

ELGA CDA Implementierungsleitfäden

HL7 Implementation Guide for CDA[®] R2: Laborbefund

Zur Anwendung im österreichischen Gesundheitswesen [1.2.40.0.34.7.4.6]

Datum: 05.11.2015

Version: 2.06

Status: Final





Inhaltsverzeichnis

Inhalts	verzeichnis	2
Informa	ationen über dieses Dokument	5
Allgeme	eines	5
Verbind	lichkeit	5
Zielgrup	ppe	6
Hinweis	auf verwendete Grundlagen	6
Hinweis	e zur Nutzung des Leitfadens	6
Revisio	nsliste	6
Weitere	unterstützende Materialien	7
Bedienu	ungshinweise	7
Impress	sum	7
Harmo	nisierung des Implementierungsleitfadens	8
1.	Einleitung	10
1.1.	Ausgangssituation	10
1.2.	Zweck	10
1.3.	Vorgaben zum medizinischen Inhalt	11
1.3.1.	Allgemeiner Laborbefund	11
1.3.2.	Mikrobiologische Befunde	14
1.4.	Hierarchie der Implementierungsleitfäden	14
1.5.	Verweis auf den Allgemeinen Leitfaden	15
1.6.	Menschenlesbar vs. maschinenlesbar: CDA Level 2 oder Level 3	15
1.7.	IHE Konformität	16
1.7.1.	Referenz	16
1.7.2.	Angabe der Adresse und Telefonnummer	16
2.	Anwendungsfälle	17
2.1.	Anwendungsfall LAB01: "Laboruntersuchung eines niedergelassenen Labors"	18
2.2.	Anwendungsfall LAB02: "Laboruntersuchung im Rahmen eines stationären	
	Aufenthalts in einem Spital"	18
2.3.	Anwendungsfall LAB03: "Teilweise externe Vergabe von Laboruntersuchunger	າ" 18
3.	Administrative Daten (CDA Header)	20
3.1.	Überblick	20



	3.2.	Dokumentenstruktur	22
	3.2.1.	Elemente ohne spezielle Vorgaben	22
35	3.2.2.	Template ("ClinicalDocument/templateId")	22
	3.2.3.	Dokumentenklasse ("ClinicalDocument/code")	24
	3.2.4.	Dokumenttitel ("ClinicalDocument/title")	25
	3.2.5.	Versionierung des Dokuments ("setId" und "versionNumber")	25
	3.3.	Teilnehmende Parteien	26
40	3.3.1.	IHE LAB TF-3 Konformität	26
	3.3.2.	Elemente ohne spezielle Vorgaben	26
	3.3.3.	Verfasser des Dokuments ("ClinicalDocument/author")	26
	3.3.4.	Medizinischer Validator ("ClinicalDocument/legalAuthenticator")	26
	3.3.5.	Validator ("ClinicalDocument/authenticator")	27
45	3.3.6.	Weitere Beteiligte ("participant")	29
	3.4.	Referenz zum Auftrag	29
	3.4.1.	Einweisender/Zuweisender/Überweisender Arzt	29
	3.4.2.	Auftraggeber/"Ordering Provider"	29
	3.4.3.	Auftragsidentifikation ("ClinicalDocument/inFulfillmentOf/order")	32
50	3.5.	Dokumentation der Gesundheitsdienstleistung	33
	3.5.1.	Service Events ("ClinicalDocument/documentationOf/serviceEvent")	33
	3.5.2.	Durchführende Labors	
		("ClinicalDocument/documentationOf/serviceEvent/performer")	35
	3.6.	Informationen zum Patientenkontakt	36
55	3.6.1.	Encounter ("componentOf/encompassingEncounter")	36
	4.	Medizinische Inhalte im Body	37
	4.1.	Fachlicher Inhalt in EIS "Enhanced" oder "Full support"	37
	4.2.	Aufbau des Body	37
	4.2.1.	Strukturierter Body ("structuredBody")	37
60	4.2.2.	Sektion Brieftext	37
	4.2.3.	Sektion Überweisungsgrund	37
	4.2.4.	Bereiche (Specialities)	38
	4.2.5.	Gruppen (Befundgruppen)	39
	4.2.6.	Zusätzliche medizinische Informationen	41
65	4.2.7.	Allgemeine Strukturrichtlinien für Body-Elemente	41
	4.2.8.	Narrativer Block	43
	4.2.9.	CDA Entry Level ("Level 3")	44
	4.2.10.	Harmonisierung des Befundaufbaus – Value Set "ELGA_Laborparameter"	46
	4.3.	Spezifikation der Befunddarstellung Level 2	47



70	4.3.1.	Überblick	47
	4.3.2.	Formatierung von Datums- und Zeitangaben	50
	4.3.3.	Level 2 Befundstruktur	51
	4.3.4.	Probeninformation	52
	4.3.5.	Vorgaben zur Darstellung einzelner Elemente	55
75	4.3.7.	Stylecodes	59
	4.3.8.	Bemerkungen/Kommentare	59
	4.3.9.	Eigenschaften des Materials/Mikroskopie	63
	4.3.10.	Kultureller Erregernachweis	65
	4.3.11.	Antibiogramm	67
80	4.3.12.	Minimale Hemmkonzentration	68
	4.3.13.	Testergebnisse/Molekularer Erregernachweis	69
	4.4.	Spezifikation des Body Level 3	70
	4.4.1.	Überblick	70
	4.4.2.	Überweisungsgrund	72
85	4.4.3.	Laboratory Report Data Processing Entry	74
	4.4.4.	Der Spezimen-Act	74
	4.4.5.	Probeninformationen (Specimen-Section)	76
	4.4.6.	Befundgruppen (Laboratory Battery Organizer)	84
	4.4.7.	Laborergebnisse (Laboratory Observation)	87
90	4.4.8.	Kultureller Erregernachweis	108
	4.4.9.	Antibiogramm (Laboratory Isolate Organizer)	111
	4.4.10.	Minimale Hemmkonzentration	115
	4.4.11.	Testergebnisse/Molekularer Erregernachweis	115
	4.4.12.	Significant Pathogens (Notifiable Conditions)	115
95	4.4.13.	Befundtext: Anmerkungen und Kommentare	119
	4.4.14.	Multimedia Content	124
	5.	Technische Konformitätsprüfung	125
	6.	Anhang	126
	6.1.	Tabellenverzeichnis	126
100	6.2.	Abbildungsverzeichnis	126
	6.2.1.	Referenzen	127
	6.3.	Revisionsliste	127



Informationen über dieses Dokument

Allgemeines

- Ziel dieses Implementierungsleitfadens ist die Beschreibung von Struktur, Format und Standards von medizinischen Dokumenten der Elektronischen Gesundheitsakte "ELGA" gemäß Gesundheitstelematikgesetz 2012 (GTelG 2012), aber auch für medizinische Dokumente im österreichischen Gesundheitswesen.
- Die Anwendung dieses Implementierungsleitfadens hat im Einklang mit der Rechtsordnung der Republik Österreich und insbesondere mit den relevanten Materiengesetzen (z.B. Ärztegesetz 1998, Apothekenbetriebsordnung 2005, Krankenanstalten- und Kuranstaltengesetz, Gesundheits- und Krankenpflegegesetz, Rezeptpflichtgesetz, Datenschutzgesetz 2000, Gesundheitstelematikgesetz 2012) zu erfolgen. Technische Möglichkeiten können gesetzliche Bestimmungen selbstverständlich nicht verändern, vielmehr sind die technischen Möglichkeiten im Einklang mit den Gesetzen zu nutzen.
- Sprachliche Gleichbehandlung: Soweit im Text Bezeichnungen nur im generischen Maskulinum angeführt sind, beziehen sie sich auf Männer und Frauen in gleicher Weise. Unter dem Begriff "Patient" werden sowohl Bürger, Kunden und Klienten zusammengefasst, welche an einem Behandlungs- oder Pflegeprozess teilnehmen als auch gesunde Bürger, die derzeit nicht an einem solchen teilnehmen. Es wird ebenso darauf hingewiesen, dass umgekehrt der Begriff Bürger auch Patienten, Kunden und Klienten mit einbezieht.

Verbindlichkeit

125

130

135

Mit der ELGA-Verordnung 2015 (in der Fassung der ELGA-VO-Nov-2015) macht die Bundesministerin für Gesundheit die Festlegungen für Inhalt, Struktur, Format und Codierung verbindlich, die in den Implementierungsleitfäden Entlassungsbrief Ärztlich, Entlassungsbrief Pflege, Pflegesituationsbericht, Laborbefunde, Befund bildgebender Diagnostik, e-Medikation sowie XDS Metadaten (jeweils in der Version 2.06) getroffen wurden. Die anzuwendenden ELGA-Interoperabilitätsstufen ergeben sich aus § 21 Abs. 6 ELGA-VO. Die Leitfäden in ihrer jeweils aktuell gültigen Fassung sowie die aktualisierten Terminologien sind von der Gesundheitsministerin auf www.gesundheit.gv.at zu veröffentlichen. Der Zeitplan zur Bereitstellung der Dokumente für ELGA wird durch das das Gesundheitstelematikgesetz 2012 (GTelG 2012) und darauf basierenden Durchführungsverordnungen durch die Bundesministerin für Gesundheit vorgegeben.

Neue Hauptversionen der Implementierungsleitfäden KÖNNEN ab dem Tag ihrer Veröffentlichung durch den Bundesministerin für Gesundheit (www.gesundheit.gv.at) verwendet werden, spätestens 18 Monate nach ihrer Veröffentlichung MÜSSEN sie verwendet werden. Andere Aktualisierungen (Nebenversionen) dürfen auch ohne Änderung dieser Verordnung unter www.gesundheit.gv.at veröffentlicht und verwendet werden.

Die Einhaltung der gesetzlichen Bestimmungen liegt im Verantwortungsbereich der Ersteller der CDA-Dokumente.



Zielgruppe

150

155

160

165

Anwender dieses Dokuments sind Softwareentwickler und Berater, die allgemein mit Implementierungen und Integrationen im Umfeld der ELGA, insbesondere der ELGA-Gesundheitsdaten, betraut sind. Eine weitere Zielgruppe sind alle an der Erstellung von CDA-Dokumenten beteiligten Personen, einschließlich der Endbenutzer der medizinischen Softwaresysteme und der Angehörigen von Gesundheitsberufen.

145 Hinweis auf verwendete Grundlagen

Der vorliegende Leitfaden wurde unter Verwendung der nachstehend beschriebenen Dokumente erstellt. Das Urheberrecht an allen genannten Dokumenten wird im vollen Umfang respektiert.

Dieser Standard beruht auf der Spezifikation "HL7 Clinical Document Architecture, Release 2.0", für die das Copyright © von Health Level Seven International gilt. HL7 Standards können über die HL7 Anwendergruppe Österreich (HL7 Austria), die offizielle Vertretung von Health Level Seven International in Österreich bezogen werden (www.hl7.at). Alle auf nationale Verhältnisse angepassten und veröffentlichten HL7-Spezifkationen können ohne Lizenz- und Nutzungsgebühren in jeder Art von Anwendungssoftware verwendet werden.

Dieser Leitfaden beruht auf Inhalten des LOINC® (Logical Observation Identifiers Names and Codes, siehe http://loinc.org). Die LOINC-Codes, Tabellen, Panels und Formulare unterliegen dem Copyright © 1995-2014, Regenstrief Institute, Inc. und dem LOINC Committee, sie sind unentgeltlich erhältlich. Lizenzinformationen sind unter http://loinc.org/terms-of-use abrufbar. Weiters werden Inhalte des UCUM® verwendet, UCUM-Codes, Tabellen und UCUM Spezifikationen beruhen auf dem Copyright © 1998-2013 des Regenstrief Institute, Inc. und der Unified Codes for Units of Measures (UCUM) Organization. Lizenzinformationen sind unter http://unitsofmeasure.org/trac/wiki/TermsOfUse abrufbar.

Hinweise zur Nutzung des Leitfadens

Der vorliegende Leitfaden wurde unter der Leitung der ELGA GmbH und unter Mitwirkung der genannten Personen (Mitglieder der Arbeitsgruppen zur Harmonisierung der Implementierungsleitfäden) erstellt. Die Arbeiten für den vorliegenden Leitfaden wurden von den Autoren gemäß dem Stand der Technik und mit größtmöglicher Sorgfalt erbracht. Die HL7 Austria und die ELGA GmbH genehmigen ausdrücklich die Anwendung des Leitfadens ohne Lizenz- und Nutzungsgebühren zum Zweck der Erstellung medizinischer Dokumente und weisen darauf hin, dass dies mit dem Einverständnis aller Mitwirkenden erfolgt.

Revisionsliste

Diese Version ist eine Korrekturversion zu Version 2.05. Die durchgeführten Änderungen ersehen Sie der Revisionsliste in Kapitel 6.4.



Weitere unterstützende Materialien

Gemeinsam mit diesem Leitfaden werden auf der Website der ELGA GmbH (www.elga.gv.at) weitere Dateien und Dokumente zur Unterstützung bereitgestellt: Beispieldokumente, zu verwendende Codes, Vorgaben zur Registrierung von CDA-Dokumenten, das Referenz-Stylesheet zur Darstellung von CDA-Dokumenten, Algorithmen zur Prüfung der Konformität von CDA-Dokumenten etc.

Fragen, Kommentare oder Anregungen für die Weiterentwicklung können an <u>cda@elga.gv.at</u> gesendet werden. Weitere Informationen finden Sie unter <u>www.elga.gv.at</u>.

Bedienungshinweise

175

- Nutzen Sie die bereitgestellten Links im Dokument (z.B: im Inhaltsverzeichnis), um direkt im Dokument zu navigieren. Folgende Tastenkombinationen können Ihnen die Nutzung des Leitfadens erleichtern:
 - Rücksprung: Alt + Pfeil links und Retour: Alt + Pfeil rechts
 - Seitenweise blättern: "Bild" Tasten
- 185 Scrollen: Pfeil nach oben bzw. unten
 - Zoomen: Strg + Mouserad drehen
 - Suchen im Dokument: Strg + F

Impressum

Medieneigentümer, Herausgeber, Hersteller, Verleger:

ELGA GmbH, Treustraße 35-43, Wien, Österreich. Telefon: 01. 2127050. Internet: www.elga.gv.at. Email: cda@elga.gv.at. Geschäftsführer: Dr. Susanne Herbek und Mag. Hubert Eisl, MBA

Redaktion, Projektleitung, Koordination:

Mag. Dr. Stefan Sabutsch, stefan.sabutsch@elga.gv.at

Abbildungen: © ELGA GmbH

Nutzung: Das Dokument enthält geistiges Eigentum der Health Level Seven Int. und HL7 Austria, Eggenberger Allee 11, 8020 Graz; www.hl7.at. Die Nutzung ist zum Zweck der Erstellung medizinischer Dokumente ohne Lizenz- und Nutzungsgebühren ausdrücklich erlaubt. Andere Arten der Nutzung und auch auszugsweise Wiedergabe bedürfen der Genehmigung des Medieneigentümers.

Wien, im Oktober 2015

200 Version: 2.06

Download unter www.gesundheit.gv.at und www.elga.gv.at



Harmonisierung des Implementierungsleitfadens

Arbeitsgruppe zur Erarbeitung des Implementierungsleitfadens

Dieser Implementierungsleitfaden entstand durch die Harmonisierungsarbeit der "Arbeitsgruppe Laborbefund", bestehend aus den unten genannten Personen.

Kürzel	Organisation	Person ¹
Herausgeber, Projektleiter, CDA Koordinator		
SSA	ELGA GmbH	Stefan Sabutsch

Autoren, Fachkoordinatoren und Moderatoren			
SS Fachhochschule Technikum Wien Stefan Sauermann			
AM	Fachhochschule Technikum Wien, HL7 Austria	Alexander Mense	
SSA	ELGA GmbH, HL7 Austria	Stefan Sabutsch	
MF	Fachhochschule Technikum Wien	Matthias Frohner	

Organisation	Person ¹
Ärztliche Vertreter	
Kurienversammlung der niedergelassenen Ärzte der OÖ Ärztekammer	Franz Burghuber
Österreichische Ärztekammer, KH St. Pölten, Inst. für Laboratoriums-	Alexander Haushofer
medizin	
Österreichische Ärztekammer, Wiener KAV, Sozialmedizinisches Zent-	Jörg Hofmann
rum Ost - Donauspital, Institut für Labormedizin	
Österreichische Ärztekammer, ON-K 238	Gerhard Holler
Rotes Kreuz, Blutspendezentrale Wien	Christof Jungbauer
Sozialmedizinisches Zentrum Ost, Institut für Labormedizin	Walter Krugluger
Sozialmedizinisches Zentrum Ost, Abteilung für nuklearmedizinische	Thomas Leitha
Diagnostik und Therapie	
Initiative-ELGA	Susanna Michalek
Medizinisches Labor Perné	Johann Perné
Österreichische Ärztekammer	Thomas Szekeres
Krankenhausträger	
Vinzenz Gruppe Krankenhausbeteiligungs- und Management GmbH	Bernhard Böhm
KAV Wien, Generaldirektion	Christian Cebulla
Wilhelminenspital der Stadt Wien, Zentrallabor, KAV Wien	Georg Endler
KFJ - Sozialmedizinisches Zentrum Süd, Institut für Laboratoriumsdi-	Manuela Födinger
agnostik	
Univ.Klin. Innsbruck, Zentralinst. Labordiagnostik	Andrea Griesmacher
ÖQUASTA und KH Hietzing + NZ Rosenhügel, Institut für Labordiag-	Walter-Michael
nostik	Halbmayer
LKH Vöcklabruck, Institut für Med.Chem. Labordiagnostik und Blutde-	Susanne Hauptlorenz
pot	
Wiener Krankenanstaltenverbund, KAV-IT	Konrad Hölzl
Wiener Krankenanstaltenverbund, Wilhelminenspital der Stadt Wien, Zentrallabor, ÖGLMKC	Wolfgang Hübl
Oö. Gesundheits- und Spitals-AG (gespag) Gesundheitsinformatik-	Christian Kampenhuber
Bereichsleiter	
KABEG (Applikationsbetreuung/Projektkoordination d. LIS der Stand-	Gerald Regenfelder
orte LKH Klagenfurt, Wolfsberg, Lass und Hermagor)	
Tilak, Informationstechnologie/IT-Abteilung,	Dietmar Reiter
LK Weinviertel Mistelbach, Laborinstitut, NÖ LK-Holding	Harald Rubey
Med. Uni. Wien, Klinik fuer Blutgruppenserologie und Transfusionsme-	Dieter Schwartz
dizin	
Kages Zentrallabor	Beate Tiran

¹ Personen sind ohne Titel angegeben



Softwarehersteller / Befundprovider		
Max management Consulting GmbH	Helmuth Gamper	
act Management Consulting GmbH	Bernhard Göbl	
Systema	Christian Kraml, Herbert Matzenberger	
vision4health Deutschland GmbH & Co. KG	Michael Krausenbaum	
Medicon Medical Consulting	Georg Paucek	
Labatech Handelsgesellschaft m.b.H.	Hans Richter	
Assista Laborelectronics GmbH	Wolfgang Sischka	
HCS, Health Communication Service	Christoph Unfried	
Universitäten / Fachhochschulen		
Fachhochschule Technikum Wien	Ferenc Gerbovics, Philipp Urbauer	
Medizinische Universität Graz, Institut für Hygiene, Mikrobiologie und	Harald Kessler	
Umweltmedizin	1.0.0.0	

210

Patronanz, Akkordierung, Ergänzungen, Zustimmung

	ierung, Ergänzungen, Zustimmung		
Organisation		Person	
Bundesministerium fü	r Gesundheit	Clemens Auer	
ELGA GmbH		Hubert Eisl, Susanne Herbek, Martin	
		Hurch, Oliver Kuttin	
Medizinisches Zentral		Peter Fraunberger	
Steiermärkische Kran	kenanstalten-ges. m.b.H.	Josef Galler	
Solve Consulting		Gerhard Gretzl	
Landeskrankenhaus F	Feldkirch, Institut für Pathologie	Ulrike Gruber-Mösenbacher	
	mherzigen Schwestern Ried, Inst. f. Pathologie	Milo Halabi	
A.ö. Krankenhaus der	r Elisabethinen Linz, Institut für Medizinische und	Elisabeth Haschke-Becher	
Chemische Labordiag	gnostik		
Oö. Gesundheitsfonds	s / eHealth Management	Wolfgang Hiesl	
Med. Uni. Wien, Klinis	sches Institut für Medizinische und Chemische	Stylianos Kapiotis	
Labordiagnostik			
B&S Zentrallabor		Peter Konrath	
Tilak, Abteilungsleiter	Informationstechnologie/IT-Abteilung	Georg Lechleitner	
	kenanstalten-ges. m.b.H.	Hubert Leitner	
Österreichische Agen	tur für Gesundheit und Ernährungssicherheit	Helmut Lindorfer	
GmbH - AGES	Ç		
Österreichische Ärzte	kammer, Sekretariat	Sabine Manhardt	
	Mustafa, Fachgesellschaft Labormedizin	Hans Georg Mustafa	
GRZ IT Center Linz G		Achim Mühlberger	
Gibodat EDV- und Organisationsberatungs GmbH		Michael Nebel	
AUVA - Unfallkrankenhaus Meidling, Labor		Susan Netzl	
A.ö. Krankenhaus der Elisabethinen Linz, Institut für Medizinische und		Claudia Perndl	
Chemische Labordiag			
BKH Hall in Tirol, EDV		Sven Plattner	
NÖ Landeskliniken-Holding		Thomas Pöckl	
Sozialmedizinisches Zentrum Ost – Donauspital, Pathologisch-		Angelika Reiner-Concin	
Bakteriologisches Inst	•		
NÖ Landesklinikenhol	lding	Alexander Schanner	
	kammer, Labor Schobesberger	Gerhard Schobesberger	
	ität Wien / AKH Wien, klinische Abteilung für	Christian Schweiger	
Medizinisch-chemisch			
Bartelt GmbH	-	Peter Schöttel	
AKH Linz, Institut für l	Laboratoriumsmedizin	Herbert Stekel	
HCS, Health Commur	nication Service	Romana Thiel	
Labene		Michael Danninger	
Telekom Austria		Peter Uher	
Assista		Michael Weidenauer	
Medizinische Universi	ität Wien	Thomas Wrba	
Andere ELGA Arbeit			
Entlassungsbrief CodeWerk Software Services and Development Jürgen Brandstätter			
Arzt und Pflege	GmbH		
Befundbericht	AIMC	Martin Weigl	
Radiologie	Lindner TAC	Andreas Lindner	



1. Einleitung

1.1. Ausgangssituation

Die Elektronische Gesundheitsakte (ELGA) umfasst die relevanten multimedialen und gesundheitsbezogenen Daten und Informationen zu einer eindeutig identifizierten Person. Die Daten sind in einem oder mehreren computergestützten Informationssystemen gespeichert. Sie stehen allen berechtigten Personen entsprechend ihren Rollen und den datenschutzrechtlichen Bedingungen in einer bedarfsgerecht aufbereiteten elektronischen Form online zur Verfügung.

