0
IB	pT2	N0	M0	S0
IB	pT2	N0	M0	S0
IS	Irgendein pT/Tx	N0	M	S1-3 Messung n. Orchiectomie
II	Irgendein pT/Tx	N1-3	M0	SX
IIA	Irgendein pT/Tx	N1	M0	S0 oder 1
IIB	Irgendein pT/Tx	N2	M0	S0 oder 1
IIC	Irgendein pT/Tx	N3	M0	S0 oder 1
III	Irgendein pT/Tx	Irgendein N	M1	SX
IIIA	Irgendein pT/Tx	N1-3	M0	S0 oder S1
IIIB	Irgendein pT/Tx	N1-3 oder	M0-M1a	S2
	Irgendein pT/Tx	Irgendein N	M1a	S2
IIIC	Irgendein pT/Tx	N1-3 oder	M0	S3
	Irgendein pT/Tx	Irgendein N	M1a	S3
	Irgendein pT/Tx	Irgendein N	M1b	Irgendein S

<sup>70</sup> Edge et al 2010.

<sup>71</sup> NCT SOP Keimzelltumoren Version 05.01 (08.03.13).

<sup>72</sup> Edge et al 2010, S. 472.

### 4.3.2 Lugano-Stadieneinteilung der Hodentumoren

Die Stadieneinteilung nach Lugano findet sich heute nur noch selten Anwendung.

**Tab 4.2 Lugano-Tumorstadien des Hodens (1980)<sup>73</sup>**

Stadium	Anatomische Tumorausbreitung
I	Keine Evidenz einer metastatischen Ausbreitung
IA	Tumor auf den Hoden u. Nebenhoden begrenzt (Kategorie T1, T2 und T3 der TNM Klassifikation) <i>(ohne Blut- u. Lymphgefäßinvasion, keine Infiltration der Tunica vaginalis)</i>
IB	Tumor infiltriert Samenstrang (Kategorie T4a), oder Tumorausprung in einem undeszendierten Hoden
IC	Tumor infiltriert Skrotum (T4b) oder Entstehung nach Leisten- oder Hoden-Chirurgie oder behandelt durch transskrotale Biopsie oder Orchiektomie
IX	Die Ausdehnung des Primärtumors kann nicht beurteilt werden
II	Lymphknotenmetastasen nur unterhalb des Zwerchfells
IIA	Alle metastatischen Lymphknoten ≤ 2cm
II B	Mindestens ein Lymphknoten zwischen 2 und 5 cm
IIC	Retroperitoneale Lymphknoten >5 cm <i>(oder Tumorinvasion der Venen; kein makroskopischer Resttumor nach Lymphadenektomie)</i>
IID	Tastbare abdominale Masse <i>(inoperabel)</i> oder fixierte inguinale Lymphknoten (N3) <i>(&gt;10cm)(Makroskopischer Resttumor nach Lymphadenektomie oder Resttumor nach Lymphadenektomie)</i>
III	Mediastinale und supraklavikuläre Lymphknotenbeteiligung: Fernmetastasen <i>(Metastasen oberhalb des Zwerchfells)</i>
IIIA	Mediastinale und / oder supraklavikuläre Lymphknotenbeteiligung ohne Fernmetastasen (N4).
IIIB	Fernmetastasen nur in die Lunge; „minimale Lungenerkrankung“: weniger als 5 Herde in jeder Lunge, keiner > 2 cm; „fortgeschrittene Lungenerkrankung“: mehr als 5 Herde in jeder Lunge oder ein Herd >2 cm oder Pleuraerguß.
IIIC	Jegliche hämatogene Metastasen außerhalb der Lunge.
III 0	Persistierende biologische Marker nach definitiver Therapie und ohne weitere Evidenz einer Erkrankung

Stadium I und Stadien IIA und B werden als „frühe Stadien“ angesehen; Stadien IIC und D wie auch Stadium III repräsentieren „fortgeschrittene Erkrankung“.

Anmerkung: Stadien „I“ und „II“ *(ohne Suffix)* sind keine LUGANO-Stadien.

