

KOMPAKTINFORMATION

SACHGEBIET

mpMRT Prostata (AOK PLUS)

- Rechtsgrundlage:** ▶ Vertrag nach § 140a SGB V zur fachärztlichen Behandlung onkologischer Patienten mittels mpMRT der Prostata in der aktuell gültigen Fassung
- GOP:** ▶ 99310
- Antragstellung:** ▶ genehmigungspflichtige Leistung mit Teilnahmeerklärung
▶ **keine rückwirkende Genehmigung möglich**
- Fachliche Nachweise:** ▶ genehmigungsfähig für:
- Fachärzte für Radiologie
 - Fachärzte für Diagnostische Radiologie
 - Fachärzte für Radiologische Diagnostik
 - Fachärzte für Strahlentherapie und Radiologische Diagnostik
- ▶ ein erfolgreich absolviertes technisches Qualitätssicherungsverfahren (Vorlage des Qualitätstestats des Berufsverbandes der Deutschen Radiologen e. V. (BDR) und der Qualitäts-Ring-Radiologie gGmbH (QRR) zur Erfüllung der Vorgaben zu Messparametern und Bildqualität für die mpMR-Prostatographie) und
- ▶ ein fachlicher Qualifikationsnachweis (Vorlage des Zertifikats der Deutschen Röntgengesellschaft e. V. (DRG) und der AG Uroradiologie und Urogenitaldiagnostik der DRG zur Spezialzertifizierung mpMR-Prostatographie (Stufe Q1 oder Q2)) und
- ▶ Vorhandensein einer Genehmigung nach § 4 der Kernspintomographie-Vereinbarung
- Versicherte der AOK PLUS, sofern **alle** folgenden Voraussetzungen gegeben sind:
- noch nicht vollendetes 75. Lebensjahr,
 - Überweisung durch einen onkologisch tätigen Facharzt für Urologie oder fachärztlich tätigen Internisten mit dem Schwerpunkt Hämatologie und Onkologie,
 - positive Nutzen-Risiko-Abwägung (durchzuführen z. B. beim Vorhandensein eines Herzschrittmachers, Medikamentenpumpen und andere Risiken für die Durchführung einer MRT) und
 - der Patient schließt eine weitere diagnostisch/therapeutische Konsequenz (Prostata-Re-Biopsie, Operation, Radio) nicht aus

SACHGEBIET

mpMRT Prostata (AOK PLUS)

Fachliche Nachweise:

Zusätzlich muss **mindestens** eine der nachfolgenden Voraussetzungen vorliegen:

- PSA-Anstieg nach negativer Erstbiopsie oder
- Nachweis eines Niedrig-Risiko-Karzinoms in der Prostata-Biopsie vor Beginn einer Active Surveillance oder
- im Rahmen der Active Surveillance vor der empfohlenen Re-Biopsie oder vor Radatio oder Operation bei lokal fortgeschrittenen Karzinomen nach positivem Votum einer interdisziplinären Tumorkonferenz

Organisatorische Nachweise:

- ▶ Das Original der Teilnahme- und Einwilligungserklärung versendet der Arzt innerhalb von 10 Arbeitstagen nach Unterzeichnung per Post an die
AOK PLUS
Belegverarbeitung
09099 Chemnitz
- ▶ Teilnahme- und Einwilligungserklärungen für die Versicherten können jederzeit bei der AOK PLUS nachbestellt werden (über das Bestellformular der AOK PLUS)

ANSPRECHPARTNER

- ▶ **Abt. Qualitätssicherung:** **Sabine Pfeifer**
Telefon: 03643 559-748
E-Mail: qs-vertraege@kvt.de