Die zentrale Anwendung von ELGA ist die Bereitstellung von patientenbezogenen medizinischen Dokumenten, die in vielen unterschiedlichen Informationssystemen der verschiedenen Gesundheitsdiensteanbieter erstellt werden. Diese Dokumente sollen nicht nur von Benutzern gelesen, sondern auch wieder in die IT-Systeme integriert und dort weiterverwendet werden können ("Semantische Interoperabilität"). Beispielsweise können für den Arzt aus ELGA-Dokumenten automatisch Warnungen, Erinnerungen, Zusammenfassungen generiert und weitere Informationen berechnet und kontextbezogen angezeigt werden.

Um dieses Ziel zu ermöglichen, wird für Dokumente in ELGA der internationale Standard "Clinical Document Architecture, Release 2.0" (CDA) von HL7 eingesetzt.

Der CDA-Standard wird für die Verwendung in ELGA im Detail ausspezifiziert, Vorgaben für einheitliche Dokumentation und Codierung der Information festgelegt und in implementierbaren Leitfäden veröffentlicht.

1.2. Zweck

225

235

240

245

Das vorliegende Dokument enthält die Definition der Inhalte des "Laborbefundes" für das Österreichische Gesundheitswesen. Diese Spezifikation ist das Resultat einer Harmonisierungsarbeit mit dem Ziel medizinische Befunde, innerhalb der derzeit im Aufbau befindlichen österreichischen "Elektronischen Gesundheitsakte" (ELGA), als abgestimmte und einheitlich strukturierte Dokumente darzustellen. Das Dokument wurde von einer Arbeitsgruppe von Vertretern der Österreichischen Ärztekammer, von mehreren Krankenhausträgern und Spitälern, Universitäten und Fachgesellschaften, des österreichischen Normeninstitutes, von der Health Level 7 (HL7) Anwendergruppe Österreich, sowie Personen aus der Wirtschaft erstellt. Sowohl angestellte als auch niedergelassene Labormediziner waren massiv an der Erarbeitung beteiligt.

Die Abstimmung erfolgte gemeinsam mit anderen Arbeitsgruppen, die gleichzeitig an den Inhalten für den "Entlassungsbrief" und den "Befund bildgebende Diagnostik" arbeiten. Vor allem die Informationen über die betroffenen und handelnden Personen, Zeitangaben, Do-



kumentart und ähnliches im so genannten "Header" wurden eng abgestimmt und im Rahmen eines zentralen Dokumentes "Allgemeiner Implementierungsleitfaden für ELGA CDA Dokumente [OID Root 1.2.40.0.34.7.1]" [4] definiert.

Der Header enthält zum einen administrative Daten (allgemeine Angaben zum Dokument, Daten zum Patienten, usw.) und dient zum anderen zum Teil auch als Quelle für die Metadaten, die bei der Registrierung des Dokuments in ELGA verwendet werden. Der Header wurde über alle Anwendungsbereiche der ELGA einheitlich abgestimmt.

Die medizinisch relevanten Anteile sind im so genannten "Body" enthalten. Die vorliegende Spezifikation der laborspezifischen Inhalte eines Labordokuments in ELGA wurde von der Expertengruppe beruhend auf einer Liste mit Vorgaben der österreichischen Gesellschaft für Labormedizin und klinische Chemie (ÖGLMKC) erstellt.

Als technische Basis dient das "Laboratory Technical Framework Volume 3 (LAB TF-3) Revision 3.0, 2011" ([3]) der "Integrating the Healthcare Enterprise" (IHE).

Das Verständnis eines "Laborbefundes" erstreckt sich in diesem Dokument über das gesamte Spektrum der laboranalytisch ermittelten Befunde. Die vorliegende Version definiert grundlegende Anforderungen für die Erstellung von Laborbefunden als CDA Dokumente. Insbesondere wurden Laborbefunde aus der Klinischen Chemie, Hämatologie, Immunchemie und Mikrobiologie/Bakteriologie in die Überlegungen mit einbezogen. Die gewählten Strukturen ermöglichen prinzipiell eine Übermittlung des gesamten Befundspektrums des Laborbereiches, jedoch sind die einzelnen Detailbereiche in folgenden Arbeiten detailliert zu analysieren, abzustimmen und für weitere Laborbefundarten zu definieren. Es existieren vielmehr auch dezidierte Bereiche - wie z.B. die Transfusionsmedizin – für die die Definitionen dieses Leitfadens aufgrund fehlender Strukturen und nicht definierter Codelisten nicht ausreichend sind. Dieser Leitfaden verwendet "Analysen" als Sammelbegriff für Laboruntersuchungen, Laborleistungen und Labormessgrößen.

1.3. Vorgaben zum medizinischen Inhalt

1.3.1. Allgemeiner Laborbefund

255

260

265

270

275

Die inhaltlichen Definitionen beruhen auf den Mindestvorgaben der österreichischen Gesellschaft für Labormedizin und klinischen Chemie (ÖGLMKC) und wurden weiter verfeinert. Tabelle 1 zeigt einen Überblick über die inhaltlich abzubildenden medizinisch relevanten Daten.



Feld	Beschreibung	Bereich	
Allgemeine Befundinformationen			
Zeitpunkt der Auftrags- erfassung	Datum und Zeitpunkt, an dem das analysieren- de Labor die Anforderung vom Zuweiser in der Labor EDV erfasst hat	Header	
Auftragsdiagnose (Zuweiserdiagnose)	Vom Auftraggeber bestimmte und dem Labor übermittelte Verdachtsdiagnose	Body	
Fragestellung	Vom Auftraggeber übermittelte Fragestellung	Body	
Befundtext	Kommentar zum gesamten Befund	Body	
Spezimeninformation			
Zeitpunkt der Spezimen- gewinnung	Damit ist jenes Datum und Zeitpunkt gemeint, an dem das Spezimen zur Analyse gewonnen wurde. Die Dokumentation des Zeitpunkts der Spezimengewinnung ist in der Verantwortung der entnehmenden Person, die in vielen Fällen mit dem Befundersteller nicht identisch ist, da meist Spezimen zur Analyse an Labors versendet werden. Daher ist der Zeitpunkt vielfach im Labor nicht feststellbar.	Body	
Zeitpunkt des Einlangens des Spezimen	Datum und Zeit der Probenannahme im Labor	Body	
Art des Spezimens (Specimen Type)	Art der Probe (=Materialart)	Body	
Entnahmeort	Angabe der Körperstelle, von der das Spezimen stammt	Body	
Entnahmeart (Specimen-CollectionProcedure)	Art der Gewinnung	Body	
Specimen ID	Eindeutige Nummer des Spezimen	Body	
Entnehmende Person (Performer)	Person, welche die Entnahme der Probe durchgeführt hat	Body	
Kommentar zum Spezi- men	Präanalytik pro Spezimen zur Spezimenqualität	Body	



Allgemeine Anmerkungen des Labors zur Spezi- menqualität	Textinformationen zur Spezimenqualität	Body		
Allgemeine Laborergebniss	e			
Gruppierung / Befund- gruppen (Organizer)	Analysengruppierung	Body		
ID des Tests	Eindeutige Codierung des Tests	Body		
Analysenbezeichnung	Bezeichnung der Analyse (aus dem Value Set ELGA_Laborparameter)	Body		
Ergebnis		Body		
Einheit		Body		
Referenzbereiche	Für die Beurteilung relevante Referenzwerte. Die Angabe mehrerer Referenzbereiche zu einem Test ist möglich.	Body		
Befundinterpretation	Codierte Bewertung des Ergebnisses	Body		
Deltacheck	Tendenzielle Veränderung zu Vorwerten	Body		
Ergebniskommentar	Kommentar des Labors zu einem einzelnen Testergebnis	Body		
Externes Labor	Kennzeichen ob ein Ergebnis extern ermittelt wurde	Body		
Bakteriologische Ergebniss	Bakteriologische Ergebnisse			
Analysen		Body		
Erreger ² (Isolate)		Body		
Antibiotischer Wirkstoff		Body		
Resistenzkennung	Codierte Bewertung der Resistenz (R,S,I)	Body		

Tabelle 1: Im Laborbefund abzubildende medizinische Daten

 $^{^2}$ Erreger oder Krankheitserreger sind Stoffe oder Organismen, die in anderen Organismen potenziell gesundheitsschädigende Abläufe verursachen können.



1.3.2. Mikrobiologische Befunde

Unter den Analysen eines Laborbefunds finden sich viele aus dem Bereich der Mikrobiologie. Dieser Teil des Leitfadens beschäftigt sich mit den mikrobiologischen Methoden und Analysen im Labor, die sich nicht über die "klassische" Struktur eines Laborbefundes darstellen lassen. Dies betrifft hauptsächlich die Bakteriologie zum Nachweis von Bakterien, z.B. mit der Darstellung von Keimwachstum, Koloniebeschreibung und Antibiogrammen. Die Strukturierung des mikrobiologischen Befundes folgt einem bestimmten Muster, das den Untersuchungsverlauf widerspiegelt: Beschreibung des entnommenen Materials (z.B. Mittelstrahlharn), die direkt untersuchten Eigenschaften des Materials (z.B. Farbe), mikroskopische Untersuchung des Materials (z.B. Erythrozyten, Leukozyten, grampositive Bakterien). Falls Bakterienwachstum festgestellt wird, folgt eine Beschreibung der Kulturen, eine Benennung der Reinkulturen (Isolate) mit Nennung der taxonomischen Bestimmung der Mikroorganismen (z.B. Streptococcus pyogenes) ggf. mit Angabe des Serovars/Pathovars. Meist wird ein Antibiogramm angefügt. Es kann auch eine minimale Hemmkonzentration (MHK) enthalten sein.

Dementsprechend ist folgende hierarchische Struktur abzubilden:

Spezimen
n Untersuchungen (makro- & mikroskopisch, andere)
m Kulturen
Isolate
Antibiogramm (n Antibiotika)
MHK (n Antibiotika)

300

305

295

280

285

290

Zur Kennzeichnung des Mikrobiologiebefundes über die ServiceEvents siehe Kapitel 3.5.1.1.

1.4. Hierarchie der Implementierungsleitfäden

Der vorliegende Implementierungsleitfaden basiert auf dem "Allgemeinen Implementierungsleitfaden", der grundlegenden Implementierungsvorschrift für alle CDA Dokumente im österreichischen Gesundheitswesen [4].

Der CDA "Laborbefund" hat grundsätzlich beiden aufeinander aufbauenden Implementierungsleitfäden zu folgen.



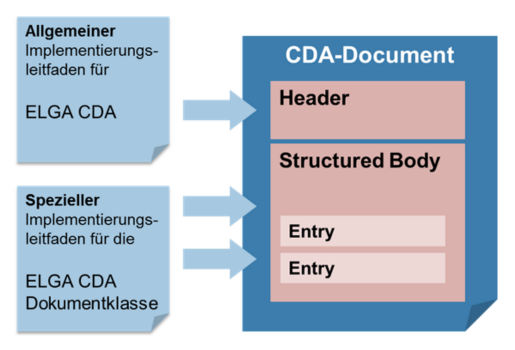


Abbildung 1: Zusammenspiel der Implementierungsleitfäden

Die administrativen Daten im Dokumentheader und grundsätzliche Vorgaben für den medizinischen Inhalt werden vom "Allgemeinen Implementierungsleitfaden" definiert. Der jeweilige "Spezielle Implementierungsleitfaden" enthält die Vorgaben für die medizinischen Inhalte und ergänzt gegebenenfalls die Header-Vorgaben.

Für die Verwendung dieses Implementierungsleitfadens sind zusätzlich die Vorgaben aus

"HL7 Implementation Guide for CDA® R2: Allgemeiner Implementierungsleitfaden für ELGA CDA Dokumente" [4] [OID Root 1.2.40.0.34.7.1]

in der jeweils aktuellen Version vorausgesetzt

320 1.5. Verweis auf den Allgemeinen Leitfaden

Verweis auf den aAllgemeinen Leitfaden:

Die Elemente erfordern keine speziellen Vorgaben. Es gelten die Vorgaben der entsprechenden Kapitel des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens". [4]

1.6. Menschenlesbar vs. maschinenlesbar: CDA Level 2 oder Level 3

325 CDA-Dokumente müssen grundsätzlich für menschliche Betrachter lesbar sein. Das gilt für sämtliche Inhalte, so wie sie vom Ersteller signiert worden sind. Technisch ist das über den so genannten CDA Text Level ("Level 1") und Section Level ("Level 2") umgesetzt.



Zusätzlich können CDA-Dokumente auch codierte Teile enthalten, die für die automatisierte maschinelle Weiterverarbeitung gedacht sind, etwa zur automatischen Erstellung von Zeitverläufen über Ergebnisse aus mehreren, zu verschiedenen Zeitpunkten erstellten Befunden. Die maschinenlesbaren Teile werden technisch im so genannten CDA Entry Level ("Level 3") Teil des Befundes abgelegt.

Dabei gelten folgende Regelungen, um sicherzustellen, dass der menschenlesbare Teil und der maschinenlesbare Teil keine widersprüchlichen Daten enthalten:

335 Als verbindlich gelten die menschenlesbaren Inhalte, die im "Level 2" dargestellt sind.

Für ELGA Laborbefunde gilt, dass, sollte eine Sektion maschinenlesbare Inhalte codieren, der meschenlesbare Inhalt des Dokuments vollständig aus den codierten Inhalten erzeugt werden kann. Dies bedeutet, dass sämtliche Informationen in einer Sektion sowohl maschinenlesbar als auch menschenlesbar vorliegen.

Der menschenlesbare Teil kann daher keine Daten enthalten, die im maschinenlesbaren Teil nicht enthalten sind.

1.7. IHE Konformität

1.7.1. Referenz

330

Der vorliegende Leitfaden baut auf den Definitionen des "Laboratory Technical Framework Volume 3 (LAB TF-3) Revision 3.0, 2011" [3] auf, welche durch diesen Leitfaden weiter eingeschränkt werden. Dadurch erhalten die entsprechenden Templates ihre Gültigkeit und sind aus Konformitätsgründen bei Komponenten, welche über eine entsprechende Definition verfügen, auch anzugeben.

1.7.2. Angabe der Adresse und Telefonnummer

Entsprechend den Vorgaben des IHE Frameworks für Labor sind für Personen und Organisationen die Angabe einer Adresse (addr-Element) und Telekom Verbindung (telecom-Element) verpflichtend. Diese können jedoch mit einem nullFlavor versehen werden.



2. Anwendungsfälle

360

365

380

355 **Definition:** Der Laborbefund wurde für die Arbeit an diesem Leitfaden wie folgt definiert:

Ein Laborbefund (aus dem Bereich der med. u. chem. Labordiagnostik) ist der fachärztlich vidierte, kommentierte/interpretierte Befund morphologischer, biologischer, chemischer, molekularer, physikalischer und spezieller immunologischer Untersuchungsverfahren aus Körpersäften, der Beurteilung ihrer morphologischen Bestandteile sowie von ab- und ausgeschiedenem Untersuchungsmaterial zur Erkennung physiologischer Eigenschaften, krankhafter Zustände, zu Verlaufskontrollen und zur Gesundheitsvorsorge/Prophylaxe.

ELGA Laborbefunde umfassen u. a. klinische Chemie und Immunchemie, Hämatologie (Erkrankungen des Blutes) und Hämostaseologie (Störungen der Blutgerinnung), Proteinchemie, Serologie, molekulare Diagnostik, Toxikologie, Drugmonitoring, Mikrobiologie, Infektionsserologie, Zytologie, Untersuchungen und die Hilfestellung für andere Fächer im Rahmen von Therapievorschlägen bei Gerinnungsstörungen, Antikoagulanzientherapien, der Impfkontrolle, Vorsorgediagnostik und Risikostratifizierung.

Untersuchungen des Sonderfaches "Blutgruppenserologie und Transfusionsmedizin" werden in einer gesonderten ELGA Dokumentenklasse (geplant) abgehandelt.

370 Sofern keine andere Regelung zutrifft, obliegt die Entscheidung ob ein Befund in ELGA gestellt wird dem Befundersteller.

Im ELGA Laborbefund dürfen nur dann Ergebnisse aus genetischen Analysen enthalten sein, wenn ihre Dokumentation in Übereinstimmung mit dem Gentechnikgesetz (GTG § 71a, BGBI. I Nr. 127/2005) erfolgt.

375 Der in diesem Leitfaden beschriebene Laborbefund dient also zum Austausch von fertiggestellten, und fachärztlich vidierten Befunden innerhalb und zwischen Einrichtungen des Gesundheitswesens. Ein wesentlicher Nutzer der Befunde ist auch der Patient selbst, der die Befunde über das ELGA Bürgerportal einsehen wird.

Der in diesem Leitfaden beschriebene Laborbefund ist ausschließlich zur Dokumentation und Kommunikation vollständig fertiggestellter Laborbefunde gedacht.

Der hier beschriebene Laborbefund ist nicht geeignet um Zwischenergebnisse und Nachrichten über einzelne Prozessschritte zu kommunizieren, wie etwa

- die Anforderung von Laboruntersuchungen
- das Einlangen einer Probe im Labor
- 385 den Beginn oder die Fertigstellung einzelner Untersuchungen
 - Stornos



2.1. Anwendungsfall LAB01: "Laboruntersuchung eines niedergelassenen Labors"

390

395

405

410

415

Typischerweise entstehen Laborbefunde in medizinischen Labors. Einerseits sind das niedergelassene Labors, die als selbständige Unternehmen Laboruntersuchungen anbieten. Diese werden vielfach auf Zuweisung von Patienten durch praktische Ärzte im niedergelassenen Bereich tätig. Die Entstehung eines Laborbefundes beginnt mit einer Überweisung durch einen niedergelassenen Arzt, oder mit einer Anforderung innerhalb eines Spitals. Entweder wird das Spezimen am Patienten gleichzeitig entnommen, und dann ins Labor geschickt oder der Patient muss das Labor aufsuchen, und das Spezimen wird dann erst dort entnommen. Nach Abschluss der Untersuchung wird der Befund dem zuweisenden Arzt und/oder dem Patienten in Papierform übermittelt.

Laboruntersuchungen im Rahmen ambulanter Aufenthalte in einem Spital fallen ebenso unter diesen Anwendungsfall.

400 2.2. Anwendungsfall LAB02: "Laboruntersuchung im Rahmen eines stationären Aufenthalts in einem Spital"

Im Rahmen von stationären Aufenthalten von Patienten in Spitälern kommt es in der Regel zu einer Reihe von Laboruntersuchungen, die in der internen Krankengeschichte (meistens auch elektronisch) abgelegt werden. Relevante Befunde werden dem einweisenden Arzt bzw. dem Patienten im Zuge der Entlassungsdokumentation mit übermittelt. Dieses passiert oftmals als Teil des Entlassungsbriefes. Welche Werte und welche Befunde entsprechende Relevanz haben um weitergeleitet zu werden, entscheidet das jeweilige ärztliche Fachpersonal in der Klinik.

2.3. Anwendungsfall LAB03: "Teilweise externe Vergabe von Laboruntersuchungen"

In vielen Fällen kommt es zu Kooperationen zwischen Laborbefund erstellenden Organisationen. Folgende Fälle seien angeführt:

- Spitäler kooperieren mit niedergelassenen Labors. Zum Teil verfügen nicht alle Spitäler über eigene Labors, andererseits werden auch Spezialuntersuchungen, die das Spitalslabor nicht durchführt, an niedergelassene Labors vergeben.
- Niedergelassene Labors verfügen nicht über das volle Leistungsspektrum und senden Laboruntersuchungen an Spitallabors, welche spezielle Parameter messen können.
- Es bestehen Kooperationen zwischen mehreren Spitälern. Einerseits sind das oft Spitäler, die dem gleichen Spitalsträger angehören. Teilweise bestehen auch Kooperationen



zwischen Spitälern unterschiedlicher Träger, die durch die örtliche Nähe leicht Proben austauschen können.

425

In allen Fällen werden einzelne Labortests nicht selbst durchgeführt sondern diese Tests an ein externes kooperierendes Labor vergeben. Das externe Labor führt dann den Test durch, und übermittelt die Ergebnisse an das ursprünglich für die Untersuchungen zuständige Labor. Dort werden dann die vom externen Labor ermittelten Testergebnisse in den eigenen Laborbefund eingefügt. Das ursprünglich zuständige Labor, das den Befund erstellt, muss in diesem Fall die extern erbrachten Testergebnisse als solche erkennbar kennzeichnen.



3. Administrative Daten (CDA Header)

Dieses Kapitel basiert auf dem entsprechenden Kapitel im "Allgemeinen Implementierungsleitfaden" [4] und beschreibt die laborspezifischen Implementierungen bzw. über die Basisdefinitionen hinausgehenden Spezifikationen zum Thema "Laborbefund".

3.1. Überblick

Feld	Element	Opt	Kapitel	
Daten zum Dokument				
Realm Code	ClinicalDocument/realmCode	М	3.2.1	
Dokumentenformat	ClinicalDocument/typeId	М	3.2.1	
Dokumenten-ID	ClinicalDocument/id	М	3.2.1	
Vertraulichkeitscode	ClinicaDocument/confidentialityCode	М	3.2.1	
Sprachcode	ClinicalDocument/languageCode	М	3.2.1	
Template	ClinicalDocument/templateId	М	3.2.2	
Dokumenttitel	ClinicalDocument/title	М	3.2.4	
Dokumentenklasse	ClinicalDocument/code	М	3.2.3	
Dokumentdatum	ClinicalDocument/effectiveTime	М	3.2.1	
Versionierung des	ClinicalDocument/setId	М	3.2.5	
Dokuments	ClinicalDocument/versionNumber			
Teilnehmende Parteien				
Patient	ClinicalDocument/recordTarget	М	3.3.2	
Verwalter des origina- len Dokuments	ClinicalDocument/custodian	М	3.3.2	
Rechtlicher Unter- zeichner	ClinicalDocument/legalAuthenticator	M [11]	3.3.4	
Verfasser des Doku- ments	ClinicalDocument/author	M [1*]	3.3.3	



Vorgesehener Emp- fänger	ClinicalDocument/ informationRecipient	O [0*]	3.3.2
Validatoren	ClinicalDocument/authenticator	O [0*]	3.3.5
Referenz zum Auftrag			
Auftraggeber (IHE "Ordering Provider")	ClinicalDocument/ participant@typeCode="REF"	R [11]	3.4.1
Auftragsidentifikation	ClinicalDocument/ inFulfillmentOf/order	M [11]	3.4.3
Dokumentation der Ges	undheitsdienstleistung		
Service Events	ClinicalDocument/documentationOf/ serviceEvent	M [1*]	3.5.1
Durchführende Labors	ClinicalDocument/documentationOf/ serviceEvent/performer	O [0*]	3.5.2
Informationen zum Patientenkontakt			
Encounter	ClinicalDocument/componentOf/ encompassingEncounter	NP	3.6.1

Tabelle 2: Überblick administrative Daten (Header)



3.2. Dokumentenstruktur

3.2.1. Elemente ohne spezielle Vorgaben

- XML Metainformationen
- Wurzelelement
- 440 Hoheitsbereich des Dokuments ("realmCode")
 - Dokumentformat ("typeld")
 - Dokumenten-Id ("id")
 - Erstellungsdatum des Dokuments ("effectiveTime")
 - Vertraulichkeitscode ("confidentialityCode")
- 445 Sprachcode des Dokuments ("languageCode")

Verweis auf den Allgemeinen Leitfaden:

Diese Elemente erfordern keine speziellen Vorgaben. Es gelten die Vorgaben der entsprechenden Kapitel des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens". [4]

450 **3.2.2.** Template ("ClinicalDocument/templateId")

Das Template definiert die Summe der Einschränkungen dieser Spezifikation in Bezug auf den CDA R2 Standard. Eine *templateID* für den ELGA Laborbefund ist anzugeben. Ein Dokument, welches dem vorliegenden Implementierungsleitfaden folgt, muss auch dem übergeordneten "Allgemeinen Implementierungsleitfaden" [4] folgen. Als *templateID* für CDA Labordokumente gemäß diesem Leitfaden ist 1.2.40.0.34.11.4 zu verwenden.