### 4.3.3 Stadieneinteilung Seminome und Nicht-Seminome

**Tab 4.3 Einteilung der Keimzelltumoren in Seminome und Nicht-Seminome nach Serumentumormarkern (vgl. TNM 7. Auflage)<sup>74</sup>**

Gruppe	AFP ng/ml	β-HCG ng/ml	β-HCG mIU/ml <sup>75</sup>	LDH x-Normalwert
<b>Gruppe I</b>				
Niedrige Tumormarker	<1000	<1000	<5000	<1,5 fach
<b>Nicht-Seminom</b>	Auf den Hoden	niedrige	keine nichtpulmonalen	

<sup>73</sup> Cavalli et al 1980 (Übersetzung KHA); Formulierungen in *Kursivschrift*: Schmoll 1997

<sup>74</sup> Wittekind, Meyer 2010, S. 237.

<sup>75</sup> mIU/ml = milli International Unit pro Milliliter = 1 IU/L = 1 International Unit pro Liter.

	begrenzt / primär retroperitonealer Tumor	Tumormarker	viszerale Metastasen		
<b>Seminom</b>	Jede Primärlokalisierung	jeder Tumormarker	keine nichtpulmonalen viszerale Metastasen		
<b>Gruppe II</b>	1000-10000	1000-10000	5000-50000	1,5-10 fach	
<b>Nichtseminom</b>	Auf den Hoden begrenzt / primär retroperitonealer Tumor		keine nichtpulmonalen viszerale Metastasen		
<b>Seminom</b>	Jede Primärlokalisierung	jeder Tumormarker	nichtpulmonale viszerale Metastasen		
<b>Gruppe III</b>	Hohe Tumormarker	> 10000	>10000	>50000	>10-fach
<b>Nichtseminom</b>	Primär mediastinaler Keimzelltumor	oder hohe Marker	oder nichtpulmonale viszerale Metastasen		

#### 4.3.4 Indiana Klassifikation

Tabelle 4.4 zeigt die Indiana Klassifikation, die den Schweregrad der Erkrankung bei metastasierten Hodentumoren mit den entsprechenden Ausprägungen beschreibt.

**Tab 4.4** Indiana-Klassifikation<sup>76</sup>

Krankheits-Stadium	Krankheitszeichen
<b>Minimal disease</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>Nur HCG und/oder AFP erhöht</li> <li>Zervikale Lymphknotenmetastasen tastbar, aber keine tastbaren retroperitonealen Lymphknotenmetastasen</li> <li>Technisch nicht-resezierbare, aber nicht tastbare retroperitoneale Lymphknotenmetastasen</li> <li>Minimale pulmonale Metastasen (d.h. weniger als 5 pro Lungenfeld, alle mit Durchmessern von weniger als 2 cm).</li> </ol>
<b>Moderate disease</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>Tastbarer abdominaler Tumor als einzige Krankheitsmanifestation</li> <li>Mäßiggradige pulmonale Metastasierung: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5-10 Lungenmetastasen pro Lungenfeld, alle kleiner als 3 cm</li> <li>- Mediastinaler Tumor kleiner als 50% des intrathorakalen Durchmessers</li> <li>- Solitäre pulmonale Metastase größer als 2 cm.</li> </ul> </li> </ol>
<b>Advanced disease</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>Fortgeschrittene Lungenmetastasierung: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Mediastinaler Tumor größer als 50% des intrathorakalen Durchmessers</li> <li>- Mehr als 10 Lungenmetastasen pro Lungenfeld</li> <li>- Lungenmetastasen größer als 3 cm</li> </ul> </li> <li>Tastbarer abdominaler Tumor <u>und</u> pulmonale Metastasierung <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tastbarer abdominaler Tumor und minimale pulmonale Metastasierung</li> <li>- Tastbarer abdominaler Tumor und mäßiggradige pulmonale Metastasierung</li> <li>- Tastbarer abdominaler Tumor und fortgeschrittene pulmonale Metastasierung</li> </ul> </li> <li>Leber-, Knochen- oder Hirnmetastasen</li> </ol>

<sup>76</sup> Birch et al 1986.

**4.3.5 Prognose-Einteilung der Keimzelltumoren des Hodens nach IGCCCG**

(International Germ Cell Cancer Collaborative Group)

**Tab 4.5 IGCCCG-Einteilung der Prognosestadien der Hodentumoren<sup>77</sup>**

<b>IGCCCG und NCT-Krebsregister</b>	<b>Krebsregister Baden-Württemberg</b>
Gruppe 1 = Niedrige Tumormarker, etc.	G = Gut
Gruppe 2 = Intermediäre Tumormarker, etc.	I = Intermediär
Gruppe 3 = Hohe Tumormarker, etc.	S = Schlecht

<sup>77</sup> IGCCCG 1997.

## 4.4 Kodierungspflichtiges Datenfeld bei Hodentumoren

**Tab. 4.7 S-Klassifizierung (Serummarker)**

FELDNAME	S-Klassifizierung
DEFINITION	Einteilung der urologischen Tumoren nach Höhe der Serumentumormarker
BEGRÜNDUNG	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Diagnosesicherung</li> <li>- Stadieneinteilung</li> <li>- Prognosekriterium</li> <li>- Ausbreitungsdiagnostik</li> <li>- Residualtumorbeurteilung</li> <li>- Evaluation des Therapieergebnisses</li> <li>- Nachsorge</li> </ul>
SYNONYM	S-Kategorie (KRBW), Serumentumormarker, Tumormarker
DATENTYP	Alphanumerisch
DATENBEREICH	<p>S0 = Tumormarker innerhalb normaler Grenzen</p> <p>S1 = LDH &lt;1,5 N<sup>78</sup> und HCG &lt;5000 und AFP &lt;1000</p> <p>S2 = LDH &lt;1,5-10 N und / oder HCG 5000-50000 und / oder AFP 1000-10000</p> <p>S3 = LDH &gt;10 N oder &gt;HCG 50000 oder AFP &gt;10000</p> <p>SX = Tumormarker nicht verfügbar oder keine Untersuchung</p>
BENUTZUNGSHINWEIS	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Datenfeld gilt nur für urologische Tumoren</li> <li>2. Bei S1-S3 muss wenigstens einer der Tumormarker erhöht sein.</li> </ol>
GÜLTIGKEITSREGELN	Katalog
PRÜFUNGSREGELN	-
REFERENZDOKUMENTE	Wittekind et al 2002 . Souchon et al 2002.
REFERENZORGANISATION	UICC Deutsche Krebsgesellschaft e. V.
KOMMENTAR	<p>Einheiten:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. LDH x N<sup>79</sup>      gerechnet in N = obere Grenze des Normwertes für LDH</li> <li>2. β-HCG            in mIU/ml<sup>80</sup></li> <li>3. AFP in ng/ml<sup>81</sup></li> </ol>
NCT-KREBSREGISTER HD	M02

<sup>78</sup> N = Normalwert.

<sup>79</sup> N = Normalwert.

<sup>80</sup> mIU/ml = Milli International Unit pro Milliliter = 1 IU/L = 1 International Unit pro Liter.

<sup>81</sup> Nanogramm pro Milli-Liter.

## 5 Tumoren des Penis

### 5.1 Topographischer Geltungsbereich

Tumoren dieses anatomischen Bereiches werden folgenden spezifischen Lokalisationsziffern nach ICD-O-3 zugeordnet:

C60.0	Präputium, Vorhaut
C60.1	Glans penis
C60.2	Penisschaft, Corpus cavernosum, Schwellkörper des Penis
C60.8	Penis, mehrere Teilbereiche überlappend
C60.9	Penis o. n. A.

### 5.2 Verschlüsselung

Die Tabelle 5.1 zeigt die in der WHO Klassifikation 2004<sup>82</sup> aufgeführten Tumoren des Penis des Dignitätsgrades /2 und /3 (Dignität /1 tritt nicht auf) mit dem Namen des Tumors, der Morphologieziffer, der Topographieziffer und der zugehörigen ICD10-GM 2011 ff Diagnoseziffer. Die „Tumoren des Penis“ schließen die *Hauttumoren* des Penis außer Melanome ein. Primäre *Harnröhrenkarzinome* (Urethra) sind unter den Tumoren der Harnwege, Abschnitt 2 aufgeführt. *Melanome* der *Penishaut* werden unter Tumoren der Haut geführt und sind hier ausgeschlossen.