3.2.2.1. Strukturbeispiel

455



```
<!-- EIS "Full support" -->
<templateId root="1.2.40.0.34.11.4.0.3"/>
</ClinicalDocument>
```

475

3.2.2.2. Spezifikation						
Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung		
templateId	II	11	М	ELGA TemplateId für den Allgemeinen Implementie-		
				rungsleitfaden		
				Fester Wert: @root = 1.2.40.0.34.11.1		
templateId	II	11	М	ELGA TemplateId für den speziellen Implementie-		
				rungsleitfaden Laborbefund		
				Fester Wert: @root = 1.2.40.0.34.11.4		
	7	zusätzli	ch eine	der folgenden templatelds		
Im Falle von EIS "B	asic"					
•	en Inha	alt, wob		kturierten oder eingebetteten Inhalt (z.B. PDF) oder ch nicht alle Sections den Vorgaben von EIS "En-		
templateId	П	11	М	ELGA CDA Laborbefund		
				Fester Wert @root = 1.2.40.0.34.11.4.0.1		
				oder		
Im Falle von EIS "E	nhanc	ed"				
	(Alle Sections folgen ausnahmelos den Vorgaben von EIS "Enhanced" oder höher, aber nicht alle Sections folgen den Vorgaben von EIS "Full support")					
templateId	II	11	М	ELGA CDA Laborbefund in EIS "Enhanced"		
				Fester Wert @root = 1.2.40.0.34.11.4.0.2		
	oder					
Im Falle von EIS "F	Im Falle von EIS "Full support":					

1..1

templateId

(Alle Sections folgen ausnahmelos den Vorgaben von EIS "Full support")

Μ

ELGA CDA Laborbefund in EIS "Full support"

Fester Wert @root = 1.2.40.0.34.11.4.0.3



3.2.3. Dokumentenklasse ("ClinicalDocument/code")

Die zur Anwendung kommende Dokumentenklasse wird durch den LOINC Code 11502-2 für einen allgemeinen Laborbefund ("multidisciplinary laboratory report") abgebildet.

Diese Codierung stellt einen allgemeinen Laborbefund dar, der es erlaubt beliebige Befundarten und Ergebnisse im Rahmen eines Dokumentes zu übermitteln, auch wenn der Befund nur eine bestimmte Befundart (wie z.B. Hämatologie) enthält. Diesem Umstand wird jedoch durch die Angabe der enthaltenen Laborbefundarten bei der Registrierung eines Labordokumentes in der Registry Rechnung getragen. Durch die Registrierung der in einem Labordokument enthaltenen Befundkategorien über die Service-Event-Metadaten ("eventCodeList") sind auch Detailbefunde in der ELGA einfach auffindbar.

Der Mikrobiologiebefund ist in den ServiceEvents mit dem Code 18725-2 (Microbiology studies) anzugeben.

3.2.3.1. Strukturbeispiel

3.2.3.2. Spezifikation

Ele	Element/Attribut		Kard	Konf	Beschreibung
Со	Code		11	М	Code des Dokuments
	@code	cs	11	М	Fester Wert: 11502-2
					(aus Value Set " ELGA_Dokumentklassen ")
	@displayName	st	01	R2	Fester Wert: Laboratory report
	@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: 2.16.840.1.113883.6.1
	@codeSystemName	st	01	R2	Fester Wert: LOINC



3.2.4. Dokumenttitel ("ClinicalDocument/title")

Der Titel des Dokumentes ist verpflichtend anzugeben, vom Ersteller frei zu vergeben und beschreibt die Art des Dokumentes näher. Der Titel des Dokuments ist für den lesenden Dokumentempfänger das sichtbare Element. Dieser wird nicht dem Attribut *displayName* des Elements *code* entnommen, sondern dem (verpflichtenden) Element *title*. Der Sinn der Benennung ist jedoch gemäß der Dokumentenklassen zu wählen. Im allgemeinen Fall wird die Bezeichnung "Laborbefund" verwendet.

3.2.4.1. Strukturbeispiel

505

3.2.4.2. Spezifikation

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
title	ST	11	М	Dokumententitel
				Der Sinn der Benennung muss mit der Dokumen-
				tenklasse übereinstimmen.

3.2.5. Versionierung des Dokuments ("setld" und "versionNumber")

Für alle Dokumente ist gemäß den Vorgaben des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens" [4] eine Versionierung verpflichtend vorzusehen. Für Detailinformationen wird auf dieses Dokument verwiesen.

535

525



3.3. Teilnehmende Parteien

3.3.1. IHE LAB TF-3 Konformität

540

550

555

560

Gem. [3] sind für Angaben zu Personen und Organisationen die Elemente *name*, *addr* und *telecom* verpflichtend. Ausgenommen sind Elemente definiert in 3.3.2 (Elemente ohne spezielle Vorgaben).

3.3.2. Elemente ohne spezielle Vorgaben

Folgende Elemente erfordern keine speziellen Vorgaben:

- Patient (recordTarget/patientRole)
- Personen bei der Dateneingabe (dataEnterer)
- 545 Verwahrer des Dokuments (custodian)
 - Beabsichtigte Empfänger des Dokuments(informationRecipient)

Verweis auf Allgemeinen Leitfaden:

Die Elemente erfordern keine speziellen Vorgaben. Es gelten die Vorgaben der entsprechenden Kapitel des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens". [4]

3.3.3. Verfasser des Dokuments ("ClinicalDocument/author")

Der Autor ist grundsätzlich der "das Dokument verfassende Arzt". Damit sind diejenigen Personen gemeint, welche das Dokument "inhaltlich" verfassen (z.B.: diktieren, erheben, messen). Gemäß [3] MUSS mindestens ein Autor angegeben werden, mehrere Autoren sind zulässig. Der Autor kann entweder eine Person, ein Software System oder beides sein. Dieses wird insofern eingeschränkt, als dass die Angabe eines Softwaresystems im Rahmen eines ELGA Laborbefundes nicht zulässig ist!

3.3.4. Medizinischer Validator ("ClinicalDocument/legalAuthenticator")

Das verpflichtende *legalauthenticator*-Element repräsentiert den rechtlichen Unterzeichner (typischerweise der "Medizinische Validator" oder der laborverantwortliche Arzt).

Im ELGA Referenz-Stylesheet wird der rechtliche Unterzeichner als "Unterzeichnet von" besonders dargestellt.



3.3.5. Validator ("ClinicalDocument/authenticator")

Ein *authenticator*-Element repräsentiert einen Validator, der das Dokument inhaltlich freigibt (zusätzliche medizinische und technische Validatoren). Es können mehrere Validatoren angegeben werden. Einer davon kann auch ident mit dem "rechtlichen Unterzeichner" ("ClinicalDocument/legalAuthenticator") sein.

Aufgrund der Konformität zu IHE [3] ist die Angabe von *name*, *addr* und *telecom* verpflichtend. Der "Validator" ist weiters mit der *templateld* "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.5" zu kennzeichnen.

3.3.5.1. Strukturbeispiel

565

570

```
<authenticator>
                    <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.5"/>
                    <time value="20121201155300+0100"/>
575
                    <signatureCode code="S"/>
                    <assignedEntity>
                           <id nullFlavor="NA"/>
                           <addr nullFlavor="NA"/>
                           <telecom value="tel: +43.1.12345678"/>
580
                           <assignedPerson>
                                  <name>
                                        <prefix qualifier="AC">Dr.</prefix>
                                        <given>Otto</given>
                                        <family>Rotadilav</family>
585
                                  </name>
                           </assignedPerson>
                           <representedOrganization>
                                  <id root="1.2.40.0.34.3.1.999"</pre>
                                        assigningAuthorityName="EHSREG"/>
590
                                  <name>Zentrallabor</name>
                                  <telecom value="tel: +43.1.12345678"/>
                                  <addr>
                                        <streetAddressLine>Laborplatz 1</streetAddressLine>
                                        <city>Wien</city>
595
                                        <postalCode>1200</postalCode>
                                        <country>AUT</country>
                                  </addr>
                           </representedOrganization>
                    </assignedEntity>
600
             </authenticator>
```



3.3.5.2. Spezifikation

3.3.5.2.1. Authenticator Element Allgemein

E	Element/Attribut		DT	Kard	Konf	Beschreibung
а	authenticator		POCD_MT000040 .Authenticator	0*	0	Validierende Person (weitere Unterzeichner)
	templateId		II	11	М	Template für den Unterzeichner
		@root	uid	11	М	Fester Wert: 1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.5
	tir	ne	TS	11	R	Der Zeitpunkt an dem das Dokument unterzeichnet wurde. Zugelassene nullFlavor: UNK
	signatureCode		CS CNE	11	М	Signaturcode
		@code	cs	11	М	Fester Wert: S

3.3.5.2.2. authenticator/assignedEntity

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
	thentica- /assignedEntity	POCD_MT000040 .AssignedEntity	11	М	Personendaten der validierenden Person
	id	II	1*	R	Mindestens eine Id der validierenden Person Zugelassene nullFlavor: UNK
	addr	AD	11	R	Ein Adress-Element der validierenden Person Zugelassene nullFlavor: UNK
	telecom	TEL	1*	R	Mindestens ein Telecom-Element der validierenden Person Zugelassene nullFlavor: UNK
	assignedPerson	POCD_MT000040 .Person	11	М	Persondendaten der validierenden Person
	@name	PN	11	М	Name der Person
	representedOrga- nization	POCD_MT000040 .Organization	01	0	Organistationsdaten der validierenden Person



3.3.6. Weitere Beteiligte ("participant")

Die Kardinalitäten/Konformitäten der Beteiligten sind wie folgt geändert:

Kard	Konf	Art des Beteiligten
1*	[R2]	Fachlicher Ansprechpartner

Es ist EMPFOHLEN, die fachliche Ansprechperson (Callback contact) im Laborbefund anzugeben.

3.4. Referenz zum Auftrag

3.4.1. Einweisender/Zuweisender/Überweisender Arzt

Aufgrund der Tatsache, dass IHE in dem Laboratory Technical Framework den Auftraggeber als participant mit dem typeCode="REF" führt und ELGA den einweisenden/zuweisenden/überweisenden Arzt ebenfalls als participant mit dem typeCode="REF" definiert, sich diese Elemente jedoch strukturell unterscheiden ist die Verwendung des ELGA Elements (mit templateld 1.2.40.0.34.11.1.1.2) nicht erlaubt.

Die Verwendung dieses *ELGA participant*-Elements mit templateld 1.2.40.0.34.11.1.1.2 ist im Labor nicht gestattet.

3.4.2. Auftraggeber/,,Ordering Provider"

Der Auftraggeber (bzw "ordering provider", ClinicaDocument/participant@typeCode="REF"") ist die Organisation oder der Arzt, welche/welcher den Auftrag erstellt hat. Der Auftraggeber wird als *participant* mit dem *typeCode="REF"* (referrer) ausgeführt und ist [R] verpflichtend anzugeben. Die Verwendung von NullFlavor ist möglich.

Der Auftraggeber ist des Weiteren mit der *templateld* "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.6" zu kennzeichnen.

3.4.2.1. Strukturbeispiel

620



```
</addr>
                                                                                                                                           <telecom use="WP" value="tel: 01.47110815.123"/>
                                                                                                                                           <associatedPerson>
640
                                                                                                                                                                             <name>
                                                                                                                                                                                                              The image of the image o
                                                                                                                                                                                                               <family>Frank</family>
                                                                                                                                                                                                                <given>Dieter</given>
                                                                                                                                                                             </name>
645
                                                                                                                                           </associatedPerson>
                                                                                                                                           <scopingOrganization>
                                                                                                                                                                             <id extension="SampleGDA99"</pre>
                                                                                                                                                                                                  root="2.16.840.1.113883.2.16.1.99.3.1"/>
                                                                                                                                                                             <name>Krankenhaus der Barmherzigen Brüder</name>
650
                                                                                                                                                                             <telecom use="WP" value="tel: 01.47110815"/>
                                                                                                                                                                             <addr nullFlavor="UNK"/>
                                                                                                                                           </scopingOrganization>
                                                                                                         </associatedEntity>
                                                                      </participant>
655
```

3.4.2.2. Spezifikation

El	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
pa	rticipant	POCD_MT000040. Participant	11	R	Auftraggeber (Überweiser) Zugelassene nullFlavor: • UNK Auftraggeber ist unbekannt oder wurde nicht angegeben
	@typeCode	cs	11	М	Fester Wert: REF
	templateId	II	11	М	Fester Wert: 1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.6
	time	IVL-TS	11	R	Auftragsdatum Zugelassene nullFlavor: NA
	associatedEntity	POCD_MT000040. AssociatedEntity	11	М	Beschreibung der Entität
	@classCode	cs	11	М	Fester Wert: PROV
	id	II	11	М	Identifier des Auftraggebers
	addr	AD	11	R	Adresse des Auftraggebers Zugelassene nullFlavor: UNK



	telecom	TEL	1*	M	Beliebig viele Kontaktdaten des Beteiligten
	associatedPerson	POCD_MT000040. Person	11	M	Name des Auftraggeber
	scopingOrganization	POCD_MT000040. Organization	01	0	Organisation des Auftraggebers

3.4.2.3. Auftragsdatum ("ClinicalDocument/participant@typeCode="REF"/time")

Das Auftragsdatum ist das Datum/Zeit an dem der Auftrag vom Auftraggeber abgesendet wird. Das Auftragsdatum wird als *time*-Element beim Auftraggeber ausgeführt (siehe 3.4.1), und ist verpflichtend anzugeben. Bei einer manuellen Erfassung eines Auftrags im Labor kann dieses als *nullFlavor="NA"* ausgeführt werden.

660



3.4.3. Auftragsidentifikation ("ClinicalDocument/inFulfillmentOf/order")

Das Element beschreibt die Referenz auf den Auftrag auf der Auftraggeberseite. Es ist das *id*-Element für die Auftragsnummer auf Auftraggeberseite anzuführen.

665

Da die Referenz auf einen Auftrag im Labor eine wesentliche Information darstellt, ist das Element in Änderung zur Definition gem. "Allgemeinen Implementierungsleitfaden" verpflichtend anzugeben.

3.4.3.1. Strukturbeispiel

```
670
```

675

3.4.3.2. Spezifikation

E	Element/Attribut		DT	Kard	Konf	Beschreibung
iı	inFulfillmentOf		POCD_MT000040. InFulfillmentOf	11	М	Komponente zur Dokumentation des Auftrags
	@typeCode		cs	11	М	Fester Wert: FLFS
	order		POCD_MT000040.Order	11	М	Auftrag
	@classCode		cs	11	М	Fester Wert: ACT
		@moodCode	cs	11	М	Fester Wert: RQO
		id	II	11	М	Auftragsnummer, Anforderungs- nummer



3.5. Dokumentation der Gesundheitsdienstleistung

3.5.1. Service Events ("ClinicalDocument/documentationOf/serviceEvent")

In diesem Element erfolgt die Dokumentation der wesentlichen Untersuchungsinhalte, die in einem CDA Laborbefund enthalten sind. D.h. bei der Einbringung des Dokuments in die Registry sind die *serviceEvents-*Elemente die einzige Möglichkeit medizinische Informationen einzubringen. Es können beliebig viele *serviceEvent-*Elemente angegeben werden, es ist jedoch zumindest ein *serviceEvent* zu codieren.

Verweis auf Allgemeinen Leitfaden (mit Anpassungen):

Das Element ist grundsätzlich gemäß den Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens" [4] anzugeben, **es sind jedoch spezielle Vorgaben vorgeschrieben**.

3.5.1.1. Spezielle Vorgaben

685

705

Für den Laborbefund sind alle im Befund enthaltenen Befundarten als serviceEvent mit der entsprechenden Codierung anzuführen. Als Codierung wird das ELGA Value Set "ELGA_ServiceEventsLabor" vorgegeben. Die Auswahl der zu codierenden Events erfolgt durch die im Rahmen des Laborauftrags enthaltenen Parameter. Diese unterliegen über das hierarchische Value Set "ELGA_Laborparameter" einer Hierarchie durch die sich die auf der obersten Ebene zu codierenden serviceEvent-Elemente ergeben. Abbildung 2 zeigt einen Auszug der Liste. Enthält nun z.B. der Laborauftrag den Parameter 26515-7 "Thrombozyten" so ist gem. Hierarchie auf der obersten Ebene der Eintrag 300 "Hämatologie" zu finden, welcher als serviceEvent codiert wird.

Lvl- Typ	Code	Display Name (Befundbezeichnung)
0-S	300	Hämatologie
1-S	03010	Blutbild
:	:	:
2-L	26464-8	Leukozyten
2-L	26515-7	Thrombozyten

700 Abbildung 2: Auszug aus der Liste "ELGA LaborParameter"

Der Mikrobiologiebefund ist in den ServiceEvents zusätzlich mit dem Code 18725-2 (Microbiology studies) anzugeben.

Ein Befund kann als Mikrobiologiebefund angegeben werden, wenn eine oder mehrere der Sektionen Bakteriologie, Kultureller Erregernachweis, Antibiogramm, Minimale Hemmkonzentration oder Molekularer Erregernachweis enthalten sind.



Die Angabe eines zeitlichen Erbringungsintervalls *effectiveTime* mit einer Start- *low* und Endzeit *high* ist verpflichtend. Optional kann der Erbringer der Leistung angegeben werden.

Feld	Element
Service Event codiert	documentationOf/serviceEvent/code
Intervall der Erbringung	documentationOf/serviceEvent/effectiveTime
Leistungserbringende Stellen	documentationOf/serviceEvent/performer

Tabelle 3: Überblick Elemente ServiceEvent

3.5.1.2. Strukturbeispiel

3.5.1.3. Spezifikation

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
documentationOf	POCD_MT000040. DocumentationOf	1*	М	Komponente für die Gesundheits- dienstleistung
serviceEvent	POCD_MT000040. ServiceEvent	11	М	Gesundheitsdienstleistung

Element/Attribut		DT	Kard	Konf	Beschreibung
code		CE CWE	11	М	Code der Gesundheitsdienstleistung
	@code	cs	11	М	Code aus Value Set ELGA_ServiceEventsLabor
	@displayName	st	01	R2	Displayname aus Value Set ELGA_ServiceEventsLabor
	@codeSystem	uid	11	М	Parent OID aus Value Set



				ELGA_ServiceEventsLabor
@codeSystemName	st	01	R2	Parent CodeSystemName aus
				ELGA_ServiceEventsLabor

Der Startzeitpunkt ist - sofern vorhanden - jenes Datum und jener Zeitpunkt, an dem das analysierende Labor die Anforderung vom Zuweiser in der Labor EDV erfasst hat. Anderenfalls sind Datum und Uhrzeit des Starts des Auftrags in der Labor EDV anzugeben. Die Endzeit ist die Abschlusszeit des Auftrags, welche in der Regel mit der medizinischen Freigabe des Auftrags ident ist.

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
effe	ectiveTime	IVL_TS	11	М	Erbringungszeitraum der Leistung
	low	TS	11	М	Startzeitpunkt
	high	TS	11	М	Endzeitpunkt

3.5.2. Durchführende Labors ("ClinicalDocument/documentationOf/serviceEvent/performer")

730 Optional können die, die Laboruntersuchungen durchführenden, Labors dokumentiert werden. Nach [3] können diese an mehreren Stellen des Befundes angegeben werden. Wurde der Befund nur von einem Labor erstellt so ist dieses im Rahmen von Clinical-Document/documentationOf/serviceEvent/performer anzugeben. Sind mehrere Labors an der Erstellung beteiligt so muss das Labor im structuredBody entweder auf entry-Ebene oder 735 im Rahmen eines organizer oder direkt bei der Einzeluntersuchung (observation) angegeben werden.

Wird dieser Eintrag angeführt, so ist das Labor mit seinem Leiter angeführt. Gemäß [3] sind time, sowie name, telecom und addr VERPFLICHTEND anzugeben. Im Element time wird der Zeitpunkt oder die Zeitdauer angegeben, in der das Labor mit der Ausführung der Dienstleistung beschäftigt war. Weiters entspricht die Definition dem Template mit templateId "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.7", welche anzuführen ist.

3.5.2.1. Strukturbeispiel

```
<documentationOf typeCode="DOC">
              <serviceEvent>
745
                    <code code="300" codeSystem="1.2.40.0.34.5.11"</pre>
                          codeSystemName="ELGA LaborparameterErgaenzung"
                          displayName="Hämatologie"/>
                    <effectiveTime>
                           <low value="20121201061325+0100"/>
750
                           <high value="20121201161500+0100"/>
```

740

725



```
</effectiveTime>
                    <performer typeCode="PRF">
                           <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.7"/>
                           <time>
755
                                 <low value="20121201061325+0100"/>
                                 <high value="20121201161500+0100"/>
                           </time>
                           <assignedEntity>
                                 <id nullFlavor="NA"/>
760
                                 <addr>
                                        <streetAddressLine>Laborplatz 1
                                        </streetAddressLine>
                                        <city>Wien</city>
                                        <postalCode>1210</postalCode>
765
                                 </addr>
                                 <telecom use="WP" value="tel:+43.1.12345678"/>
                                 <assignedPerson>
                                        <name>
                                               prefix qualifier="PR">OA</prefix>
770
                                               <prefix qualifier="AC">Dr.</prefix>
                                               <given>Larissa</given>
                                               <family>Laborleiter</family>
                                        </name>
                                 </assignedPerson>
775
                                 <representedOrganization>
                                        <id root="1.2.40.0.34.3.1.999"/>
                                        <name>Zentrallabor</name>
                                        <telecom use="WP"
                                                 value="tel:+43.1.12345678"/>
780
                                        <addr>
                                          <streetAddressLine>Labplatz 1</streetAddressLine>
                                          <city>Wien</city>
                                          <postalCode>1200</postalCode>
                                        </addr>
785
                                 </representedOrganization>
                           </assignedEntity>
                    </performer>
             </serviceEvent>
            </documentationOf>
```

790 3.6. Informationen zum Patientenkontakt

795

3.6.1. Encounter ("componentOf/encompassingEncounter")

Gemäß [3] ist die Angabe von Informationen zum Patientenkontakt im Rahmen des *compo-nentOf/encompassingEncounter*-Elementes möglich. Da im Regelfall bei einer Laborleistung keine dementsprechende zu dokumentierende Leistung existiert, entfällt die Angabe dieser Information im österreichischen Laborbefund.



4. Medizinische Inhalte im Body

4.1. Fachlicher Inhalt in EIS "Enhanced" oder "Full support"

Ein Dokument liegt in der ELGA Interoperabilitätsstufe (EIS) "Enhanced" oder "Full support" vor, wenn das Dokument strukturierten Inhalt enthält und <u>alle</u> Sections den Vorgaben von EIS "Enhanced" oder höher folgen.

- EIS "Enhanced"
 - Alle Sections folgen ausnahmelos den Vorgaben von EIS "Enhanced" oder höher, aber nicht alle Sections folgen den Vorgaben von EIS "Full support".
- 805 EIS "Full support"

800

810

■ Alle Sections folgen ausnahmelos den Vorgaben von EIS "Full support".