**Tab 5.1 Verschlüsselung der Penistumoren des Penis**

Tumorname <sup>83</sup>	ICD-O-3-M	ICD-O-3-T	ICD10-GM Vs.2011
<b>Maligne epitheliale Tumoren des Penis</b>			
Plattenepithelkarzinom o. n. A.	8070/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
Basaloides Plattenepithelkarzinom	8083/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
Verruköses Karzinom o. n. A.	8051/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
Papilläres Karzinom o. n. A.	8050/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
Spindelzelliges Plattenepithelkarzinom ( <i>sarkomatös</i> )	8074/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
Adenosquamöses Karzinom	8560/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
Merkel-Zell-Karzinom	8247/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
Kleinzelliges Karzinom o. n. A.	8041/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
Talgdrüsenadenokarzinom	8410/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
Klarzelliges Adenokarzinom o. n. A.	8310/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
Basalzellkarzinom o. n. A.	8090/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C60.8-9
<b>Vorläuferläsionen</b>			
Intraepitheliale Neoplasie Grad 3	8077/2	C60.0-2, C60.8-9	D07.4
M. Bowen	8081/2	C60.0-2, C60.8-9	D07.4
Erythroplasie Queyrat	8080/2	C60.0-2, C60.8-9	D07.4

<sup>82</sup> Eble et al 2004, S. 218 ff.

<sup>83</sup> Offizielle Bezeichnung des Tumors nach der ICD-O-3-Morphologie. Abweichende Begriffe aus Eble et al 2004 oder eigene Ergänzungen in *Kursiv-schrift*.

<b>Tumorname<sup>83</sup></b>	<b>ICD-O-3-M</b>	<b>ICD-O-3-T</b>	<b>ICD10-GM Vs.2011</b>
Extramammärer Paget	8542/3	C60.0-2, C60.8-9	C60.0-2, C62.8-9
<b>Melanozytische Tumoren<sup>84</sup></b>			
Malignes Melanom o. n. A.	8720/3	C60.0-2, C60.8-9	C62.0-1, C62.9

<sup>84</sup> Nur melanozytische Tumoren, die nicht das Hautorgan als Ursprung haben.

## 6 Grading urologischer Tumoren<sup>85</sup>

Tabelle 6.1 zeigt zusammengefasst die Arten des histopathologischen Gradings verschiedener Organe des urologischen Systems.

Für *Niere*, *Penis* und *Prostata* wird neben organspezifischen Gradeinteilungen die übliche histologische Klassifizierung GX, G1, G2, G3 und G4 angewendet.

- Für die urothelialen Tumoren des *Nierenbeckens*, *Harnleiters*, der *Harnblase* und der *Harnröhre* gilt das zweistufige Grading nach WHO/ISUP (International Society of Urologic Pathology)<sup>86</sup>.

- Für die *Prostata* gilt der Gleason-Grad und der Gleason-Score als übliche Grading-Einteilung.

- Für *Hoden-(Keimzell-)tumoren* wird kein histologisches Grading vorgenommen, sondern es werden neben der Einteilung in Seminome und Nicht-Seminome die Krankheitsstadien nach AJCC 2010 und TNM mit Serummarkerkonzentrationen (Tabelle 4.1), die Lugano-(Tab 4.2) und Indiana-Klassifikation (Tab 4.4) sowie Prognosestadien nach der IGCCCG-Einteilung (Tab 4.5) angewendet (Abschnitt 4.3).