4.2. Aufbau des Body

4.2.1. Strukturierter Body ("structuredBody")

Für Laborbefunde im Rahmen der ELGA sollten ausschließlich strukturierte Befunde übermittelt werden. Ein ELGA-Labor CDA-Dokument mit ausschließlich einem unstrukturiertem Body (nonXMLBody) ist im Rahmen der EIS Structured in einer Übergangsphase zulässig! Danach werden im Rahmen von EIS Enhanced und EIS Full Support ausschließlich nur mehr Level 3 codierte Befunde übermittelt.

Ein strukturierter Laborbefund muss zumindest eine Gliederungsebene ("Bereiche"), kann aber zwei Gliederungsebenen ("Bereiche" und "Befundgruppen") beinhalten.

4.2.2. Sektion Brieftext

Die Verwendung der Sektion Brieftext ist im Laborbefund ERLAUBT (siehe Allgemeiner Leitfaden [4], TemplateID: 1.2.40.0.34.11.1.2.1). Über diese Sektion können eine Anredefloskel und ein Logo der Organisation des Autors angegeben werden.

820 4.2.3. Sektion Überweisungsgrund

Die optionale Sektion Überweisungsgrund enthält die vom Auftraggeber bestimmte und dem Labor übermittelte Auftrag- oder Verdachtsdiagnose oder die Fragestellung. Siehe Kapitel 4.4.2.



825 4.2.4. Bereiche (Specialities)

Jeder CDA–Laborbefund ist laut vorliegender Headerdefinition als "Multidisciplinary Report" ausgewiesen (vgl. Kapitel 3.2.2), kann jedoch mehrere unterschiedliche Teilbefunde aus verschiedenen Bereichen im Body des Dokumentes beinhalten (z.B. Hämatologie oder Bakteriologie oder beide Arten gemeinsam). D.h. diese Teilbefunde bilden die erste Gliederungsebene des Bodys - die "Bereiche" oder - in Anlehnung an die Definitionen der "IHE" – "Specialities" (vgl. [3]). Abbildung 3 zeigt die mögliche Gliederung auf der ersten Ebene innerhalb des Bodys.



Abbildung 3: Gliederung nach Bereiche /Specialities

835

840

830

Die derzeit für den österreichischen Laborbefund definierten Specialities werden im Rahmen des hierarchisch organisierten Value Sets "**ELGA_Laborstruktur**" definiert, wobei für Bereiche nur Einträge der Ebene 0 und 1 verwendet werden dürfen. Tabelle 4 gibt einen auszugsweisen Überblick über die derzeit festgelegten Specialities. Die Anwendung der Bereiche ist optional. Es können auch alle Untersuchungen in einer Section unter dem Bereich "Allgemeiner Laborbefund" zusammengefasst werden. Bei Verwendung der Bereiche ist die Reihenfolge gem. Value Set verpflichtend einzuhalten.

Für **EIS** "**Enhanced**" ist die Codierung der Bereiche (als unterschiedliche *section*-Elemente) zwingend vorgeschrieben.

Code	Bereich (Speciality)
100	Blutgruppenserologie
200	Blutgasanalytik
300	Hämatologie
400	Gerinnung/Hämostaseologie
500	Klinische Chemie/Proteindiagnostik



600	Hormone/Vitamine/Tumormarker
900	Toxikologie
1000	Medikamente
1100	Infektionsdiagnostik
1300	Autoimmundiagnostik
1800	Allergiediagnostik
1400	Urindiagnostik
1500	Stuhldiagnostik
1600	Liquordiagnostik
2300	Genetische Diagnostik
2500	Sonstige

Tabelle 4: Liste der Bereiche, auszugsweise gem. ELGA Value Set "ELGA_Laborstruktur", die sich auch in ELGA_Laborparameter widerspiegelt.

4.2.5. Gruppen (Befundgruppen)

Innerhalb dieser Bereiche erfolgt in der Regel eine Strukturierung und Gliederung der Ergebnisse zur besseren Lesbarkeit und Auffindbarkeit in "Befundgruppen". Das ELGA Value Set "ELGA_Laborstruktur" definiert zulässige Befundgruppen. Es besteht jedoch auch die Möglichkeit Ergebnisse ohne Befundgruppenstrukturierung zu übermitteln. Abbildung 4 zeigt die möglichen Gliederungsarten.

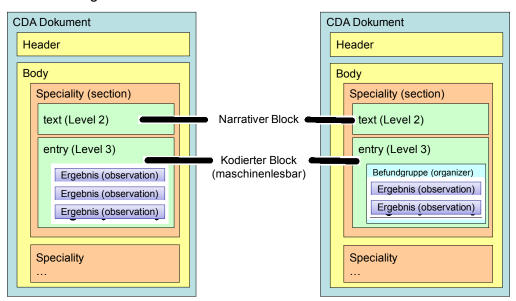


Abbildung 4: Strukturierungsmöglichkeiten Body



Abbildung 5 und Abbildung 6 zeigen Ausschnitte aus Beispielen zu Laborbefunden mit Befundgruppen und den entsprechenden medizinischen Inhalten. Der "Allgemeine Laborbefund" enthält die Bereiche "Hämatologie" und "Hämostaseologie" mit darunter liegenden Befundgruppen; der "Bakteriologische Befund" enthält ein Bespiel für die Darstellung eines Antibiogrammes.

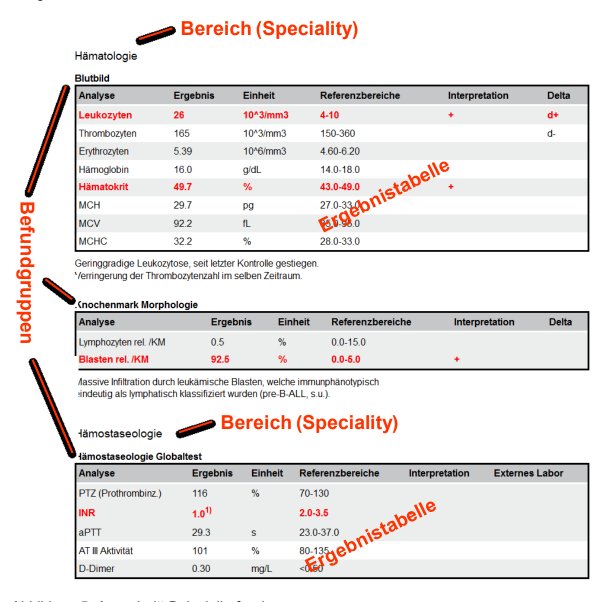


Abbildung 5: Ausschnitt Beispielbefund

860

865

Bereiche (Specialities) und Gruppen werden in CDA Level 3 in entsprechende Klassen umgesetzt und gemäß des hierarchischen Value Sets "**ELGA_Laborstruktur"** codiert. Die Codierung der Bereiche erfolgt durch Elemente der ersten und zweiten Ebene (0 bzw. 1) und die der Befundgruppen durch Elemente der drittenValue Set Ebene (2). Die Reihenfolge der Bereiche bzw. Gruppen gem. Value Set ist verpflichtend einzuhalten.



Bakteriologischer Befund

[†]

Information zu Probe/Spezimen/Material

Proben/Spezimen Identifikation	Zeitpunkt der Gewinnung	Materialart/Entnahmeort /Entnahmeart	Entnehmende Person	Zeitpunkt des Einlangens der Bemerkung Probe/Spezimen im Labor Labor
U-081201-02	01.12.2008 07:34	Urin - Mittelstrahlharn	Ritter A	01.12.2008 08:14

Eigenschaften des Materials / Mikroskopie

Eigenschaft	Ergebnis	Einheit
Farbe	strohgelb	
Erscheinung	klar	

Antibiogramm

Wirkstoff	Pseudomonas aeruginosa	Escherichia coli
Amoxicillin	R	I
Ampicillin		S
Fosfomycin	R	
Levofloxacin	S	1

870

875

Abbildung 6: Ausschnitt Bakteriologie Beispielbefund

4.2.6. Zusätzliche medizinische Informationen

Unter Umständen ist es von Bedeutung und Interesse in dem Befund zusätzliche medizinische Informationen anzugeben. Dies betrifft z.B. die Aufnahmediagnose oder die medizinische Fragestellung bei der Auftragserteilung an das Labor. Diese Informationen können parallel zu den Befundarten als eigene Sections im CDA-Dokument angegeben werden. Die Codierung der Informationen innerhalb dieser Sections hat jedoch gemäß den Vorgaben des IHE "Patient Care Coordination" Framework (PCC) [6] zu erfolgen!

4.2.7. Allgemeine Strukturrichtlinien für Body-Elemente

Die Gliederung eines Laborbefundes wurde bereits in Kapitel 4.2 ausführlich dargestellt. Die Definitionen der Elemente werden von den Vorgaben der IHE ([3]) übernommen. Demgemäß entspricht ein Bereich einem anzugebenen Template:

<templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.2.1"/>

885

Eine Ausnahme besteht für den Bereich (section) **Probeninformation,** in welchem nicht die IHE templateId "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.2.1" zu codieren ist, da diese Sektion nicht IHE konform ist.



Nachfolgende Tabelle 5 zeigt die abzubildenden Elemente

Feld	Element	Details/Codierung
ld	structuredBody/component/ section/id	Angabe einer Identifikation auf der Basis eines lokalen Nummernkreises
Code	structuredBody/component/ section/code	Definition des Bereichs. Codierung nach "ELGA_Laborstruktur" (Entsprechend der Werte der Tabelle mit Level 1). Siehe auch Tabelle 4 in 4.2.4
Title	structuredBody/component/ section/title	Angezeigter Titel der Befundart
Text	structuredBody/component/ section/text	Narrativer Text (Gliederung nach den Werten der Tabelle mit Level 2) (siehe 4.3.3)
Entry	structuredBody/component/ section/entry	Laboratory Report Data Processing Entry (siehe 4.4.3)

Tabelle 5: Elemente einer Befundart

```
<component>
             <section>
                    <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.2.1"/>
                    <id extension="P-body" root="2.16.840.1.113883.3.933.1.1"/>
895
                    <code code="1" codeSystem="1.2.40.0.34.5.11"</pre>
                           codeSystemName="ELGA_LaborparameterErgaenzung"
                           displayName="Allgemeiner Laborbefund"/>
                    <title>Allgemeiner Laborbefund</title>
                    <!-- start level 2 -->
900
                      :
                    <text>
                    </text>
                    <!-- start level 3 -->
                    <entry typeCode="DRIV">
905
                    </entry>
             </section>
            </component>
```



4.2.8. Narrativer Block

Jedes CDA-Dokument enthält verpflichtend einen narrativen Text (component/section/text). Die inhaltlichen Vorgaben in Bezug auf den Laborbefund betreffen die verpflichtend anzuführenden Felder, deren mögliche Ausprägungen und Grobstruktur in der die Daten im Level 2 darzustellen sind. Die Vorgaben finden sich in den nachfolgenden Kapiteln. Die Vorgaben für die Darstellung der Befunde sind in Kapitel 4.3 beschrieben.

4.2.8.1. Strukturbeispiel

```
<!-- Start Level 2 -->
        <paragraph styleCode="xELGA_h3">Blutbild</paragraph>
920
        <!-- Ergebnistabelle Blutbild -->
        <thead>
                Analyse
925
                     Ergebnis
                     Einheit
                     Referenzbereiche
                     Interpretation
                     Delta
930
                </thead>
            Leukozyten
935
                     26.42
                     10^3/mm3
                     4.4-11.3
                     +
                     d+
940
                Thrombozyten
                     165
                     10^3/mm3
945
                     150-360
                     <+d/>
                     d-
                950
        <paragraph>
            <content ID="haematologyComment">Geringgradige Leukozytose, seit
                Letzter Kontrolle gestiegen. <br/>
955
                Verringerung der Thrombozytenzahl im selben Zeitraum.
            </content>
        </paragraph>
```



4.2.9. CDA Entry Level ("Level 3")

In den "Level 3"-konformen Teilen des Dokuments werden die maschinenlesbaren, codierten Daten zu den zuvor in Level 2 dargestellten Laborwerten abgebildet. Die erste Gruppierungsebene ist verpflichtend und stellt die Befundart (Speciality) dar. Die Abbildung der Befundarten erfolgt dabei über entsprechende component/section Strukturen. Jede dieser section-Elemente beinhaltet genau einen Entry Block, welcher genau einem spezifischen Template folgt und als "Laboratory Report Data Processing Entry" bezeichnet wird (siehe Kapitel 4.4.3). Das entry-Element besitzt genau ein einziges act-Element als Subelement – den sogenannten "Specimen-Act" (siehe 4.4.4). Das bedeutet, dass im entry-Block eines section-Elements nur ein einziges direktes Subelement abgebildet ist unter dem alle weiteren Strukturen gegliedert sind. Darunter werden unter anderem optional die Befundgruppen mittels organizer-Elementen abgebildet, welche wiederum die Einzeluntersuchungen ("Observations" observation) beinhalten. Das Codebeispiel in Abbildung 7 zeigt die Strukturierung des Befundes aus Abbildung 5. Eine detaillierte Beschreibung der Strukturen erfolgt in Kapitel 4.4.

```
=<ClinicalDocument>
      - Header -
     <component typeCode="COMP">
          <structuredBody classCode="DOCBODY">
             <!--- Bereich Hämatologie -->
              <component typeCode="COMP">
                  <section classCode="DOCSECT">
                      <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.2.1"/>
                      <id extension="P-body" root="2.16.840.1.113883.3.933.1.1"/>
                      <code code="300" codeSystem="1.2.40.0.34.5.11"/>
                     <title>Hämatologie</title>
                      <!-- Start Ergebnistabelle (narrativer Teil) -->
                          <!-- Ergebnistabelle -->
                      </text>
                         <!-- Start Level 3 -->
                      <entry typeCode="DRIV">
                          <!-- Maschinenlesbare Werte -->
                  </sections
             </component>
              <!--- Bereich Gerinnung/Hämostaseologie -->
              <component typeCode="COMP">
                  <section classCode="DOCSECT">
                      <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.2.1"/>
                      <id extension="P-body" root="2.16.840.1.113883.3.933.1.1"/>
                      <code code="400" codeSystem="1.2.40.0.34.5.11"/>
                     <title>Gerinnung/Hämostaseologie</title>
                      <!-- Start Ergebnistabelle (narrativer Teil) -->
                          <!-- Ergebnistabelle -->
                      </text>
                         <!-- Start Level 3 -->
                      <entry typeCode="DRIV">
                          <!-- Maschinenlesbare Werte -->
                      </entry>
                  </section>
              </component>
          </structuredBody>
  </ClinicalDocument>
```

Abbildung 7: Codefragment Beispielbefund

960

965



4.2.9.1. Ableitung Level 2 aus Level 3

Im Falle der Definition des ELGA-Labor Befundes ist eine vollständige Konstruktion des narrativen Teils des CDA-Dokuments (Level 2) aus der maschinenlesbaren, strukturierten Darstellung des Level 3 möglich! Dieses Faktum wird durch das Attribut *typeCode="DRIV"* des *entry-*Elementes ausgedrückt.

4.2.9.2. Referenz von Level 3 auf Level 2

In manchen Fällen ist es notwendig aus dem codierten Level 3 Teil des CDA-Dokuments auf Teile des Level 2 Teiles zu verweisen (z.B. bei Kommentaren um sich eine doppelte Angabe längerer Textpassagen zu ersparen). Dabei werden die zu referenzierenden Teile in Level 2 mit einer ID versehen (z.B. mit dem Attribute *id="refID"* im *content-*Element). Auf diese ID kann dann aus dem Level 3 mittels eines *text-*Elementes mit einem *reference-*Subelement (<*reference value="#refID">*) referenziert werden. Nachfolgende Beispiele zeigen eine Referenz auf einen Kommentar (siehe auch 4.3.8 und 4.4.9.2) bzw. eine Referenz auf eine ganze Tabellenzeile (Analyseergebnis, siehe auch 4.4.7.3.12).

990

985

980

```
<text>
              <paragraph>
 995
              <content ID="haematologyComment">Geringgradige Leukozytose, seit
              letzter Kontrolle gestiegen. <br/> Verringerung der Thrombozytenzahl
               im selben Zeitraum.
               </content>
              </paragraph>
1000
             </text>
             <entry>
              <component typeCode="COMP">
1005
              <act classCode="ACT" moodCode="EVN">
                     <templateId root="1.2.40.0.34.11.4.3.2"/>
                     <templateId root="2.16.840.1.113883.10.20.1.40"/>
                     <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.5.3.1.4.2"/>
                     <code code="48767-8" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"</pre>
1010
                     codeSystemName="LOINC"
                     displayName="Annotation Comment"/>
                            <reference value="#haematologyComment"/>
                     </text>
1015
                     <statusCode code="completed"/>
              </act>
              </component>
             </entry>
```



```
<text>
           1025
                Hämoglobin
                      16.0
                      a/dL
                      14.0-18.0
1030
                      1035
           </text>
          <entry>
          <observation classCode="OBS" moodCode="EVN">
1040
                <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.6"/>
                <code code="718-7" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"</pre>
                      codeSystemName="LOINC" displayName="Hämoglobin"/>
                     <reference value="#OBS-1-1"/>
1045
                </text>
           </observation>
          </entry>
1050
```

4.2.9.3. Dokumentenbasis

1060

Die Umsetzung des Laborbefundes erfolgt in Anlehnung an das IHE Laboratory Technical Framework (vgl. [3]).

4.2.10. Harmonisierung des Befundaufbaus – Value Set "ELGA_Laborparameter"

1055 Im Rahmen der Arbeiten zum vorliegenden Dokument wurde in der Expertengruppe die grundsätzliche Übereinkunft getroffen, auch die Befundgruppen und die damit verbundene Testzuordnung entsprechend österreichweit abzustimmen. Die Strukturierung eines Laborbefundes wurde in Form des hierarchischen Value Sets "ELGA_Laborparameter" festgelegt.

Strukturierung, Reihenfolge der Parameter sowie die Bezeichnung der Parameter sind durch das Value Set ELGA Laborparameter verpflichtend vorgegeben!

Eine Hilfestellung zum Mapping der lokalen Codes auf die vorgeschriebenen Codes des Value Sets bietet der "Leitfaden zur Verwendung von LOINC® im ELGA CDA® R2 Laborbefund" [9].



1065 4.3. Spezifikation der Befunddarstellung Level 2

4.3.1. Überblick

1070

Nachfolgende Tabelle 6 gibt einen Überblick über die im lesbaren Text anzugebenden und in Level 2 (unter *component/section*) zu codierenden medizinischen Inhalte. Alle in der Tabelle dargestellten Felder sind anzugeben. Die Optionalität bezieht sich auf die Befüllung des jeweiligen Feldes. Die Reihenfolge der Elemente innerhalb einer Gruppe ist zu beachten.

Die Angabe der Sektion Brieftext ist im Laborbefund ERLAUBT (Siehe Allgem. Leitfaden [4] TemplateID: 1.2.40.0.34.11.1.2.1).

Fe	Feld		Darstellung	Details	
Ве	Befundbereiche		<section title="">Name des Befundbe- reichs</section>		
			Der Name des Befundbereichs wird in <section title=""> codiert und nicht innerhalb des <section text=""> Elements</section></section>		
	<component section="" text=""> Inhalt</component>				
All	lgemeine Befundinformationen	0			
1	Auftragsdiagnose (Zuweiser-diagnose)	O [0*]	<paragraph> </paragraph>		
2	Fragestellung	O [01]	<paragraph> </paragraph>		
3	3 Befundtext				
Sp	Spezimeninformation		pro Spezimen eine Zeile		
		wird di eigene geführ Gener	e Spezimeninforden Section angeget. t. ell gilt, dass die A	mehreren Sections bestehen, mation ausschließlich in einer geben und als erste Section Angabe von Informationen zu erial vorgeschrieben ist.	



1	Material-ID	0		Identifikator der Probe
2	Probenentnahme	R		Zeitpunkt der Probebentnahme, muss nicht angegeben werden bzw darf "unbekannt" sein. Format: dd.MM.yyyy hh24:mi (4.4.5.3.3.4)
3	3 Untersuchtes Material			Materialart [R] (4.4.5.3.3.7) und Entnahmeort [O] (4.4.5.3.3.5) (Freitext ist zulässig)
4	Probenentnahme durch	0		Für Probenentnahme zuständige Person und ggf Organisation [O] (4.4.5.3.3.6)
5	Probeneingang	R		Probeneingang im Labor, Format: dd.MM.yyyy hh24:mi
6	Bemerkung Labor	R		Allfällige Bemerkungen zur Probenqualität sollen angege- ben werden
Вє	fundgruppen		graph styleCo e	de="xELGA_h3"> Name der
	Gruppierung / Befundgruppen (Organizer)			
Ergebnistabelle (Observations) ³		<table< td=""><td>> t eine Zeile <tr< td=""><td>></td></tr<></td></table<>	> t eine Zeile <tr< td=""><td>></td></tr<>	>
1	Analyse	М		Bezeichnung der Analyse (entsprechen dem display- Name in Value Set ELGA- Laborparameter)
2	Ergebnis	М		Ergebnis der Analyse ⁴ , siehe 4.3.5.2

³ Spezialuntersuchungen, die nicht in das angegebene Schema passen (z.B Molekulare Diagnostik, Allergiediagnostik etc.), können bei Bedarf auch anders dargestellt werden. Ensprechende Beispieldokumente stehen zur Verfügung.

⁴ Es wird empfohlen, bei Dezimalzahlen einen Punkt als Dezimaltrennzeichen zu verwenden – gleich wie im maschinenlesbaren Teil.



3	Einheit	М		Einheit (UCUM printName), siehe 4.3.5.3
4	Referenzbereiche	R2		Mehrere Referenzbereiche können angegeben werden, getrennt durch Zeilenumbruch im Text ⁵
5	Interpretation	R2		Codiert! Siehe 4.3.5.4 sowie Tabelle 7 und Tabelle 8
6	Delta	0		Codierte Werte. Siehe 4.3.5.5 und Tabelle 9
7	Externes Labor	R2		Angabe von "E", wenn die Analyse von einem externen Dienstleister gemessen wurde
_	genschaften des Materials / Mikro- opie	<table< td=""><td>> pro Eigensc</td><td>haft eine Zeile</td></table<>	> pro Eigensc	haft eine Zeile
1	Eigenschaft	M [11]		
2	Ergebnis	M [11]		
3	Einheit	O [01]		
Ku	ultureller Erregernachweis	<table< td=""><td>> pro Erreger</td><td>eine Zeile</td></table<>	> pro Erreger	eine Zeile
1	Erreger	M [11]		
2	Methode	R2 [11]		Mögliche Werte vgl. Tabelle 13: Beispiele für Codes für Erregernachweis-Methodik
3	Keimzahl	M [11]	<	
An	Antibiogramm		> je Antibiotiku	um Zeile

 $^{^{5}}$ Es wird empfohlen, bei Dezimalzahlen einen Punkt als Dezimaltrennzeichen zu verwenden – gleich wie im maschinenlesbaren Teil



1	Name des Erregers	M [11]		Darstellung als Spaltenüber- schriften
2	2 Wirkstoff			Antibiotischer Wirkstoff
3	Resistenzkennung			Codiert! Siehe Tabelle 14. (Am Schnittpunkt von Erreger (Spalte) und Wirkstoff (Zeile))
mi	nimale Hemmkonzentration	<table< td=""><td>> je Antibiotiku</td><td>ım Zeile</td></table<>	> je Antibiotiku	ım Zeile
1	Name des Erregers, sowie Einheit der Konzentration	M [11]		Darstellung als Spaltenüber- schriften
2	Wirkstoff	М		Antibiotischer Wirkstoff
3	Konzentration	М		Schnittpunkt von Erreger (Spalte) und Wirkstoff (Zeile)
	stergebnisse / Molekularer Erre- rnachweis	<table< td=""><td>> je Analyse/E</td><td>rreger eine Zeile</td></table<>	> je Analyse/E	rreger eine Zeile
1	Analyse / Erreger / Methode	M [11]		
2	Ergebnis	М		
3	Einheit	O [01]		
4	Referenzbereich / Nachweisgrenze / Linearitätsbereich	O [01]		
3	Interpretation	R2		Codiert: Siehe Tabelle 7 und Tabelle 8

Tabelle 6: Übersicht Medizinische Inhalte Level 2

1075 **4.3.2. Formatierung von Datums- und Zeitangaben**

Datum- und Zeitangaben sind im Format "dd.MM.yyyy hh24:mi" zu codieren. Dabei gilt:

dd Tag

MM Monat als zweistellige Zahl

yyyy Jahr

1080 hh24 Stunden im 24 Stunden Format

mi Minuten



4.3.3. Level 2 Befundstruktur

Bei der Darstellung der Befunde ist die Struktur gemäß Abbildung 8 verpflichtend abzubilden.