**Tab 6.1 Grading-Systeme urologischer Tumoren**

<b>Organ / Organsystem</b>	<b>Art des Gradings</b>
Niere	Histologisch GX, G1, G2, G3, G4, G0
Harnwegsystem (ableitende Harnwege)	Histologisch L = LG = Low grade H = HG = High grade
Nierenbecken und Harnleiter*	Histologisch L = LG = Low grade H = HG = High grade
Harnblase*	Histologisch L = LG = Low grade H = HG = High grade
Harnröhre / Urethra einschließlich der prostatistischen Urethra*	Histologisch L = LG = Low grade H = HG = High grade
Prostata <sup>87</sup>	Gleason 2-4      G1 Gleason 5-6      G2 Gleason 7-10      G3-4 Histologisch konventionelles WHO-Grading G1-4
Hoden	Serummarker SX, S0, S1, S2, S3, bestehend aus den zusammengesetzten Serummarkern AFP, hCG und LDH. Kein histologisches Grading.
Penis	Histologisch L = LG = Low grade H = HG = High grade;

<sup>85</sup> Wittekind, Meyer 2010; Hentschel, Katalinic 2008; Störkel 2005.

<sup>86</sup> Edge et al 2010, S. 491 ff (AJCC).

<sup>87</sup> Für die genauere Einteilung s. Kapitel 3 Prostata dieses Handbuches.

---

Histologisch  
L = LG = Low grade  
I = IG = Intermediate  
H = HG = High grade

---

Histologisch  
GX, G1, G2, G3-4, G0

---

\* Falls nicht spezifiziert → vierstufiges Grading → kann überführt werden in zweistufiges Grading

Überleitungen des drei- und vierstufigen Gradings in das zweistufige low bzw. high grade sind in den Tabellen 6.2 bis 6.5 gezeigt.

**Tab 6.2 Zwei-stufiges Gradingsystem**

Grading <sup>88</sup> - Einteilung	Abkürzung	Beschreibung
G1-G2	L oder LG	Low grade = Niedriggradig
G3-G4	H oder HG	High grade = Hochgradig

**Tab 6.3 Drei-stufiges Gradingsystem**

Grading <sup>89</sup> - Einteilung	Analogie	Beschreibung
G1	L = low grade	Low grade = Niedriggradig
G3	I = Intermediär	Schlecht differenziert
G4	H = high grade	Undifferenziert

**Tab 6.4 Vier-stufiges Gradingsystem**

Grading - Einteilung	Histologie
GX	Differenzierungsgrad oder Herkunft kann nicht bestimmt
G1	Gut differenziert
G2	Mässig differenziert
G3-4	Schlecht differenziert, undifferenziert
G0	Grading trifft nicht zu (normale Histologie)

**Tab 6.5 Zuordnungstabelle der zwei-, drei- und vier-stufigen Gradingsysteme<sup>90</sup>**

Zweistufiges Grading	Dreistufiges Grading	Vierstufiges Grading
Niedriggradig = low grade	Grad 1	Grad 1
		Grad 2

<sup>88</sup> Wittekind, Meyer 2010; Hentschel, Katalinic 2008.

<sup>89</sup> Wittekind, Meyer 2010; Hentschel, Katalinic 2008.

<sup>90</sup> n. Wittekind, Meyer 2010, S. 144.

---

Hochgradig =	Grad 2	Grad 3
high grade	Grad 3	Grad 4

---

## 7 Referenzen

Adzersen KH, Becker N (2014).  
Allgemeines Handbuch der Tumordokumentation.  
NCT-Krebsregister, Abteilung Klinische Epidemiologie, Deutsches Krebsforschungszentrum, Heidelberg.

Adzersen KH, Becker N (2014).  
Tumoren des Weichgewebes und der Knochen. Organspezifische Dokumentation.  
NCT-Krebsregister, Deutsches Krebsforschungszentrum, Heidelberg.

Birch R, Williams S, Cone A, Einhorn L, Roark P, Turner S, Greco FA (1986)  
Prognostic factors for favorable outcome in disseminated germ cell tumors.  
J Clin Oncol 4:400-407.

Borley N, Feneley MR (2009).  
Prostate cancer: diagnosis and staging.  
Asian J Androl. Jan; 11(1):74-80.

Breslow, A. (1970).  
*Thickness, cross-sectional areas and depth of invasion in the prognosis of cutaneous melanoma.*  
Ann Surg 172:902-8

Cavalli F, Monfardini G, and Pizzocaro G (1980)  
Report on the international workshop on staging and treatment of testicular cancer.  
Eur J Cancer 16: 1367–1372

DIMDI (Hrsg.) 2011.  
Alphabetisches Verzeichnis (Diagnosenthesaurus). Internationale statistische Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme  
Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information, 10. Revision, German Modification, Version 2011.  
Eigenverlag, Köln.

DIMDI (Hrsg.) 2013.  
Aktualisierungsliste zur Vorabversion der ICD-O-3 2013.  
<http://www.dimdi.de/dynamic/de/klassi/downloadcenter/ICD-O-3/vorabversion2013/>

DIMDI (2014).  
Internationale Klassifikation der Krankheiten für die Onkologie, ICD-O-3 2003, 1. Revision 2014.  
Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information im Auftrag des Bundesministeriums für Gesundheit und Soziale Sicherung. Übersetzung der Originalausgabe der WHO aus dem Jahr 2000 [Fritz et al (eds) 2000].

Eble JN, Sauter G, Epstein JI, Sesterhenn IA (2004).  
Pathology & Genetics, Tumours of the Urinary System and Male Genital Organs.  
WHO/IARC, IARC Press, Lyon

Edge SB, Byrd DR, Compton CC, Fritz AG, Greene FL, Trotti A (eds.) (2010).  
AJCC Cancer Staging Manual.  
7th ed. Springer.

Epstein JI1, Allsbrook WC Jr, Amin MB, Egevad LL; ISUP Grading Committee.  
The 2005 International Society of Urological Pathology (ISUP) Consensus Conference on Gleason Grading of Prostatic Carcinoma.  
Am J Surg Pathol. 2005 Sep;29(9):1228-42.

Ferlay J, Burkhard C, Whelan S, Parkin DM (2005).  
Check and Conversion Programs for Cancer Registries. IARC/IACR Tools for Cancer Registries.  
(IARC, WHO, IACR).  
IARC Technical Report No. 42, Lyon, 2005, Appendix 3, S. 38 ff.

Ferlay P (2006).  
DEPedit Version 1.00.  
Descriptiv Epidemiology Group, IARC, Lyon.

Fletcher CDM, Unni KK, Mertens F (eds) 2002.  
Pathology and Genetics of Tumours of Soft Tissue and Bone.  
World Health Organization Classification of Tumours. International Agency for Research on Cancer  
(IARC).  
Edited by: IARC Press. Lyon.

Fritz A, Percy C, Jack A, Shanmugaratnam K, Sobin L, Parkin DM and Whelan S (eds) (2000).  
International Classification of Diseases for Oncology, Third Edition, ICD-O-3.  
Geneva, World Health Organization 2000.

Fuchs J, Kienecker K, Furtwängler R, Warmann SW, Bürger D, Thürhoff JW, Hager J, Graf N (2009).  
Surgical aspects in the treatment of patients with unilateral Wilms tumor: a report from the SIOP 93-  
01/German Society of Pediatric Oncology and Hematology.  
Ann Surg. Apr;249(4):666-71.

Gleason DF (1977).  
Veterans Administration Cooperative Urological Research Group (VACURG).  
Histologic grading and clinical staging of prostatic carcinoma.  
In: *Urologic pathology: the prostate*.  
Tannenbaum M (ed) Lea and Febiger: Philadelphia  
[www.upmccancercenters.com/cancer/prostate/gradingsystems.html](http://www.upmccancercenters.com/cancer/prostate/gradingsystems.html) , University of Pittsburgh Cancer  
Institute (UPCI)

Gleason DF (1992).  
Histologic grading of prostate cancer: a perspective.  
Hum Pathol. 1992 Mar; 23(3):273-9.

Gleason DF, Mellinger GT (1974).  
Prediction of prognosis for prostatic adenocarcinoma by combined histological grading and clinical stag-  
ing.  
J Urol; 111: 58-64.