Spezimen Be- reich	Spezimen Section: enthält Tabelle mit Spezimen in <text></text>		
	± 0	Befundgruppenbezeichnung	
tion)	Befund- gruppe	Ergebnistabelle Befundgruppe	
Befundbereich (Section)	g b	Bemerkung zur Befundgruppe	
reich		Befundgruppenbezeichnung	
ndbe	Befund- gruppe	Ergebnistabelle Befundgruppe	
Befu	6 8	Bemerkung zur Befundgruppe	
	:		
	Befund- gruppe	Befundgruppenbezeichnung	
tion)		Ergebnistabelle Befundgruppe	
Befundbereich (Section)		Bemerkung zur Befundgruppe	
reich		Befundgruppenbezeichnung	
ndbe	Befund- gruppe	Ergebnistabelle Befundgruppe	
Befu	B B	Bemerkung zur Befundgruppe	
	:		
:			
Befund Bemer- kung Bereich	Befundbemerkung Section enthält: Bemerkung zu Befund in <text></text>		

Abbildung 8: Befundstruktur Level 2 mit mehreren Sections



1085 Enthält ein Befund nur genau einen Bereich (Section) kann eine vereinfachte Darstellung mit folgender Befundstruktur verwendet werden:

Tabelle	Tabelle mit Spezimen		
÷ 0	Befundgruppenbezeichnung		
Befund- gruppe	Ergebnistabelle Befundgruppe		
Be	Bemerkung zur Befundgruppe		
- 0	Befundgruppenbezeichnung		
Befund- gruppe	Ergebnistabelle Befundgruppe		
ă o	Bemerkung zur Befundgruppe		
Bemerkung zur Befundart			

Abbildung 9: Befundstruktur Level 2 mit einer Section

4.3.4. Probeninformation

Der Inhalt dieser Sektion enthält sämtliche Information über das zu befundende Material, inklusive, soweit sinnvoll, der Lokalisation, der Entnahmeart, des Entnahmegeräts, der Person, welche die Entnahme durchgeführt hat, sowie Zeitpunkt der Materialentnahme und der Materialannahme.

Material-ID	Probenentnahme	Untersuchtes Material	Probenentnahme durch	Probeneingang	Bemerkung Labor
BL-121201-02	01.12.2012 06:34	Plasma, Linke Ellenbeuge	Dr. Robert Humpel, Amadeus Spital	01.12.2012 08:15	leicht hämolytisch
WE-121201-01	01.12.2012 06:34	5 ,	Dr. Robert Humpel, Amadeus Spital	01.12.2012 08:15	

Abbildung 10: Probeninformation, vollständig.

Probenentnahme	Untersuchtes Material	Probeneingang	Bemerkung Labor	
unbekannt	BLUT	01.12.2012 08:15	leicht hämolytisch	
unbekannt	PLASMA	01.12.2012 08:15		

Abbildung 11: Probeninformation, minimal.

1095

Menschenlesbare Informationen zum Spezimen MÜSSEN angegeben werden, wenn bekannt.

1100 In dem folgenden Strukturbeispiel ist die Codierung der Informationen in einer Tabelle ersichtlich. Die einzelnen Zeilen, welche jeweils ein Spezimen codieren, können mit Identifika-



toren gekennzeichnet werden um auf diese im weiteren CDA Befund referenzieren zu können. Die Optimierung der Spaltenbreiten kann im ELGA Referenz-Stylesheet durch die ELGA-Stylecodes "xELGA_colw:nn" erfolgen.

```
<section classCode="DOCSECT">
         <templateId root="1.2.40.0.34.11.4.2.1"/>
         <code code="10" codeSystem="1.2.40.0.34.5.11"</pre>
          codeSystemName="ELGA LaborparameterErgaenzung"
1110
          displayName="Probeninformation"
         <title>Probeninformation</title>
         <text>
          <!-- Spezimen-Information -->
          1115
           <thead>
            Material-ID
              Probenentnahme 
              Untersuchtes Material
1120
              Probenentnahme durch
              Probeneingang
              Bemerkung Labor
             </thead>
1125
           PL-081201-02
              01.12.2012 06:34
              Plasma 
1130
              Dr. Humpel
              01.12.2012 08:15
              leicht hämolytisch
             1135
              WD-081201-01
              01.12.2012 06:34
              Wunddrainage, rechter Oberarm
              Dr. Humpel
              01.12.2012 08:15
1140
              </text>
1145
         <!-- Maschinenlesbares Element der Sektion -->
         <entry typeCode="COMP">
          <!-- Specimen Collection -->
1150
         </entry>
        </section>
```



Die Abbildung der Spezimeninformation kann auf zwei Arten erfolgen:

1. Enthält ein Befund nur einen Bereich, so kann die Codierung gemäß IHE LAB TF-3 innerhalb der einen Befundsektion erfolgen

ODER

1155

1160

2. Bei Verwendung von mehreren Bereichen (vgl. 4.2.1) in einem Laborbefund kann es zu Überschneidungen der Spezimeninformationen kommen (ein spezielles Spezimen kann in zwei Bereichen analysiert werden). Die Level 3 Codierung eines Spezimens darf jedoch nur einmal im gesamten Laborbefund erfolgen. Daher sind die Informationen zu den Spezimen in einer eigenen führenden Probeninformation Section mit dem Code "10" und der TemplateID 1.2.40.0.34.11.4.2.1 zu codieren.

4.3.4.1. Spezimen-Section

Е	Element/Attribut DT		Kard	Konf	Beschreibung	
se	ectio	etion POCD_MT0000		01	С	Spezimen-Section
	40.Section				Die "Spezimen-Section" findet nur für Befunde Verwendung, welche aus mehreren Bereichen (Section) aufge- baut sind. In diesem Fall wird die In- formation zu Proben/Spezimen NUR in diese eigene, führende Section codiert.	
<u>K</u>	ond	litionale Konformität:				
D	iese	e Sektion ist verpflichte	end, wenn Inhalte	11	М	In Abhänigkeit der Anzahl der im Be-
		ere ELGA Bereiche im	n Laborbefund			fund enthaltenen ELGA Laborbereiche
er	ntha	alten sind.				
		n nur Inhalte eines EL0		01	0	
		efund enthalten sind ka				
		ım Spezimen innerhall ereichs angeführt werd				
		classCode	cs	11	M	Fester Wert: DOCSECT
	templateId II		11	М		
		@root	uid	11	М	Fester Wert: 1.2.40.0.34.11.4.2.1
	code CE CWE		11	М		
		@code	cs	11	М	Fester Wert: 10



	@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: 1.2.40.0.34.5.11
	@codeSystemNa	st	01	R2	Fester Wert:
	me				ELGA_LaborparameterErgaenzung
	@displayName	st	01	R2	Fester Wert: Probeninformation
title	e	st	11	М	Fester Wert: Probeninformation
tex	ct .	StrucDoc.Text	11	М	Menschenlesbare Information über
					das Material in tabellarischer Form
					(siehe Strukturbeispiel)
en	try	POCD_MT0000	11	С	Laboratory Specimen Entry (siehe
		40.Entry			Kapitel 4.4.5.2.2.1)
Ko	onditionale Konformitä	<u>t:</u>			
Bei EIS "Structured" und "Enhanced"		01	0	Maschinenlesbare Information zum	
				Material optional	
Bei EIS "Full Support"		11	М	Maschinenlesbare Information zum	
					Material verpflichtend

1165

1170

4.3.5. Vorgaben zur Darstellung einzelner Elemente

4.3.5.1. Analysen

Analysen (bzw Laborwerte, Laborleistungen oder Labormessgrößen) MÜSSEN in der einheitlichen Schreibweise angegeben sein, die im Value Set "ELGA_Laborparameter" vorgegeben wird ("Begriff" bzw "display name" im Value Set). Das erleichtert das Lesen und speziell für Patienten die Recherche von Laborwerten im Gesundheitsportal (www.gesundheit.gv.at). Siehe dazu auch den "Leitfaden zur Verwendung von LOINC® im ELGA CDA® R2 Laborbefund" [9].

Ein Beispiel zur Darstellung findet sich in Abbildung 12. Die Tabelle besteht aus mindestens fünf und maximal sieben Spalten. Für jede Gruppe wird ein Block angelegt, Bereichsüberschriften entsprechen Kapitelüberschriften. Die Spalte für den Deltacheck ist optional. Zusätzlich kann eine Spalte mit "Extenes Labor" notwendig sein.



Hämatologie

Blutbild

Analyse	Ergebnis	Einheit	Referenzbereiche	Interpretation	Delta
Leukozyten	26	G/I	4-10	+	d+
Thrombozyten	165	G/I	150-360		d-
Erythrozyten	5.39	T/I	4.60-6.20		
Hämoglobin	16.0	g/dL	14.0-18.0		
Hämatokrit	49.7	%	43.0-49.0	+	
MCH	29.7	pg	27.0-33.0		
MCV	92.2	fl	85.0-95.0		
MCHC	32.2	g/dl	28.0-33.0		

Geringgradige Leukozytose, seit letzter Kontrolle gestiegen. Verringerung der Thrombozytenzahl im selben Zeitraum.

Abbildung 12: Beispiel einer ausführlichen Laborwerte-Ergebnistabelle (incl. dem optionalen 1180 Delta-Check)

4.3.5.2. Ergebnis

Dieses Element enthält ein numerisches, nominales, ordinales oder narratives Ergebnis der Analyse zu diesem Testcode. Da in der Definition des CDA-Schemas keinerlei Längenbeschränkung vorgegeben ist, kann dieses Feld auch größere Textmengen fassen um große verbale Beurteilungen zu ermöglichen.

4.3.5.3. Einheit

1185

Zu jedem Ergebnis muss eine passende Einheit angegeben werden. Bevorzugt zu verwenden sind die Einheiten, die im im Value Set "ELGA_Laborparameter" vorgeschlagen werden.

4.3.5.4. Befundinterpretation

Es ist in Laborbefunden üblich, eine codierte Bewertung zu jedem Ergebnis anzugeben. Häufig wird eine Notierung mit +/- verwendet.

Folgende Tabelle 7 ist ein Auszug aus dem Value Set "**ELGA_ObservationInterpretation"** und zeigt die normative Befundinterpretation für numerische Ergebnisse, Tabelle 8 (ebenfalls aus dem gleichen Value Set) die Kennzeichnung für nicht numerische Ergebnisse.



Darstellung Level 2	Codierung Level 3	Beschreibung				
++	нн	Oberhalb des Referenzbereiches und über einer oberen Warngrenze				
+	Н	Oberhalb des Referenzbereiches				
	N	Normal (innerhalb des Referenzbereiches)				
-	L	Unterhalb des Referenzbereiches				
	LL	Unterhalb des Referenzbereiches und unter einer unteren Warngrenze				

1195 Tabelle 7: Befundinterpretation numerischer Ergebnisse

	N	Normal (innerhalb des Referenzbereiches)
*	А	Abnormal
**	AA	Abnormal Warngrenze

Tabelle 8: Befundinterpretation nicht numerischer Ergebnisse (nominal, ordinal, narrativ)

Zur Interpretation von Ergebnissen der Allergiediagnostik wurden zusätzlich RAST-Klassen als Klassifikation erlaubt, siehe Kapitel 4.3.6.

1200 4.3.5.5. Deltacheck

Der Deltacheck zeigt tendenzielle Veränderungen gegenüber bisher gemessenen Vorwerten an. Die normative Darstellung erfolgt gem. Value Set "**ELGA_ObservationInterpretation**" - Tabelle 9 zeigt den entsprechenden Auszug.

Darstellung Level 2	Codierung Level 3	Beschreibung
d+	U	Tendenz steigend (Signifikante Veränderung nach oben)
d-	D	Tendenz fallend (Signifikante Veränderung nach unten)

Tabelle 9: Deltacheck-Kürzel



1205 **4.3.6.** Empfehlungen für die Darstellung der Allergiediagnostik

In der Allergiediagnostik gibt es gegebenenfalls Abweichungen zur normalen Struktur des Laborbefundes. Die Angabe der getesteten Allergene bei Globalmarkern oder die zusätzliche Angabe von RAST-Klassen machen eine alternative Darstellung notwendig.

Folgende Darstellung wird dazu EMPFOHLEN:

Allergiediagnostik [†]

Globalmarker

Analyse	Ergebnis	Interpretation
sx1 Inhalatives Screening Lieschgras, Roggen, Birke, Beifuß, Dermatophagoides pteronyssinus, Katzenschuppen, Hundeschuppen, Cladosporium herbarum	negativ	
mx1 Schimmelpilzemix 1 Alternaria alternata, Aspergillus fumigatus, Cladosporium herbarum, Penicillium notatum	positiv	Α

Die "erweiterten Analyseninformationen" wurden direkt unter die Analysenbezeichnung geschrieben. (Hier kann sonst ein Kommentar zu den Globalmarkern stehen)

Mikroorganismen RAST Klassen

Analyse	Ergebnis	Einheit	Referenzbereich	Interpretation
Penicillum notatum (Pinselschimmel)	<0.35	kU/L	< 0.35	
Cladosporium herbarum IgE RAST	0	RAST		
Alternaria alternata (Alternaria tenuis) lgE	5.18	kU/L	<0.35	RAST 3

Drei Optionen der Befunddarstellung der Allergiediagnostik: 1) quanititativ, 2) mit RAST-Klasse und 3) kombiniert (Quantitativ + RAST Interpretation).

Abbildung 13: Empfohlene Darstellung von Globalmarkern und Angabe der RAST-Klasse als Interpretation eines numerischen Ergebnisses. Sofern die RAST-Klasse angegeben wird, ist Option 3 empfohlen.

Folgendes Codebeispiel zeigt die Befunddarstellung der Globalmarker im narrativen Text:

```
1215
         <thead>
                 Analyse
                     Ergebnis
1220
                     Interpretation
                 </thead>
             1225
                     sx1 Inhalatives Screening<br/>
                     <content styleCode="italics">Lieschgras, Roggen, Birke,
        Beifuß, Dermatophagoides pteronyssinus, Katzenschuppen, Hundeschuppen, Cla-
        dosporium herbarum</content>
                     1230
                     negativ
```



```
/td>
```

4.3.7. Stylecodes

Für die spezifische grafische Darstellung und bessere optische Aufbereitung stehen verschiedene definierte Stylecodes zur Verfügung. Tabelle 10 zeigt einen Überblick.

Stylecode	Primäre Verwendung in Element	Nutzung
xELGA_h1	<paragraph></paragraph>	Überschriften gem. HTML <h1></h1>
xELGA_h2	<paragraph></paragraph>	Überschriften gem. HTML <h2></h2>
xELGA_h3	<paragraph></paragraph>	Überschriften gem. HTML <h3></h3>
xELGA_red		Kennzeichnung pathologischer Messwerte (ganze Ergebniszeile)

Tabelle 10: Level 2 Stylecodes

4.3.8. Bemerkungen/Kommentare

Es gibt vier Arten von Bemerkungen:

- zu einem einzelnen Analyseergebnis
- 1250 zu einer Befundgruppe
 - zu einem Bereich
 - zum gesamten Befund, über alle Bereiche



4.3.8.1. Bemerkungen zu Analyseergebnissen

Existiert zu einem Analyseergebnis eine Bemerkung so wird das Ergebnis mit einer Fußnotenreferenz versehen und die eigentliche Bemerkung im Footer der Ergebnistabelle dargestellt.

Hämostaseologie [↑]

Hämostaseologie Globaltest

Analyse	Ergebnis	Einheit	Referenzbereiche	Interpretation		
PTZ (Prothrombinz.)	116	%	70-130			
INR	1.0 ¹⁾		2.0-3.5	-		
aPTT	29.3	S	23.0-37.0			
AT III Aktivität	101	%	80-135			
D-Dimer	0.30	mg/L	<0.50			
¹⁾ INR nur gültig bei oraler Antikoagulation						

Abbildung 14: Darstellung einer Bemerkung zu einem Analyseergebnis

Die **Fußnotenreferenzen** werden fortlaufend nummeriert und durch einen *sup*-Tag hochgestellt. Der Text wird unter *tfoot*-Element mit dem *footnote*-Tag gekennzeichnet. Die ID gibt eine eindeutige Referenz auf den Text einer Fußnote.

```
<thead>
1265
       </thead>
       <tfoot>
        <footnote ID="fn1">
1270
           <sup>1)</sup>INR nur gültig bei oraler Antikoagulation
          </footnote>
         </tfoot>
1275
       INR
         1.0<sup>1)</sup>
1280
         2.0-3.5
         -
        1285
```



4.3.8.2. Bemerkungen zu Befundgruppen

1290

1305

Bemerkungen zu Befundgruppen werden als eigener Absatz (*paragraph*-Element) nach der entsprechenden Ergebnistabelle codiert. Um den Text der Bemerkung aus Level 3 referenzierbar zu machen, muss dieser von einem *content*-Tag mit einer eindeutigen ID eingeschlossen werden (vgl. 4.2.9.2).

4.3.8.3. Bemerkungen zu einem Befundbereich

Bemerkungen zu einer Befundart werden am Ende der Codierung des Befundbereichs(Speciality) als Tabelle codiert. Um den Text der Bemerkung aus Level 3 referenzierbar zu machen, muss dieser von einem *content*-Tag mit einer eindeutigen ID eingeschlossen werden (vgl. 4.2.9.2).

```
<thead>
            Befundbewertung
1310
            </thead>
          <paragraph><content ID="commonComment1">Das ist die Bewertung für den
1315
                "Allgemeinen Laborbefund". Diese kann auch sehr lange ausfallen.
                </content></paragraph>
             1320
```



4.3.8.4. Bemerkung zum gesamten Befund über alle Bereiche

Bemerkungen oder Kommentare, welche für den gesamten Befund von Bedeutung sind, werden in einer eigenen Sektion am Befundende geführt. Der menschenlesbare Text im <text> Element ist mit einer ID zu versehen, um auf diesen Text im Level 3 entry-Element referenzieren zu können. Die Spezifikation dieses Elements ist in Kapitel 4.4.13.4 ersichtlich.

Befundbewertung

1325

Befundbewertung

Zur Bestätigung des Befundes neuerliche Untersuchung in zwei Wochen empfohlen.

Abbildung 15: Befundbewertung

HL7 Implementation Guide for CDA R2 - Laborbefund



1330 4.3.9. Eigenschaften des Materials/Mikroskopie

Eigenschaften des Materials / Mikroskopie

Eigenschaft	Ergebnis	Einheit
Farbe	strohgelb	
Erscheinung	klar	
Enthrozyton	normal	

Abbildung 16: Eigenschaften des Materials/Mikroskopie

Die Tabellendarstellung zeigt eine Eigenschaft des zu untersuchenden Materials mit dem zugehörigen Ergebnis sowie, wenn anwendbar, einer physikalischen Einheit.

1335 4.3.9.1. Strukturbeispiel

```
<!-- Mikroskopie -->
       <title>Eigenschaften des Materials / Mikroskopie</title>
        1340
         <thead>
          Eigenschaft
           Ergebnis
           Einheit
1345
          </thead>
         Farbe
1350
           strohgelb
           1355
        </text>
```

4.3.9.2. Spezifikation

E	len	nent/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
S	ecti	on	POCD_ MT000040. Section	01	М	Sektion Mikroskopie
	@	classCode	cs	11	М	Fester Wert: DOCSECT
	te	mplateId	II	11	М	
		@root	uid	11	М	Fester Wert: 1.2.40.0.34.11.4.2.3



io	d	II	01	0	Angabe einer Identifikation auf der Basis eines Iokalen Nummernkreises. Grundsätzlich sind die Vorgaben gemäß Kapitel 5.1 "Identifikations-Elemente" des Allgemeinen Leitfadens zu befolgen
С	code	CE CWE	11	М	Code der Sektion
	@code	cs	11	М	Fester Wert: 104157003
	@displayName	st	11	М	Fester Wert: Light microscopy (procedure)
	@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: 2.16.840.1.113883.6.96
	@codeSystem Name	st	11	М	Fester Wert: SNOMED CT
ti	itle	st	11	М	Fester Wert: Eigenschaften des Materials / Mikroskopie
t	ext	StrucDoc.T ext	11	М	Information für den menschlichen Leser. Information zum Format des Inhalts siehe Tabelle 6.
e	entry	POCD_ MT000040. Entry	00	NP	Keine codierte Information zur Mikroskopie vorgesehen.



4.3.10. Kultureller Erregernachweis

Der Erregernachweis enthält Ergebnisse, welche mit Hilfe von Kulturen erlangt werden, und repräsentiert diese als Tabelle. Jede Zeile dieser Tabelle enthält die Bezeichnung des Erregers, die Methodik der Untersuchungsdurchführung sowie die Keimzahl. Vorgeschlagene Methodiken wären zum Beispiel:

- Kultur (nach Bedarf anaerob/aerob)
- Pilzkultur
- 1365 ...

1370

Sollte **kein** Erreger nachweisbar sein (ggf. aber apathogene Keime), wird folgende Formulierung EMPFOHLEN: "**Erreger nicht nachweisbar**".

Sollten gar keine Keime (oder Mikroorganismen) nachweisbar sein, wird wird folgende Formulierung EMPFOHLEN: "Keime (oder Mikroorganismen) nicht nachweisbar".

Kultureller Erregernachweis

Erreger	Methode	Keimzahl
Escherichia coli	Kultur	reichlich
Enterococcus sp.	Kultur	reichlich
vergrünende Streptokokken	Kultur	vereinzelt
koagulasenegative Staphylokokken	Kultur	vereinzelt

Abbildung 17: Kultureller Erregernachweis

4.3.10.1. Strukturbeispiel

```
1375
       <title>Kultureller Erregernachweis</title>
       <text>
       <thead>
1380
          Erreger
         Methode
         Keimzahl
        </thead>
1385
            Escherichia coli
          Kultur
          reichlich
1390
```





4.3.11. Antibiogramm

Das Antibiogramm wird bei Vorliegen von mehreren Antibiogrammen im Befund als Matrix dargestellt. Falls die Matrixdarstellung bei zu vielen Antibiogrammen zu unübersichtlich wird, können die einzelnen Antibiogramme jeweils als dem Erreger nachgereihte Tabelle angegeben werden. Die folgende Abbildung zeigt ein Beispiel mit zwei Erregern als Matrixdarstellung.

Antibiogramm

1405

Wirkstoff	Pseudomonas aeruginosa	Escherichia coli
Amoxicillin	R	I
Ampicillin		S
Fosfomycin	R	
Levofloxacin	S	I

Abbildung 18: Antibiogramm

4.3.11.1. Strukturbeispiel

```
1410
     <thead>
        Wirkstoff
          Pseudomonas aeruginosa
1415
          Escherichia coli
        </thead>
     1420
           Amoxicillin
           R
           I
        1425
           Ampicillin
           S
        1430
           Fosfomycin
           R
           1435
```



4.3.12. Minimale Hemmkonzentration

Die minimale Hemmkonzentration (MHK) wird im Befund als Matrix angezeigt. Die folgende Abbildung zeigt ein Beispiel für die Bildschirmdarstellung der minimalen Hemmkonzentration.

Minimale Hemmkonzentration

Wirkstoff	Pseudomonas aeruginosa Abs.Wert[ug/mL]	Escherichia coli Abs.Wert[ug/mL]
Amoxicillin	4	2
Ampicillin		0.5
Fosfomycin	16	
Levofloxacin	0.25	4

1440 Abbildung 19: Minimale Hemmkonzentration

4.3.12.1. Strukturbeispiel

```
<thead>
         \langle t.r \rangle
1445
          Wirkstoff
          Pseudomonas aeruginosa<br/>Abs.Wert[ug/mL]
          Escherichia coli<br/>Abs.Wert[ug/mL]
         </thead>
1450
        <tr ID="MIC-1-1">
          Amoxicillin
          4
          2
1455
         Ampicillin
          0.5
1460
         Fosfomycin
          16
          1465
         Levofloxacin
          0.25
          4
1470
```



4.3.13. Testergebnisse/Molekularer Erregernachweis

Die Ergebnisse werden in einer Tabelle angeführt, welche strukturell einer Ergebnistabelle ähnelt. Abbildung 20 zeigt ein Beispiel der Tabellenstruktur. In die Spalte "Analyse/Erreger/Methode" wird der Erreger eingetragen, sowie die Methodik vermerkt, mit der der Erreger untersucht wurde. Das Value Set "ELGA_Laborparameter" definiert gültige Bezeichnungen für die Spalte "Analyse/Erreger/Methode". Die Umsetzung erfolgt analog zur Level 2 Befundstruktur (siehe Kapitel 4.3.3).

Testergebnisse / Molekularer Erregernachweis

Analyse / Erreger / Methode	Ergebnis	Einheit	Referenzbereiche / Nachweisgrenze / Linearitätsbereich	Interpretation		
HIV1-RNA PCR	nicht nachweisbar ¹⁾	{cop}/mL	Linearitätsbereich: 2.0E+01 - 1.0E+07			
¹⁾ Probe für diese Bestimmung 1:10 verdünnt, da zu wenig Probenmaterial eingelangt. Das Detektionslimit erhöht sich dadurch auf 200 copies/ml!						

1480

Abbildung 20: Testergebnisse/Molekularer Erregernachweis



4.4. Spezifikation des Body Level 3

4.4.1. Überblick

Feld	Element	Opt	Kapitel
Allgemeine Befundinfor- mationen			
Auftragsdiagnose und Fragestellung	ClinicalDocument/ component/structuredBody/ component/section/	O [0*]	4.4.2
Spezimeninformation			
Abnahmeinformationen (Specimen Collection)	/entry/act/entryRelationship/procedure <template root="
1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.2"></template>	R2 [0*]	4.4.5.3
Annahmeinformationen (Specimen Received)	/entry/act/entryRelationship/procedure/ entryRelationship/act <template root="
1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.3"></template>	R2 [0*]	4.4.5.4
Befundgruppen			
Befundgruppen (Laboratory Battery Organizer)	/entry/act/entryRelationship/organizer	O [0*]	4.4.6
Laborergebnisse (Laboratory Observation)	/entry/act/entryRelationship/organizer/co 		



Kommentar zu einer Analyse	/entryRelationship/act	[O] [01]	4.4.13.1
Externes Labor	/performer	[C] [01]	4.4.7.10
Kultureller Erregernach- weis	/entry/act/entryRelationship/organizer		
Erregernachweis mit De- finition der Methodik	/component/observation	[R2] [1*]	4.4.8
Antibiogramm und mini- male Hemmkonzentration	/entry/act/entryRelationship/organizer		
Antibiogramm und mini- male Hemmkonzentration	/component/organizer	[R2] [1*]	4.4.9, 4.4.10
Testergebnisse / Moleku- larer Erregernachweis	/entry/act/entryRelationship/organizer		
Testergebnisse und Mo- lekularer Erregernach- weis	/component/observation	[R2] [1*]	4.4.11
Significant Pathogens	/entry/act/entryRelationship/organizer		
Significant Pathogens	/component/organizer	[C] [01]	4.4.12



1485 **4.4.2**. Überweisungsgrund

Der Überweisungsgrund enthält die dem Labor übermittelte Auftrags- oder Verdachtsdiagnose bzw. Fragestellung.Die Angabe erfolgt in einer Section im Body des CDA-Dokuments.

4.4.2.1. Überblick

	EIS "Enhanced" und "Full Support"
Template ID	ELGA: 1.2.40.0.34.11.4.2.4
Parent Template ID	-
Titel der Sektion	Überweisungsgrund
Definition	Der Grund für eine Gesundheitsdienstleistung (hier: Laborbefund). Enthält eine narrative Beschreibung des Grundes für den Auftrag (Beschreibung aus der Sicht des Gesundheitsdiensteanbieters) und/oder die eigene Beschreibung des Patienten (z.B. Hauptsymptom des Patienten)
Codierung	LOINC: 46239-0, "Chief complaint+Reason for visit"
Konformität	[0]
Konformität Level 3	[NP]

4.4.2.2. Strukturbeispiel

```
1490
             <section>
                 <templateId root="1.2.40.0.34.11.4.2.4"/>
                 <!-- Code der Sektion -->
                 <code code="46239-0"
1495
                       displayName="Chief complaint+Reason for visit"
                       codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1" codeSystemName="LOINC"/>
                 <!-- Titel der Sektion -->
                 <title>Überweisungsgrund</title>
1500
                 <!-- Textbereich der Sektion -->
                 <text>
                 </text>
1505
             </section>
```



4.4.2.3. Spezifikation

4.4.2.3.1. Sektion Allgemein

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
section	POCD_MT000040.Section	01	0	Container zur Angabe des Überweisungsgrundes

4.4.2.3.2. Template IDs

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
templateId	II	11	М	Fester Wert @root = 1.2.40.0.34.11.4.2.4

1510 4.4.2.3.3. Code der Sektion

El	Element/Attribut		DT Kard Konf Beschreibung		Beschreibung
code		CE	11	М	Code der Sektion
	@code	cs	11	М	Fester Wert: 46239-0
	@displayName	ST	11	М	Fester Wert: Chief complaint+Reason for
					visit
	@codeSystem	UID	11	М	Fester Wert: 2.16.840.1.113883.6.1
	@codeSystemName	ST	11	М	Fester Wert: LOINC

4.4.2.3.4. Titel der Sektion

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
title	ST	11	М	Fester Wert: Überweisungsgrund

4.4.2.3.5. Textbereich der Sektion

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
text	StrucDoc.Text	11	M	Information für den menschlichen Leser



1515 **4.4.3. Laboratory Report Data Processing Entry**

Die Angabe eines *entry*-Eintrages im Rahmen der Codierung einer Befundart ist Pflicht. Dieses Element wird gem. [3] als "Laboratory Report Data Processing Entry" bezeichnet und folgt einem spezifischen Template.

```
<templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1"
extension="Lab.Report.Data.Processing.Entry"/>
```

Der *entry*-Eintrag ist mit dem Attribute *typeCode="DRIV"* zu versehen, um anzuzeigen, dass der Level 2 vollständig aus dem Level 3 erzeugt werden kann.

Das entry-Element enthält genau ein act-Subelement – den sogenannten "Spezimen-Act".

4.4.4. Der Spezimen-Act

1520

Wie bereits in Kapitel 4.2.9 angeführt, erfolgt die Codierung der Ergebnisse zu einer Befundart immer auf oberster Ebene unter genau einem act-Element – dem "Spezimen–Act". Damit befindet sich unter dem component/section/entry-Element immer genau ein Unterelement. Alle weiteren Elemente - sowohl Spezimen als auch Befundgruppen, Untersuchungen etc. - werden in der Hierarchie unter dem Spezimen-Act codiert. Der Act muss zumindest eine Untersuchung beinhalten.

4.4.4.1. Spezifikation

4.4.4.1.1. ELGA Spezimen-Act-Entry Allgemein

Ele	ement/A	ttribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
act	act		POCD_MT000040. Act	11	М	Specimen Act
	@class	sCode	cs	11	М	Fester Wert: ACT
	@moodCode code		cs	11	М	Fester Wert: EVN
			CE CWE	11	М	Angabe der Befundart
	@cd	ode	cs	11	М	Code-Wert gemäß Value Set "ELGA_Laborstruktur"
	@co	odeSystem	uid	11	М	Fester Wert: "1.2.40.0.34.5.11"
	@cc	odeSystemN	st	01	R2	Fester Wert: "ELGA_Labor- parameterErgaenzung"
	@di	splayName	st	01	R2	Klartext-Darstellung ELGA_Laborstruktur



statusCode	CS CNE	11	M	Nachdem in ELGA nur abgeschlos- sene Befunde abgelegt werden ist dieses Attribut fix mit "completed" zu belegen.
@code	cs	11	М	Fester Wert: "completed"
entryRelationship	POCD_MT000040. EntryRelationship	1*	M	Specimen Collection (4.4.5.2) Specimen Received (4.4.5.4) Laboratory Battery Organizer (4.4.6) Laboratory Observation (4.4.7) Laboratory Isolate Organizer (4.4.8) Kommentare (4.4.9.2) Notifiable Conditions (4.4.12)
@typeCode	cs	11	М	Fester Wert: COMP



4.4.5. Probeninformationen (Specimen-Section)

4.4.5.1. Überblick

In der aktuellen Version des "Laboratory Technical Framework Volume 3 – Revision 3.0" (LAB TF-3) wurde die Vorgangsweise zur Codierung des Spezimen grundlegend geändert. Die zum Teil noch verbreitete Variante der Spezimen-Codierung laut "Laboratory Technical Framework Volume 3 – Revision 2.1" sah vor, dass man ein oder mehrere Specimen/Proben mittels des *specimen*-Elementes innerhalb des Specimen-Act codieren konnte. In Version 3.0 des LAB TF-3 kann ein Spezimen/Probe nur über ein *entryRelationship* als Specimen-Collection angegeben werden.

Die Codierung von Informationen zum Spezimen ist für Befunde der ELGA Interoperabilitäts Stufe "Full support" verpflichtend. Diese Codierung erfolgt bei Befunden, welche aus mehreren Bereichen bestehen in einer eigenen Sektion "Probeninformation". Bei Befunden, welche nur aus einer Sektion bestehen kann die Codierung der Information zum Spezimen auch in dieser Sektion geschehen.

4.4.5.2. Spezimen-Section

4.4.5.2.1. Strukturbeispiel

1545

```
<!-- Example Specimen Section -->
1550
             <section classCode="DOCSECT">
                  <templateId root="1.2.40.0.34.11.4.2.1"/>
                   <code code="10" codeSystem="1.2.40.0.34.5.11"</pre>
                            codeSystemName="ELGA LaborparameterErgaenzung"
1555
                            displayName="Probeninformation"/>
                   <title>Probeninformation</title>
                   <text>
1560
                   </text>
                   <entry typeCode="DRIV">
                     <act classCode="ACT" moodCode="EVN">
                            <templateId root="1.2.40.0.34.11.4.3.1"/>
1565
                            <code code="10" codeSystem="1.2.40.0.34.5.11"</pre>
                                   codeSystemName="ELGA LaborparameterErgaenzung"
                                   displayName="Probeninformation"/>
                            <statusCode code="completed"/>
1570
                            <!-- first specimen -->
                            <entryRelationship typeCode="COMP">
                            </entryRelationship>
```



4.4.5.2.2. Spezifikation

4.4.5.2.2.1 Laboratory Specimen Entry

E	lement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
е	ntry	POCD_MT000040. Entry	01	М	Laboratory Specimen Entry
	@typeCode	cs	11	М	Fester Wert: DRIV
	act	POCD_MT000040. Act	11	М	
	@classCode	cs	11	М	Fester Wert: ACT
	@moodCode	cs	11	М	Fester Wert: EVN
	templateId	II	11	М	
	@root	uid	11	М	Fester Wert: "1.2.40.0.34.11.4.3.1"
	code	CE CWE	11	М	code
	@code	cs	11	М	Fester Wert: "10"
	@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: "1.2.40.0.34.5.11"
	@codeSystem Name	st	01	R2	Fester Wert: "ELGA_Laborparamet erErgaenzung"
	@displayName	st	01	R2	Fester Wert: "Probeninformation"
	statusCode	CS CNE	01	0	statusCode
	@code	cs	11	М	Fester Wert: "completed"
	entryRelationship	POCD_MT000040. EntryRelationship	1*	М	Specimen Collection (siehe Kapitel 4.4.5.3.3.1)



1585 4.4.5.3. Abnahmeinformationen (Specimen Collection)

4.4.5.3.1. Überblick

1590

Abnahmeinformationen werden analog zu den Vorgaben der IHE ([3]) als "Specimen Collection" Block unter dem Spezimen-Act codiert. Die Darstellung erfolgt über ein *act*-Element, welches über eine *entryRelationship* Verbindung mit dem Spezimen-Act verbunden ist (../entry/act/entityRelationship/act).

4.4.5.3.2. Strukturbeispiel

```
<!--
               Example Specimen Collection
1595
             <entry typeCode="DRIV">
               <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1"/>
                <act classCode="ACT" moodCode="EVN">
                  <entryRelationship typeCode="COMP">
1600
                     classCode="PROC" moodCode="EVN">
                       <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.2"/>
                       <code code="33882-2" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"</pre>
                          codeSystemName="LOINC"
                       displayName="Specimen Collection"/>
1605
                       <effectiveTime
                          value="20121224150000+0100"/>
                       <targetSiteCode code="LACF"
1610
                       codeSystem="2.16.840.1.113883.5.1052"
                          codeSystemName="HL7:ActSite"
                          displayName="left antecubital fossa"/>
                       <!-- Für die Abnahme verantwortliche Person/Organisation -->
1615
                       <performer typeCode="PRF">
                          <assignedEntity>
                             <id root="1.2.40.0.34.3.1.99"/>
                             <addr>
                               <streetName>Währinger G.</streetName>
1620
                               <houseNumber>18-20/houseNumber>
                               <postalCode>1090</postalCode>
                               <city>Wien</city>
                               <state>Wien</state>
                               <country>AUT</country>
1625
                             </addr>
                             <telecom value="tel:+43.1.40400"/>
                             <telecom value="fax:+43.1.40400.1212"/>
                             <telecom value="http://www.amadeusspital.at "/>
                             <assignedPerson>
1630
                               <name>
                                  fix qualifier="AC">Dr.</prefix>
                                  <family>Arzt</family>
                                  <given>Florian</given>
                                </name>
```



```
1635
                             </assignedPerson>
                             <representedOrganization>
                                <id root="1.2.40.0.34.99.111.0.1"/>
                                <name>Amadeus Spital</name>
                             </representedOrganization>
1640
                          </assignedEntity>
                       </performer>
                       <!-- Spezimen -->
                        <participant typeCode="PRD">
                          <participantRole classCode="SPEC">
1645
                             <id extension="BL-080212-02"
                             root="2.16.840.1.113883.3.933.1.1"/>
                             <playingEntity>
                             <code code="BLD"
                          codeSystem="2.16.840.1.113883.5.129"
1650
                             codeSystemName="HL7:SpecimenType"
                             displayName="Whole blood"/>
                             </playingEntity>
                          </participantRole>
                       </participant>
1655
                     </procedure>
                  </entryRelationship>
                </act>
             </entry>
```

1660 4.4.5.3.3. Spezifikation

4.4.5.3.3.1 ELGA Abnahmeinformation-entryRelationship - Allgemein

E	Element/Attribut		DT	Kard	Konf	Beschreibung
е	entryRelationship		POCD_MT000040. EntryRelationship	1*	М	Komponente zur Aufnahme der Spezimen procedure
	@typeCode procedure		cs	11	М	Fester Wert: COMP
			POCD_MT000040. Procedure	11	М	
		@classCode	cs	11	М	Fester Wert: PROC
		@moodCode	CS	11	М	Fester Wert: EVN

4.4.5.3.3.2 Template ID (procedure/templateId)

Element/Attribut		DT	Kard	Konf	Beschreibung
	templateId	П	11	М	
	@root	uid	11	М	Fester Wert:
					"1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.2"



4.4.5.3.3.3 Code der Abnahmeinformation (procedure/code)

E	lement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
code		CE CWE	11	М	
	@code	cs	11	М	Fester Wert: 33882-2
	@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: 2.16.840.1.113883.6.1
	@codeSystemName	st	01	R2	Fester Wert: LOINC
	@displayName	st	01	R2	Fester Wert: Specimen Collection

4.4.5.3.3.4 Zeit der Abnahme (procedure/effectiveTime)

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
eff	ectiveTime	IVL_TS	11	R	Zeitpunkt oder Zeitintervall der Specimengewinnung
					Zugelassene NullFlavor: UNK
	@value	TS	11	R	Zeit der Gewinnung

1665 4.4.5.3.3.5 Abnahmeort (procedure/targetSiteCode)

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
tar	getSiteCode	CD CWE	01	R2	Codierung des Entnahmeorts
	@code	cs	11	М	Zulässiger Code aus Value Set
					"ELGA_HumanActSite"
	@displayName	st	01	R2	Die Klartext-Darstellung des Code-Werts
	@codeSystem	uid	11	М	Fixer Wert: 2.16.840.1.113883.5.1052
	@codeSystemName	st	01	R2	Fixer Wert: HL7:ActSite

4.4.5.3.3.6 Für die Abnahme verantwortliche Person/Organisation (procedure/performer)

El	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
ре	erformer	POCD_MT0000 40.Performer1	01	R2	Codierung der für die Abnahme verantwortli- che Person/Organisation
	@typeCode	cs	11	М	Fixer Wert: PRF
	assignedEntity		11	М	Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementie- rungsleitfadens"



4.4.5.3.3.7 Angabe des Spezimen als participant (procedure/participant)

Element/Attribut			Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
pai	participant			POCD_MT000040. Participant	11	М	Spezimen als participant
	@	type(Code	cs	11	М	Fester Wert: PRD
	ра	rticip	antRole	POCD_MT000040. ParticipantRole	11	М	
		@cl	assCode	cs	11	М	Fester Wert: SPEC
	id			II	11	M	Id des Spezimens: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens"
	•	play	ingEntity	POCD_MT000040.Pla yingEntity	11	М	
	•	С	ode	CE CWE	11	М	Code des Spezimen:
			@code	cs	11	М	Zulässiger Code aus Value Set "ELGA_SpecimenType"
	@displayNa me @codeSyste m @codeSyste mName			st	01	R2	Die Klartext-Darstellung des Code-Werts
				uid	11	М	Fixer Wert: 2.16.840.1.113883.5.129
			1	st	01	R2	Fixer Wert: HL7:SpecimenType

4.4.5.3.3.8 Annahmeinformation (procedure/entryRelationship)

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
entryRelationship	POCD_MT000040.EntryRela	01	R2	Annahminformation (siehe
	tionship			Kapitel 4.4.5.4)



4.4.5.4. Annahmeinformationen (Specimen Received)

1670 4.4.5.4.1. Überblick

Informationen zur Probenannahme werden analog zu den Vorgaben der IHE ([3]) als "Specimen Received" Block unter dem Spezimen-Act codiert. Die Darstellung erfolgt über ein act-Element, welches über eine entryRelationship Verbindung mit dem Spezimen-Act verbunden ist (../entry/act/entityRelationship/act).

1675 4.4.5.4.2. Strukturbeispiel

```
<entry typeCode="DRIV">
                     <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1"/>
                     <act classCode="ACT" moodCode="EVN">
1680
                           <entryRelationship typeCode="COMP">
                                  classCode="PROC" moodCode="EVN">
                                  <!-- Specimen Received -->
                                  <entryRelationship typeCode="COMP">
1685
                                         <act classCode="ACT" moodCode="EVN">
                                         <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.3"/>
                                         <code code="SPRECEIVE"</pre>
                                         codeSystem="1.3.5.1.4.1.19376.1.5.3.2"
                                         codeSystemName="IHEActCode"
1690
                                  displayName="Receive Time"/>
                                         <effectiveTime
                                         value="20121224150000+0100"/>
1695
                                         </act>
                                  </entryRelationship>
                           </procedure>
                     </entryRelationship>
1700
              </act>
             </entry>
```

4.4.5.4.3. Spezifikation

Element/Attribut		nent/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
е	entryRelationship		POCD_MT000040. EntryRelationship			
	@	typeCode	cs	11	М	Fester Wert: COMP
	ad	ct	POCD_MT000040. Act	11	M	
		@classCode	cs	11	М	Fester Wert: ACT



	@	moodCode	cs	11	М	Fester Wert: EVN
	tei	mplateId	П	11	М	Template für Specimen Received
		@root	uid	11	M	Fester Wert: "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.3"
	со	de	CE CWE	11	М	Code für den Probeneingang
•		@code	cs	11	М	Fester Wert: SPRECEIVE
·		@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: "1.3.5.1.4.1.19376.1.5.3.2"
		@codeSystem Name	st	01	R2	Fester Wert: "IHEActCode"
		@displayName	st	01	R2	Fester Wert: "Receive Time"
	eff	fectiveTime	TS	11	M	Zeitpunkt des Einlangen des Spezimens
		@value	TS	11	R	Zeitpunkt der des Einlangens
						Zugelassene nullFlavor: UNK

1705 4.4.5.4.4. Allgemeine Anmerkungen des Labors zur Spezimenqualität

Anmerkungen zur Spezimenqualität werden als Annotation-Act unter dem *act*-Element über eine Verknüpfung durch ein entryRelationship-Element implementiert (vgl. 4.4.13.1.2.1).



4.4.6. Befundgruppen (Laboratory Battery Organizer)

4.4.6.1. Überblick

1710 Innerhalb einer Befundart kann auf zweiter Ebene die Strukturierung nach Befundgruppen erfolgen. Diese werden in Form von Laboratory Battery Organizer (vgl. [3]), welche eine Gruppierung von Ergebnissen ermöglichen, dargestellt. Die Implementierung erfolgt über einen *organizer*, welcher mittels *entryRelationship* mit dem Spezimen-Act verbunden ist. Die Struktur entspricht einem Template, welches verpflichtend anzugeben ist.

1715

```
<templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.4"/>
```

Die Untersuchungsergebnisse werden als component unter dem Organizer abgebildet.

Für die Codierung des *code*-Elementes sind Codes der Ebene 2 der hierarchischen Liste "**ELGA_Laborstruktur**" zu verwenden.