Godzinski J, Tournade MF, deKraker J, Lemerle J, Voute PA, Weirich A, Ludwig R, Rapala M, Skotnicka G,  
Gauthier F, Moorman-Voestermans CG, Buerger D, VanVeen A, Sawicz-Birkowska K (1998).  
Rarity of surgical complications after postchemotherapy nephrectomy for nephroblastoma. Experience  
of the International Society of Paediatric Oncology-Trial and Study "SIOP-9".  
International Society of Paediatric Oncology Nephroblastoma Trial and Study Committee.  
Eur J Pediatr Surg 2:83-86

Graf N (2010). Leitlinie Nephroblastom.  
Leitlinie der Gesellschaft für Pädiatrische Onkologie und Hämatologie. Nephroblastom.  
AWMF. Stand: 01.12.2010, gültig bis 31.12.2015.  
[http://www.awmf.org/uploads/tx\\_szleitlinien/025-004l\\_S1\\_Nephroblastom.pdf](http://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/025-004l_S1_Nephroblastom.pdf) (05.09.2011) .

Helpap B, Bocking A, Dhom G, Faul P, Kastendieck H, Leistenschneider W, Muller HA (1985).  
Klassifikation, histologisches und zytologisches Grading sowie Regressionsgrading des Prostatakarzi-  
noms.  
Der Urologe Ausg A;24(3):156-9.

- Helpap B, Egevad L (2009).  
Modified Gleason grading. An updated review.  
Histol Histopathol;24(5):661-6.
- Hentschel S & Katalinic A (Hrsg.) (2008).  
Das Manual der epidemiologischen Krebsregistrierung.  
W. Zuckschwerdt Verlag München, Wien, New York
- IARC, WHO (2011).  
Updates to the International Classification of Diseases for Oncology:  
Third edition (ICD-O-3), 01 September 2011, S. 1-12. <http://www.who.int/classifications/icd/updates/ICD-O-3Updates2011.pdf> (15.02.2012).
- International Germ Cell Cancer Collaborative Group (1997).  
International Germ Cell Consensus Classification: A prognostic factor-based staging system for metastatic germ cell cancers.  
J Clin Oncol 15:594-603
- Johnson CH, Adamo M, Peace S, Percy-Laurry A (eds.) (2010).  
Hematopoietic and Lymphoid Neoplasm Case Reportability and Coding Manual.  
National Cancer Institute, Bethesda, MD 20892-8316.  
<http://seer.cancer.gov/tools/heme/index.html> ( 30.03.2012).
- Johnson CH, Peace S, Peggy Adamo M, Fritz A, Percy-Laurry A, Edwards BK (2007).  
The 2007 Multiple Primary and Histology Coding Rules. January 01, 2007.  
National Cancer Institute Surveillance Epidemiology and End Results Program Bethesda, MD.  
Version revised 09/27/2011  
<http://seer.cancer.gov/tools/mphrules/download.html> (04.04.2012).
- Miller K, Weißbach L.  
Leitlinien zur Diagnostik von Prostatakarzinomen (1999).  
Im Auftrag der Deutschen Krebsgesellschaft und ihrer wissenschaftlichen Arbeitsgemeinschaften, der Deutschen Krebshilfe und der Deutschen Gesellschaft für Urologie und in Kooperation mit nachstehend angeführten wissenschaftlichen Fachgesellschaften, der Arbeitsgemeinschaft Deutscher Tumorzentren sowie dem Berufsverband Deutscher Urologen.  
Urologe: 38:388-40.
- Moch H 2010.  
Neue Aspekte der Pathologie des Nierenzellkarzinoms.  
Onkologe 16:131–139.
- Mostofi FK (2002).  
Hystological typing of prostate tumours.  
In: Mostofi FK, editor. WHO international histological classification of tumours. 2nd ed. Berlin: Springer;. S. 15-6
- Mueller-Lisse UG, Mueller-Lisse UL, Meindl T, Coppenrath E, Degenhart C, Graser A, Scherr M, Reiser MF (2007).  
Staging of renal cell carcinoma.  
Eur Radiol. Sep; 17 (9):2268-77.
- Pheby D, Martínez C, Roumagnac M, Schouten L (1995).  
Recommendations for Coding Bladder Tumours.  
Working Group Members, ENCR. <http://www.encl.com.fr/>
- Rieden K, Weirich A, Tröger J, Gamroth AH, Raschke K, Ludwig R (1993).  
Accuracy of diagnostic imaging in nephroblastoma before preoperative chemotherapy.