4.4.6.2. Strukturbeispiel

```
1720
             <!-- group Haematologie -->
             <entryRelationship typeCode="COMP">
              <organizer classCode="BATTERY" moodCode="EVN">
                     <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.4"/>
                     <code code="301" codeSystem="1.2.40.0.34.5.11"</pre>
1725
                            codeSystemName="ELGA LaborparameterErgaenzung"
                            displayName="Blutbild">
                            <originalText><reference value="hem1"/</originalText>
                     </code>
                     <statusCode code="completed"/>
1730
                     <component typeCode="COMP">
                            <observation classCode="OBS" moodCode="EVN">
                            </observation>
                     </component>
1735
                     <component typeCode="COMP">
                            <observation classCode="OBS" moodCode="EVN">
                            </observation>
                     </component>
1740
               </organizer>
             </entryRelationship>
```



4.4.6.3. Spezifikation

4.4.6.3.1. Befundgruppe - Allgemein (organizer)

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
organizer	POCD_MT 000040. Organizer	01	0	Die Befundgruppe als maschinenlesbares Element ist optional
@classCode	cs	11	М	Fester Wert: BATTERY
@moodCode	cs	11	М	Fester Wert: EVN
templateId	П	11	М	Template für Laboratory Battery Organizer
@root	uid	11	М	Fester Wert: "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.4"
code	CE CWE	11	М	Eindeutiger Code für die Befundgruppe
@code	cs	11	М	Der eigentliche Code-Wert der Befundgruppe nach Value Set "ELGA_Laborstruktur"
@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: "1.2.40.0.34.5.11"
@codeSystemName	st	01	R2	Fester Wert: "ELGA_LaborparameterErgaenzung"
@displayName	st	01	R2	Klartext-Darstellung des Code-Werts
originalText	ED	01	0	Referenz auf Befundtext (Textinhalt, der als Basis zur Codierung herangezogen wurde wur- de)
statusCode	CS CNE	11	М	
@code	cs	11	М	Fester Wert: "completed"
effectiveTime	IVL_TS	01	0	Fertigstellungszeitpunkt der enthaltenen Tests: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens"
component	POCD_MT 000040. Compo- nent	0*	0	Ein Battery Organizer enthält nur dann KEIN Laborergebnis (Observation) wenn der Test abgebrochen wurde. In allen anderen Fällen ist mindestens ein Ergebnis anzuführen.
@typeCode	cs	11	М	Fester Wert: COMP



observation	POCD_MT	01	0	Laborergebnis: siehe 4.4.7.3
	000040.			
	Observati-			
	on			
act	POCD_MT	01	0	Bemerkung (Annotation-Act): siehe 4.4.13.1.2.1
	000040.Act			



1745 4.4.7. Laborergebnisse (Laboratory Observation)

4.4.7.1. Überblick

1750

Ergebnisse einer Laboruntersuchung werden als *observation*-Block codiert. Jede Observation stellt das Ergebnis zu genau einer Laboruntersuchung dar; entweder als Einzeluntersuchung direkt unter dem Spezimen-Act oder als Teil einer Befundgruppe (Laboratory Battery Organizer 4.4.6). Dies entspricht einem spezifischen Template welches verpflichtend als Element anzuführen ist.

```
<templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.6"/>
```

4.4.7.2. Strukturbeispiel

```
1755
              Laborergebnis (Laboratory Observation)
             <observation classCode="OBS" moodCode="EVN">
              <!-- TemplateId für Laboratory Observation -->
1760
              <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.6"/>
              <!-- Testidentifikation -->
              <id extension="OBS-1-4" root="2.16.840.1.113883.2.16.1.99.3.1"/>
1765
              <!-- Analyse/Testcode -->
              <code code="26464-8" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"</pre>
                     codeSystemName="LOINC" displayName="Leukozyten"/>
              <!-- Verweis auf den narrativen Text -->
1770
                     <reference value="#OBS-1-4"/>
              </text>
              <!-- Status des Laborergebnisses -->
1775
              <statusCode code="completed"/>
              <!-- medizinisch relevanter Zeitpunkt -->
              <effectiveTime>
                     <law value="20131201073406+0100"/>
1780
                     <high nullFlavor="UNK"/>
             </effectiveTime>
              <!-- Ergebnis der Analyse / des Tests -->
              <value unit="g/dL" value="16.0" xsi:type="PQ"/>
1785
              <!-- Bewertung des Ergebnisses -->
              <interpretationCode code="N"</pre>
                     codeSystemName="HL7:ObservationInterpretation"
                     codeSystem="2.16.840.1.113883.5.83"
                     displayName="normal"/>
1790
```



4.4.7.2.1. Strukturbeispiel für ein Laborergebnis mit Cut-off-Wert

So kann ein Wert von > 500 mg/dl dargestellt und bewertet werden:

1815



4.4.7.3. Spezifikation

4.4.7.3.1. Observation Allgemein (observation)

E	lement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
0	bservation	POCD_MT00 0040.Observa tion	11	M	
	@classCode	cs	11	М	Fester Wert: OBS
	@moodCode	cs	11	М	Fester Wert: EVN

4.4.7.3.2. TemplateId (observation/templateId)

E	lement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
te	emplateId	II	11	М	Template für Laboratory Observation
	@root	uid	11	М	Fester Wert: "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.6"

4.4.7.3.3. Testidentifikation (observation/id)

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
id	II	01	0	Identifikation des Tests nach einer in-
				ternen Codierung. Es gelten die Vorga-
				ben des entsprechenden Kapitels des
				"Allgemeinen Implementierungsleitfa-
				dens".

1820 4.4.7.3.4. Analyse/Testcode (observation/code)

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
code	CE CWE	11	С	Codierung der Analyse / des Tests. Siehe Kapitel 4.4.7.4.
				The Napiter 4.4.7.4.
Konditionale Konformität:				
Bei EIS "Enhanced" und "Fu	11	M	Ein maschinenlesbares Element	
Bei EIS "Basic"	Bei EIS "Basic"			Maschinenlesbares Element optional



4.4.7.3.5. Status des Laborergebnisses (observation/statusCode)

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
statusCode	CS CNE	11	М	
@code	cs	11	М	"completed" für einen abgeschlossenen Test. "aborted" für einen stornierten Test (konnte nicht durchgeführt werden).

4.4.7.3.6. Zeitpunkt des Laborergebnisses (observation/effectiveTime)

E	lement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
е	ffectiveTime	IVL_TS	11	R	Medizinisch relevantes Datum und Zeit. In
					der Regel Abnahmedatum/-zeit des Spezi-
					men.
					Zugelassene nullFlavor: UNK
	@value	TS	11	R	

4.4.7.3.7. Ergebnis der Analyse / des Tests (observation/value)

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
value	PQ, IVL_PQ, INT,	01	R2	Ergebnis der Analyse codiert entspre-
	IVL_INT, BL, ST,			chend dem Datentyp (siehe4.4.7.3.12).
	CV, TS, CD, RTO,			Kann bei stornierten Analysen entfallen.
	RTO_QTY_QTY,			
	RTO_PQ_PQ			



4.4.7.3.8. Bewertung des Ergebnisses (observation/interpretationCode)

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
inte	erpretationCode	CE CNE	0*	С	Codierte Bewertung des Ergebnisses. Wird
					sowohl für Referenzbereichbewertungen als
					auch für die Codierung des Deltacheck ver-
					wendet (siehe 4.4.7.6).
Ko	nditionale Konformität:				
Ве	i EIS "Basic"		0*	0	Maschinenlesbare Element optional
Ве	i EIS "Enhanced" und "Fı	ull Suport"	1*	М	Mindestens ein maschinenlesbares Element
					Diese Vorschrift gilt nicht für den Deltacheck.
					Der Deltacheck wird nicht codiert.
	@code	cs	11	М	Code aus ELGA Value Set
					"ELGA_ObservationInterpretation"
	@displayName	st	01	R2	Displayname aus Codeliste
	@codeSystem	uid	11	М	Fixer Wert: "2.16.840.1.113883.5.83"
	@codeSystemName	st	01	R2	Fixer Wert: "HL7:ObservationInterpretation"

1825 4.4.7.3.9. Validator (observation/participant)

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
ра	rticipant	POCD_MT00	01	0	Validierende Person, vgl. 4.4.7.8
		0040.Particip			
		ant			
	@typeCode	cs	11	М	Fester Wert: AUTHEN

4.4.7.3.10. Referenzbereich (observation/referenceRange)

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
ref	erenceRange	POCD_MT00 0040.Referen ceRange	0*	0	Es können mehrere Referenzbereiche angegeben werden (siehe 4.4.7.9).
	@typeCode	cs	11	М	Fester Wert: REFV



4.4.7.3.11. Durchführende Instanz / externes Labor (observation/performer)

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
ре	rformer	POCD_MT000 040.Performer	0*	0	Siehe 4.4.7.10, Externes Labor
	@typeCode	cs	11	М	Fester Wert: PRF

4.4.7.3.12. Verweis auf narrativen Text (observation/text)

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
text		ED	01	0	Der Text zum Laborergebnis wird verwendet, um einen Verweis zum narrativen Text her- zustellen, Verwendung siehe 4.2.9.2
	reference		01	0	Verweis auf den narrativen Text z.B. <reference value="#OBS-1-10"></reference>

4.4.7.3.13. EntryRelationship (observation/entryRelationship)

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
tex	ct	POCD_MT000040. EntryRelationship	01	0	Siehe 4.4.13.1: Kommentar zu einer Analyse
	typeCode	Cs	11	М	Fester Wert: COMP

1830



4.4.7.4. Analyse: Identifikation/Codierung

Die Angabe der Laboruntersuchungen (Analyse, Test) hat prinzipiell codiert zu erfolgen. Das entsprechende Element ist das *code*-Element (das *id*-Feld stellt eine interne Codierung dar und ist optional). Siehe dazu auch den "Leitfaden zur Verwendung von LOINC® im ELGA CDA® R2 Laborbefund" [9].

4.4.7.4.1. Strukturbeispiel

1840 4.4.7.4.2. Spezifikation

1835

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
CO	de	CE CWE	01	С	Codierung der Analyse / des Tests
Ko	nditionale Konformität:				
EIS	S "Enhanced"		11	М	Ein maschinenlesbares Element
EIS	S "Basic"		01	0	Maschinenlesbares Element optional
				Ist kein Code für eine zu codierende Analyse verfügbar, ist laut Kapitel 4.4.7.4.3 vorzugehen	
	@code	cs	11	М	Code aus Value Set ELGA_Laborparameter
	@displayName	st	01	R2	Displayname des Code-Werts aus dem Va- lue Set ELGA_Laborparameter
	@codeSystem	uid	11	М	Parent-OID aus Value Set ELGA_LaborParameter (1.2.40.0.34.10.44)
	@codeSystemName	st	01	R2	Parent-Codesystemname aus Value Set ELGA_LaborParameter



4.4.7.4.3. Laborergebnisse ohne passenden Code

1845

Sollte in dem Value Set "ELGA_Laborparameter" **kein Code für die Laboranalyse verfügbar** sein, kann die Analyse dennoch maschinenlesbar hinterlegt werden mit der Kennzeichnung, dass der Wert nicht aus dem Value Set stammt. Das gilt auch für den Fall, dass ein passender LOINC Code exisitiert, aber nicht im aktuellen Value Set "ELGA_Laborparameter" enthalten ist.Es wird gebeten, dass benötigte Codes umgehend an ELGA gemeldet werden um diese im Zuge von Reviewzyklen in die Codelisten und Value Sets einzupflegen.

4.4.7.4.3.1 Strukturbeispiel

1850

1855 *4.4.7.4.3.2* Spezifikation

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
code	CE CWE	11	<u>C</u>	

<u>Konditionale Konformität</u>: Anzugeben wenn im Value Set "ELGA_Laborparameter" kein passender Code für die Laboranalyse verfügbar ist.

@	nullFlavor	cs	11	М	Fester Wert: OTH
	translation	CE CWE	11	М	Codierung der Analyse in einem alternativen Codesystem
					Die Verwendung von LOINC Codes wird empfohlen
	@code	cs	11	М	Code aus einem alternativen Codsystem
	@codeSystem	uid	11	М	Identifikation des alternativen Codesystems
	@displayName	st	01	R2	Displayname des Codes
	@codeSystem Name	st	01	R2	Codesystemname



4.4.7.5. Ergebnis und Einheit

Die Angabe des Ergebnisses einer Laboruntersuchung erfolgt durch das *value*-Element. Die Codierung erfolgt gemäß dem Datentyp, welcher durch das *xsi:type*-Attribut ausgedrückt wird, hinter dem sich eine fixe Liste möglicher Datentypen verbirgt. Numerische Ergebnisse werden in der Regel als "physical quantity" PQ dargestellt, was die Angabe einer UCUM codierten Einheit erforderlich macht. Es MUSS die "case sensitive" Variante (c/s) der maschinenlesbaren Form des UCUM verwendet werden. Die bevorzugte Einheit für jede Analyse wird Value Set ELGA_Laborparameter vorgeschlagen, jeweils in der "print" Variante (für die Darstellung) und in der maschinenlesbaren Form.

1865 4.4.7.5.1. Strukturbeispiel

1860

1870

Die Dokumentation eines numerischen Ergebniswertes erfolgt in diesem Fall als Attribut.

```
<value xsi:type="PQ" value="49.7" unit="%"/>
```

Die Codierung von textuellen Ergebnissen erfolgt in der Regel durch den "ST" Datentyp. Die Angabe des Ergebnisses erfolgt hier als Wert des Elementes.

```
<value xsi:type="ST">strohgelb</value>
```

Im narrativen Block muss derselbe Text wie im Entry dargestellt werden.

4.4.7.5.2. Spezifikation

Für numerische Werte gilt:

E	lement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
٧	alue	ANY	01	0	
	@unit cs		11	С	Physikalisch Einheit des Messwertes. UCUM Codierung empfohlen (siehe [7])
	Konditionale Konformität:				
	Bei EIS "Basic"		11	R2	Angabe der Einheit erforderlich
	Bei EIS "Enhanced" und "Full Support"		11	М	Angabe der Einheit nach UCUM (c/s) erforderlich.
	@value	real	11	М	Größe des Messwertes
	@xsi:type	CS	11	М	Datentyp: für numerische Werte PQ



1875 4.4.7.6. Befundinterpretation

1880

Die Befundinterpretation wird wie der Deltacheck als Subelement *interpretationCode* unter der *observation* codiert. Je Bereich darf nur eine entsprechend codierte Bewertung angegeben werden (nur eine Befundinterpretation, nur ein Deltacheck). Die Codierung erfolgt gem. ELGA Value Set "**ELGA_ObservationInterpretation**". Folgende Tabelle 11 zeigt die normative Befundinterpretation für numerische Ergebnisse, Tabelle 12 die Kennzeichnung für nicht numerische Ergebnisse, die nominal, ordinal und narrativ sein können.

Darstellung Level 2	Codierung Level 3	Beschreibung
++	нн	Oberhalb des Referenzbereiches und über einer oberen Warngrenze
+	Н	Oberhalb des Referenzbereiches
	N	Normal (innerhalb des Referenzbereiches)
-	L	Unterhalb des Referenzbereiches
	LL	Unterhalb des Referenzbereiches und unter einer unteren Warngrenze

Tabelle 11: Befundinterpretation numerischer Ergebnisse

	N	Normal (innerhalb des Referenzbereiches)
*	А	Abnormal
**	AA	Abnormal Warngrenze

Tabelle 12: Befundinterpretation nicht numerischer Ergebnisse

4.4.7.6.1. Strukturbeispiel

1885 Beispiel für numerische Ergebnisse

```
<interpretationCode
    code="H"
    codeSystem="2.16.840.1.113883.5.83"
    codeSystemName="HL7:ObservationInterpretation"
    displayName="High"/>
```

Beispiel für nicht-numerische Ergebnisse

1895

1890



4.4.7.6.2. Spezifikation

Element/Attribut		DT	Kard	Konf	Beschreibung
interpretationCode CE CNE		CE CNE	01	С	
K	Conditionale Konformität:				
Е	IS "Enhanced"		11	М	Ein maschinenlesbares Element
Е	EIS "Basic"			0	Maschinenlesbares Element optional
	@code	cs	11	М	Code aus Value Set "ELGA_ObservationInterpretation"
	@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: "2.16.840.1.113883.5.83"
	@codeSystemName	st	01	R2	Fester Wert: "HL7:ObservationInterpretation"
	@displayName	st	01	R2	Klartext-Darstellung des Codes

4.4.7.7. Deltacheck

Der Deltacheck wird wie die Befundinterpretation als direktes Subelement *interpretationCode* unter der *observation* codiert. Je Bereich darf nur eine entsprechend codierte Bewertung angegeben werden (nur eine Befundinterpretation, nur ein Deltacheck). Die normative Darstellung erfolgt nach Tabelle 9: Deltacheck-Kürzel.

4.4.7.7.1. Strukturbeispiel

1905

1910 4.4.7.7.2. Spezifikation

Element/Attribut		DT	Kard	Konf	Beschreibung
ii	nterpretationCode	CE CNE	01	0	
	@code	cs	11	M	Code aus Value Set "ELGA_ObservationInterpretation"



@codeSystem	uid	11	M	Fester Wert: "2.16.840.1.113883.5.83"
@codeSystemName	st	01	R2	Fester Wert: "HL7:ObservationInterpretation"
@displayName	st	01	R2	Klartext-Darstellung des Codes

4.4.7.8. Validator

1915

1920

Zu jedem Ergebnis kann optional die validierende Person angegeben werden. Die Codierung erfolgt unter der Observation als *participant* mit dem Attribut *typeCode="AUTHEN"* und folgt einem spezifischen Template, welches diesen Participant als Validator kennzeichnet. Das Template ist verpflichtend anzugeben.

```
<templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.5"/>
```

Weiters sind bei jeder Personenangabe die Elemente *telecom* und *addr* verpflichtend anzuführen, können jedoch mit einem *nullFlavor* versehen werden.

Wird zu einem Ergebnis eine validierende Person gelistet, ist diese auch im Header als *authenticator* anzuführen.

4.4.7.8.1. Strukturbeispiel

```
<participant typeCode="AUTHEN">
              <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.5"/>
              <time>
1925
                     <low value="20130123211000.007-0500"/>
                     <high nullFlavor="UNK"/>
             </time>
              <participantRole>
                     <id extension="332" root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.4"/>
1930
                     <addr nullFlavor"UNK"/>
                     <telecom value="tel: 312.555.5555"/>
                     <playingEntity>
                            <name>Susanne Hecht</name>
                     </playingEntity>
1935
              </participantRole>
             </participant>
```



4.4.7.8.2. Spezifikation

4.4.7.8.2.1 Validator - Allgemein (observation/participant)

El	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
participant		POCD_MT0000 40.Participant	0*	0	
	@typeCode	cs	11	М	Fester Wert: AUTHEN

4.4.7.8.2.2 TemplateId (participant/templateId)

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
ter	mplateId	II	11	М	Template zur Codierung einer validierenden Person
	@root	uid	11	М	Fester Wert: "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.5"

1940 4.4.7.8.2.3 Zeitpunkt der Validierung (participant/time)

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
time	IVL_TS	11	M	Zeitpunkt der Validierung: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens"

4.4.7.8.2.4 Angaben zur validierenden Person (participant/participantRole)

E	lement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
р	articipantRole	POCD_MT000040. ParticipantRole	11	М	
	id	II	11	М	Identifikation der Person: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleit- fadens"
	addr	AD	11	R	Adresse der Person/Organisation: Identifikation der Person: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens" Zugelassene nullFlavor: UNK



telecom	TEL	1*	R	Kontaktdaten zur Person/Organisation:Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens" Zugelassene nullFlavor: UNK
playingEntity	POCD_MT000040. PlayingEntity	11	М	
name	PN	11	М	Name der validierenden Person: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens"



4.4.7.9. Referenzbereiche

1945

1950

Für die Bewertung der Laborergebnisse werden Referenzbereiche herangezogen, welche im Befund zu dokumentieren sind. Die Angabe erfolgt als *referenceRange*-Block unter der *observation*. Die Werte werden darunter in einem Block *observationRange* als Element *value* abgelegt. Die Ausprägung des Elementes erfolgt wiederum gem. einem Datentyp, welcher durch das Attribut *xsi:type* angegeben wird. Für numerische Werte wird der Referenzbereich in den meisten Fällen ein Intervall physikalischer Größen "IVL_PQ" sein, welches in der Regel durch einen *low* und einen *high* Wert angegeben wird. Nachfolgendes Beispiel zeigt die Verwendung des *referenceRange*-Blocks mit einem Referenzbereich für normale Werte.

```
<!-- Narrativer Block mit Analyse -->
           1955
              Hämatokrit
              47.9
               G/1
               43.0 - 49.0
           1960
           <!-- Level 3 -->
           <referenceRange typeCode="REFV">
               <observationRange classCode="OBS" moodCode="EVN.CRT">
1965
                  <!-- text: reference range with preconditions -->
                        <reference value="#OBSREF-1-5"/>
                  </text>
                   <value xsi:type="IVL PQ">
1970
                        <low value="43.0" unit="%"/>
                        <high value="49.0" unit="%"/>
                   <interpretationCode code="N" codeSystem="2.16.840.1.113883.5.83"</pre>
                                    codeSystemName="HL7:ObservationInterpretation"/>
1975
               </observationRange>
            </referenceRange>
```

Im Falle eines einseitig unbeschränkten Intervalls wie z.B. bei ">40" kann entweder nur der *low*, bzw. *high* Wert angegeben werden, wobei auf der Seite, der die Intervallgrenze fehlt, einen NullFlavor angegeben werden muss.