European Radiology 3: 115-122

Robson CJ (1982).  
Staging of renal cell carcinoma.  
Prog Clin Biol Res. 10:439-45.

Robson CJ, Churchill BM, Anderson W (1969).  
The results of radical nephrectomy for renal cell carcinoma.  
J Urol; 101 : 297-301.

Schmoll HJ (1997)  
Maligne Keimzelltumoren des Mannes.  
In: Schmoll H-J, Höffken K, Possinger K (Hrsg) (1979).  
Kompendium internistische Onkologie Teil 2,  
2. Auflage, Springer, Berlin, Heidelberg New York, S.1225–1279  
(zur Lugano-Hodentumor-Klassifikation 1979).

Sobin LH, Wittekind C (1997).  
TNM classification of malignant tumors, 5th ed.  
New York, NY: Wiley, 1997: 180–182 Classification of Malignant Tumours, 5th edition.

Souchon R, Schmidberger H (1998).  
Zum Thema Hodentumoren: Diagnostische Maßnahmen zur Definition des klinischen Stadiums (Hodentumoren).

Der Onkologe, 4: 494–500

Störkel S (2005).

Typing, Grading und Staging beim Harnblasenkarzinom: Pathomorphologische Parameter und deren Bedeutung für die Klinik.

Blasenkarzinom 1-10.

Vujanic GM, Sandstedt B (2010).

The pathology of Wilm's tumour (nephroblastoma).

The International Society of Paediatric Oncology approach.

J Clin Pathol 63: 102-109.

Vujanic GM, Sandstedt B, Harms D, Kelsey A, Leuschner I, de Kraker J (2002).

Nephroblastoma Scientific Committee. Revised International Society of Paediatric Oncology (SIOP)

Working Classification of Renal Tumors of Childhood.

Med Pediatr Oncol 38:79-82.

Williams RD, Al-Saadi R, Chagtai T, Popov S, Messahel B, Sebire N, Gessler M, Wegert J, Graf N, Leuschner I, Hubank M, Jones C, Vujanic G, Pritchard-Jones K (2010).

Children's Cancer and Leukaemia Group.

SIOP Wilms' Tumour Biology Group. Subtype-specific FBXW7 mutation and MYCN copy number gain in Wilms' tumor.

Clin Cancer Res. Apr 1;16(7):2036-45.

Wirth M, Weißbach L, Ackermann R, Alberti W, Albrecht C, Göckel-Beining B, Fröhner M, Hinkelbein W, Miller K, Rübber H, Wiegand T, Wolff J, Wörmann B (2011).

Autoren-Steuergruppe der Leitlinienentwicklung. Interdisziplinäre Leitlinie der Qualität S3 zur Früherkennung, Diagnose und Therapie der verschiedenen Stadien des Prostatakarzinoms. Version 1.03 – März Deutsche Gesellschaft für Urologie (DGU).

Wittekind C, Compton CC, Brierley J, Sobin LH (eds.)(2012).

TNM Supplement. A commentary on uniform use.

UICC. Fourth Edition 2012. Wiley-Blackwell.

Wittekind C, Meyer HJ (Hrsg.)(2010).

UICC .TNM Klassifikation maligner Tumoren.

7. Aufl. 2010: Wiley-Blackwell, Weinheim.

Wittekind C, Meyer HJ, Bootz F (Hrsg)(2002).

UICC. TNM Klassifikation maligner Tumoren.

6. Aufl. Springer, Berlin Heidelberg New York.

Yiallouros M (2012).

Wilms-Tumor (Nephroblastom)

Kompetenznetz Pädiatrische Onkologie und Hämatologie.

[http://www.kinderkrebsstiftung.de/fileadmin/kinderkrebsinfo.de/Nephroblastom-kurz05042012\\_ger.pdf](http://www.kinderkrebsstiftung.de/fileadmin/kinderkrebsinfo.de/Nephroblastom-kurz05042012_ger.pdf) (08.10.2012)