1980 Ein "kleiner als" Referenzbereich wie z.B. "<17" SOLL als Intervall von 0 bis 17 beschrieben werden.

Im text-Bereich muss ">" durch ">" und "<" durch "<" ersetzt werden.



```
1985
            <!-- Narrativer Block mit Analyse -->
            HDL-Cholesterin
               0.30
               mg/dl
1990
               >60
            </t.r>
            <!-- Level 3 -->
1995
            <referenceRange typeCode="REFV">
               <observationRange classCode="OBS" moodCode="EVN.CRT">
                   <!-- text: reference range with preconditions -->
                   <text>
                         <reference value="#OBSREF-3-19"/>
2000
                   </text>
                   <value xsi:type="IVL PQ">
                         <low value="60.0" unit=" mg/dL" inclusive="false"/>
                         <high nullFlavor="PINF"/>
                   </value>
2005
                   <interpretationCode code="N" codeSystem="2.16.840.1.113883.5.83"</pre>
                                     codeSystemName="HL7:ObservationInterpretation"/>
               </observationRange>
            </referenceRange>
```

Da oftmals die Kriterien für die Bewertung von Laborergebnissen nicht vollständig vorliegen, muss für einen Laborbefund die Angabe mehrerer möglicher Referenzbereiche möglich sein, welche sich durch unterschiedliche Vorbedingungen (*preconditions*) unterscheiden. Leider ist die Angabe solcher unter dem *referenceRange* laut CDA Rel.2 Definition nicht möglich. Deshalb muss an dieser Stelle eine Angabe in Textform erfolgen. Nachfolgendes Beispiel zeigt die Verwendung des *referenceRange*-Blocks mit mehreren Referenzbereichen mit Preconditions.

```
<!-- Narrativer Block mit Analyse -->
           <tr ID="OBS-4-7">
              Östron
2020
              165
              pg/ml
              Zyklus<br/>
                  Follikelphase: 37-138<br/>
                  Ovulationspeak: 60-230<br/>
2025
                 Lutealphase: 50-114
           <!-- Level 3 -->
2030
           <referenceRange typeCode="REFV">
              <observationRange classCode="OBS" moodCode="EVN.CRT">
                  <!-- text: reference range with preconditions -->
                        <reference value="#OBSREF-4-7"/>
```



2035

</text>

<interpretationCode code="N" codeSystem="2.16.840.1.113883.5.83"/>
</observationRange>

</referenceRange>

4.4.7.9.1. Spezifikation

2040 4.4.7.9.1.1 Referenzbereich (observation/referenceRange)

E	Element/Attribut			DT	Kard	Kon f	Beschreibung
r	referenceRange		ange	POCD_MT000040. ReferenceRange	01	0	
	@	typeC	ode	cs	11	М	Fester Wert: REFV
	0	observationRange		POCD_MT000040. ReferenceRange	11	М	
		@classCode		cs	11	М	Fester Wert: OBS
		@moodCode		cs	11	М	Fester Wert: EVN.CRT
		text		ED	11	М	Referenz auf den Referenzbereich im Narrativen Text
		re	ference		11	М	
			@value		11	М	Referenz auf Kommentar im narrativen Block (vgl. 4.2.9.2)
		value		ANY	01	0	Wert des Kriteriums
	interpretation- Code			CE CNE	11	М	Fester Wert: N Analog zu Kapitel 4.4.7.3.8 mit der Einschränkung code="N"

4.4.7.9.1.2 Werte des Referenzbereichs (referenceRange/value)

E	Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
٧	alue	ANY	01	0	
	@xsi:type	cs	11	М	Fester Wert: IVL_PQ (für physical quantity)
	low	PQ	11	R	Unterer Grenzwert
					Zugelassene nullFlavor:



					NINF (negativ unendlich), NA (nicht anwendbar)	
	@value	cs	11	М	Wert des unteren Grenzwerts	
	@unit	CS	11	М	Physikalische Einheit des unteren Grenz- werts (muss ident der Einheit des oberen Grenzwertes sein)	
	@inclusive	BL	01	0	Offene oder abgeschlossene Intervallgrenze	
h	igh	PQ	11	R	Oberer Grenzwert Zugelassene nullFlavor: PINF (positiv unendlich), NA (nicht anwendbar)	
	@value	cs	11	М	Wert des oberen Grenzwerts	
	@unit	cs	11	М	Physikalische Einheit des oberen Grenz- werts (muss ident der Einheit des unteren Grenzwertes sein)	
	@inclusive	BL	01	0	Offene oder abgeschlossene Intervallgrenze	



4.4.7.10. Externes Labor

Die Codierung erfolgt gemäß *observation/performer* auf Ebene "Laboratory Observation" (Siehe IHE-Labor Template 1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.6).

Gemäß der Abstimmung der medizinischen Inhalte ist es nicht notwendig, das konkrete externe Labor zu kennzeichnen. Demgemäß kann die ID des Labors mittels *nullFlavor* angegeben werden. Der *code* gibt an, dass es sich um ein externes bzw. "Fremdlabor" handelt. Der *code* wurde mit "E" fixiert.

4.4.7.10.1. Strukturbeispiel

```
2050
             <component>
              <observation classCode="OBS" moodCode="EVN">
                     <performer typeCode="PRF" >
                     <templateId root="1.2.40.0.34.11.4.3.3"/>
2055
                     <time value="20121201073406+0100"/>
                     <assignedEntity>
                           <id nullFlavor="NI"/>
                            <code code="E" codeSystem="2.16.840.1.113883.2.16.1.4.9"</pre>
                                  codeSystemName="HL7.at.Laborkennzeichnung"
2060
                                  displayName="EXTERN"/>
                            <addr> . . </addr>
                            <telecom> . . </telecom>
                            <assignedPerson> . . </assignedPerson>
                            <representedOrganization> . . . </representedOrganization>
2065
                     </assignedEntity>
                     </performer>
              </observation>
             </component>
```

4.4.7.10.2. Spezifikation

2070 4.4.7.10.2.1 Laboratory Performer-Allgemein (observation/performer)

E	Element/Attribut DT		Kard	Konf	Beschreibung
p	erformer POCD_MT000040. Performer		01	С	Element zur Kennzeichnung einer Analyse, die in einem externen Labor
Konditionale Konformanz:					durchgeführt wurde
В	Bei EIS "Full support"		11	M	Ein maschinenlesbares Element
S	Sonstige EIS		01	0	Maschinenlesbares Element optional
	@typeCode	cs	11	М	Fester Wert: PRF



templateId		II	11	М	Template für Laboratory Performer
@root Time		uid	11	М	Fester Wert: "1.2.40.0.34.11.4.3.3"
		IVL_TS	11	М	Zeitpunkt der Testdurchführung: Es gelten die Vorgaben des entspre- chenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens".
assignedEntity		POCD_MT000040. AssignedEntity	11	М	
le	d	II	11	R	Identifikation der Person/Organisation: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens". Zugelassene nullFlavor: NI
С	ode	CE CNE	11	М	Kennzeichnung externes Labor
	@code	cs	11	М	Fester Wert: "E"
	@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: "2.16.840.1.113883.2.16.1.4.9"
	@codeSystem Name	st	01	R2	Fester Wert: "HL7.at.Laborkennzeichnung"
	@displayNam	st	01	R2	"EXTERN"
а	addr	AD	11	М	Adresse der Person/Organisation: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens".
te	elecom	TEL	1*	М	Kontaktdaten der Person/Organisation: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens".
				С	Angabe von Personenname oder Organisationsname ist verpflichtend.
assignedPerson		POCD_MT000040.	11	М	Personenname: Es gelten die Vor-



		AssignedPerson			gaben des Kapitels "Personen- Element" des "Allgemeinen Imple- mentierungsleitfadens".
	representedOr-	POCD_MT000040.	11	М	Organisationsname: Es gelten die
	ganization	RepresentedOrgan-			Vorgaben des Kapitels "Organisati-
		ization			ons-Element" des "Allgemeinen Im-
					plementierungsleitfadens".



4.4.8. Kultureller Erregernachweis

2075

Für die Codierung des Erregernachweises findet der "Laboratory Isolate Organzier" (*organizer*) Verwendung. Dieses *organizer*-Element, welches über ein *entryRelationship* in den Specimen-Act (vgl. Kapitel 4.4.4) gebunden ist, codiert in dem *code*-Element die Methodik, welche für den Erregernachweis Verwendung findet. Die folgende Tabelle enthält Beispiele für Codes für die Methodik wie sie zum Beispiel in LOINC enthalten sind.

@code	@displayName	code/originalText		
6463-4	Bacteria XXX Cult	Kultur		
634-6	Bacteria XXX Aerobe Cult	Aerobe Kultur		
635-3	Bacteria XXX Anaerobe Cult	Anaerobe Kultur		
580-1	Fungus XXX Cult	Pilzkultur		

Tabelle 13: Beispiele für Codes für Erregernachweis-Methodik entnommen aus LOINC

Für die Codierung der Methode können auch andere, hier nicht näher spezifizierte, LOINC Codes verwendet werden.LOINC-codierte Methoden für den kulturellen Erregernachweis sind mit der Methode "culture" gekennzeichnet. Suche auf http://search.loinc.org mit Eingabe des entsprechenden Suchbegriffes method: culture.

4.4.8.1. Strukturbeispiel

```
<entry typeCode="DRIV">
2085
              <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1"</pre>
                 extension="Lab.Report.Data.Processing.Entry"/>
              <act classCode="ACT" moodCode="EVN">
             <!-- Erregernachweis Kultur -->
2090
              <entryRelationship typeCode="COMP">
                     <organizer classCode="CLUSTER" moodCode="EVN">
                            <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.5"/>
                            <statusCode code="completed"/>
2095
                            <effectiveTime value="20090306000000+0100"/>
                            <specimen typeCode="SPC">
                              <specimenRole classCode="SPEC">
                                   <id extension="47110816"
                                       root="2.16.840.1.113883.3.933.1.1"/>
2100
                                  <specimenPlayingEntity classCode="MIC">
                                     <code nullFlavor="UNK">
                                      <originalText>vergrünende Streptokokken</originalText>
                                     </code>
                                   </specimenPlayingEntity>
```



```
2105
                              </specimenRole>
                            </specimen>
                            <!-- Methode -->
                            <component typeCode="COMP">
                            <observation classCode="OBS" moodCode="EVN">
2110
                                   <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.6"/>
                                   <code code="6463-4" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"</pre>
                                         codeSystemName="LOINC"
                                         displayName="Bacteria XXX Cult"/>
                                   <statusCode code="completed"/>
2115
                                   <effectiveTime value="20121202132200+0100"/>
                                   <value xsi:type="ST">vereinzelt</value>
                            </observation>
                            </component>
2120
                     </organizer>
             </entryRelationship>
              </act>
             </entry>
```

4.4.8.2. Spezifikation

E	Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
O	organizer	POCD_MT0000 40.Organizer	01	0	
	@classCode	Cs	11	М	Fester Wert: CLUSTER
	@moodCode	Cs	11	М	Fester Wert: EVN
	templateId	II	11	М	Template für Laboratory Battery Organ- izer
	@root	Uid	11	М	Fester Wert: "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.5"
	statusCode	CS CNE	11	М	@code Fester Wert: "completed"
	effectiveTime	IVL_TS	11	R	Medizinisch relevantes Datum und Zeit. In der Regel Abnahmedatum/-zeit des Spezimen. Zugelassene nullFlavor: UNK
	specimen	POCD_MT0000 40.Specimen	11	М	@typeCode Fester Wert: "SPC"
	specimenRole	POCD_MT0000 40.SpecimenRol e	11	М	@classCode Fester Wert: "SPEC"



	1		1	1		T
	id		II	11	R	Identifikation des Isolats: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens". Zugelassene nullFlavor: "UNK"
	specimen- PlayingEntity		POCD_MT0000 40.SpecimenPla yingEntity	11	M	@classCode Fester Wert: "MIC"
	C	ode		11	М	@nullFlavor Fester Wert: "UNK"
		original- Text		11	М	Bezeichnung des Erregers
com	component		POCD_MT0000 40.Component	1*	M	 Mögliche Inhalte Codierung der Methodik als <i>observation</i> (vgl. 4.4.7) Codierung eines Antibiogramm (vgl. Kapitel 4.4.9) Codierung einer Minimalen Hemmkonzentration (vgl. Kapitel 4.4.10)



2125 4.4.9. Antibiogramm (Laboratory Isolate Organizer)

2130

Um das Antibiogramm in Level 3 darstellen zu können, wird das Antibiogramm als "Cluster"-Organizer zusammengefasst. Darin findet sich immer ein Isolat als Probenmaterial (*specimen*) an dem die Empfindlichkeitstests durchgeführt werden.

```
<organizer classCode="CLUSTER" moodCode="EVN">
<templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.5"/>
```

Sind mehrere Erreger im Befund vorhanden, wird für jeden ein "Isolat-Cluster" angelegt. Für jeden Erreger ist eine eindeutige Nummer (ID) anzugeben. Die OID-Root stammt von der einsendenden Organisation.

Die durchgängige Codierung der Isolate bzw. Erreger ist momentan nicht durchführbar. Die 2135 Empfindlichkeitstests werden als "Battery"-Cluster angeführt.

```
<organizer classCode="BATTERY" moodCode="EVN">
<templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.4"/>
```

Innerhalb des Organizers werden die einzelnen Antibiotika-Resistenztests zum Isolat wie "normale" Laboranalysen gehandhabt.

2140 Für die Codierung des Antibiogramms im Organizer ist der LOINC 29576-6 "Bacterial susceptibility panel" vorgeschrieben.

Die einzelnen Antibiotika-Empfindlichkeitstests sind als LOINC anzugeben. Z.B.: 18993-6 steht für einen Tetracyclin-Empfindlichkeitstest.

Die Interpretation erfolgt über die entsprechenden Codes aus 2145 "**ELGA_ObservationInterpretation**". Tabelle 14 zeigt einen Ausschnitt.

Codierung	Resistenz	
R	Resistent	
I	Intermediär (intermediate)	
S	Sensibel (susceptible)	

Tabelle 14: Codierung der Resistenzen

4.4.9.1. Strukturbeispiel



```
2155
                      <specimenRole classCode="SPEC">
                       <id extension="47110815" root="2.16.840.1.113883.3.933.1.1"/>
                       <specimenPlayingEntity classCode="MIC">
                        <code code="SP015"
                              codeSystem="1.2.40.0.34.5.45"
2160
                              codeSystemName="ELGA_SignificantPathogens"
                              displayName="Escherichia coli,
                                   sonstige darmpathogene Stämme"/>
                       </specimenPlayingEntity>
                      </specimenRole>
2165
                     </specimen>
                     <component typeCode="COMP">
                     <organizer classCode="BATTERY" moodCode="EVN">
                     <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.4"/>
                     <code code="29576-6"
2170
                            codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"
                            codeSystemName="LOINC"
                            displayName="Antibiogramm">
                            <originalText>
                            Microbiology Susceptibility
2175
                            </originalText>
                     <statusCode code="completed"/>
                     <effectiveTime value="20090306000000.0000-0500"/>
                     <component typeCode="COMP">
2180
                     <observation classCode="OBS" moodCode="EVN">
                            <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.6"/>
                            <code code="18861-5"</pre>
                            codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"
                            codeSystemName="LOINC"
2185
                            displayName="Amoxicillin"/>
                            <statusCode code="completed"/>
                            <effectiveTime value="20121202132200"/>
                            <value xsi:type="PQ" unit="mg/dL" value="2.0"/>
                            <interpretationCode code="R"</pre>
2190
                            codeSystem="2.16.840.1.113883.11.10219"
                            codeSystemName="HL7 ObservationInterpretationSusceptibility"
                     displayName="Resistant"/>
                     </observation>
                     </component>
2195
              </organizer>
             </entryRelationship>
             <!-- Organizer für Isolat 1 ENDE -->
2200
             <!-- Organizer für Isolat 2 -->
```



4.4.9.2. Spezifikation

4.4.9.2.1. Antibiogramm-Allgemein (Laboratory Isolate Organizer)

Element/Attribut		DT	Kard	Konf	Beschreibung
organiz	zer	POCD_MT000 040.Organizer	11	R2	
@cla	assCode	cs	11	М	Fester Wert: CLUSTER
@m	oodCode	cs	11	М	Fester Wert: EVN
temp	plateId	II	11	М	Template für Laboratory Isolate Organizer
0	@root	uid	11	М	Fester Wert: "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.5"
statı	usCode	CS CNE	11	М	Status der Analyse
@	Ocode	cs	11	М	Fester Wert: "completed"
effec	ctiveTime	IVL_TS	01	0	Zeitpunkt des Ergebnisses: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens".
spec	cimen	POCD_MT000 040.Specimen	11	М	Codierung des Isolats
@	()typeCode	cs	11	М	Fester Wert: SPC
S	pecimenRole	POCD_MT000 040.Specimen Role	11	М	
	@classCode	cs	11	М	Fester Wert: SPEC
	id	II	11	R	Identifikation des Isolats: Es gelten die Vorgaben des entsprechenden Kapitels des "Allgemeinen Implementierungsleitfadens". Zugelassene nullFlavor: UNK
	specimen- PlayingEntity	POCD_MT000 040.PlayingEnt ity	11	М	Dieser Eintrag codiert einen Mikroorganismus.



		@classCode	cs	11	М	Fester Wert: MIC
		code		11	R	Identifikation des Mikroorganismus. Nur Erreger aus der Liste "ELGA_SignificantPathogens" (1.2.40.0.34.5.45) werden codiert. Für alle anderen Werte: Fester Wert: nullFlavor="UNK" mit Erregername in
C	ompon	nent	POCD_MT000 040.Componen t	1*	M	Angabe der Antibiotika-Resistenztests als component
	@typ	peCode	cs	11	М	Fester Wert: COMP
	orgai	nzier	POCD_MT000 040.Organizer	11	M	Codierung erfolgt nach Kapitel 4.4.6.3.1. Als organizer/code werden fest folgende Werte verwendet: code="29576-6" codeSystem="2.16.840.1.1113883.6.1" codeSystemName="LOINC" displayName="Antibiogramm"
						Für die Codierung der getesteten Antibiotika werden LOINC Codes verwendet. Die Wahl des Codes erfolgt direkt aus der LOINC Datenbank (http://search.loinc.org/). Empfohlene Suchanfrage: property:susc class:abxbact. Der gewählte Code ist dann in der Observation als observation/code anzugeben



4.4.10. Minimale Hemmkonzentration

Die Angabe der erforderlichen Daten für die minimale Hemmkonzentration erfolgt in Level 2 und Level 3 in unterschiedlicher Struktur. In Level 2 (vgl. Kapitel 4.3.12) werden die Werte in eine eigene Tabelle geschrieben. Die Codierung für Level 3 erfolgt jedoch gemeinsam mit der Codierung eines Antibiogramms (vgl. Kapitel 4.4.8). Der Absolutwert wird innerhalb von organizer/component/observation/value als "Physical Quantity" codiert. Das interpretation-Code-Element hingegen codiert die, für das Antibiogramm notwendige, Information über die Suszeptibilität (R, I, oder S).

4.4.11. Testergebnisse/Molekularer Erregernachweis

Die Level 3 Codierung von "Testergebnissen/Molekularer Erregernachweis" erfolgt analog der Codierung von Laborergebnissen (vgl. 4.4.7). Eine Gruppierung kann mit Hilfe von "Befundgruppen" (vgl. 4.4.6) erfolgen.

4.4.12. Significant Pathogens (Notifiable Conditions)

Wichtige Erreger können in Level 3 codiert werden. Diese Erreger sind in der Codeliste "ELGA_SignificantPathogens" (1.2.40.0.34.5.45) aufgelistet. Diese Liste enthält etwa die meldepflichtigen Krankheiten. Die Level 3-Codierung erfolgt über einen "Notification Organizer" (*organizer*-Element) mit "Notifiable Condition" als *observation*-Element.

4.4.12.1. Strukturbeispiel

2215

```
<!-- Notification Organizer -->
             <entryRelationship typeCode="COMP">
              <organizer classCode="CLUSTER" moodCode="EVN">
2225
                     <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.1"/>
                     <statusCode code="completed"/>
                     <!-- Significant Pathogens (notifiable condition) -->
                     <component typeCode="COMP">
2230
                       <observation classCode="COND" moodCode="EVN">
                         <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.1.1"/>
                         <id extension="ERR-1-1"
                            root="2.16.840.1.113883.2.16.1.99.3.1"/>
2235
                         <!-- E.coli ist in ELGA SignificantPathogens enthalten
                        Codierung zwingend -->
                         <code code="170516003" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.96"</pre>
                              codeSystemName="SNOMED-CT"
                              displayName="Notification of Disease">
2240
                              <qualifier>
                                <name code="246087005"
                                    codeSystem="2.16.840.1.113883.6.96"
                                    codeSystemName="SNOMED-CT"
                                    displayName="Source of Specimen"/>
```



```
2245
                                <value code="116154003" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.96"</pre>
                                     codeSystemName="SNOMED-CT"
                                     displayName="Patient"/>
                               </qualifier>
                         </code>
2250
                         <statusCode code="completed"/>
                         <effectiveTime value="201212010834+0100"/>
                         <value xsi:type="CE" code="SP015"</pre>
                               codeSystem="1.2.40.0.34.5.45"
                               codeSystemName="ELGA SignificantPathogens"
2255
                               displayName="Escherichia coli, sonstige darmpathogene
                                   Stämme"/>
                     </observation>
                     </component>
2260
               </organizer>
             </entryRelationship>
```

4.4.12.2. Spezifikation Notification Organizer

Element/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
Organizer	01	С		
Konditionale Konforman	<u>z:</u>			
Andere EIS Level EIS "Full Support"	11	М	Maschinenlesbares Element mit Code laut "ELGA_SignificantPathogens" optional Maschinenlesbares Element mit Code laut "ELGA_SignificantPathogens" verpflichtend	
@classCode	cs	11	М	Fester Wert: CLUSTER
@moodCode	cs	11	М	Fester Wert: EVN
templateId	II	11	М	Template des Notification Organizers
@root	CS	11	М	Fester Wert: "1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.1"
statusCode	CS CNE	11	М	



	@code	cs	11	М	Fester Wert: "completed"
CC	omponent	POCD_M T00040.C	1*	M	Beinhaltet ein oder mehrere notifi- able conditions (vgl. Kapitel
		omponent			4.4.12.3)

4.4.12.3. Spezifikation Notifiable Condition

Eler	Element/Attribut		DT	Kard	Konf	Beschreibung
obse	ervati	ion	POCD_MT000040. Observation			Notifiable Condition als observation codiert
0)clas	sCode	cs	11	М	Fester Wert: COND
@)moc	odCode	cs	11	М	Fester Wert: EVN
te	empla	ateld	П	11	М	Template der Notifiable Condition
	@ro	oot	cs	11	М	Fester Wert:1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.1.1
id	id		II	01	0	Identifikation des Tests nach einer internen Codierung.
С	ode		CE CWE	11	М	
	@c	ode	cs	11	М	Fester Wert: 170516003
	@c	odeSystem	uid	11	М	Fester Wert: 2.16.840.1.113883.6.96
	@c Nar	odeSystem ne	st	11	R2	Fester Wert: SNOMED-CT
	@displayName		st	01	R2	Fester Wert: Notification of Disease
	qua	llifier		11	М	
	r	name		11	М	
		@code	cs	11	М	Fester Wert: 246087005
		@codeSyst em	uid	11	М	Fester Wert: 2.16.840.1.113883.6.96
		@codeSyst emName	st	01	R2	Fester Wert: SNOMED-CT



	@displayN ame	st	01	R2	Fester Wert: Source of Specimen
	value		11	М	
	@code	cs	11	М	Fester Wert: 116154003
	@codeSyst em	uid	11	М	Fester Wert: 2.16.840.1.113883.6.96
	@codeSyst emName	st	01	R2	Fester Wert: SNOMED-CT
	@displayN ame	st	01	R2	Fester Wert: Patient
stat	tusCode	CS CNE	11	М	
(@code	cs	11	М	Fester Wert: completed
effe	ectiveTime	IVL_TS	11	R	Medizinisch relevantes Datum und Zeit. In der Regel Abnahmedatum/zeit des Spezimen. Zugelassene nullFlavor: UNK
(@value	TS	11	R	
Val	ue	ANY	11	М	
	@xsi:type		11	М	Fester Wert: CE
•	@code	cs	11	М	Code aus "ELGA_SignificantPathogens"
(@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: 1.2.40.0.34.5.45
	@codeSystemN ame	st	01	R2	Fester Wert: ELGA_SignificantPathogens
	@displayName	st	01	R2	DisplayName aus ELGA_SignificantPathogens



2265 4.4.13. Befundtext: Anmerkungen und Kommentare

Die Codierung von Anmerkungen und Kommentaren erfolgt in jedem Fall gem. IHE als sogenannter "Annotation-Act". Die Codierung erfolgt als *act*-Element, welches mittels entsprechender Beziehung (*entryRelationship* oder *component*) an das übergeordnete Element gebunden wird. Die Elemente *templateld* und *code* sind fix vorbelegt. Das einzige veränderbare Element ist der *text*-Block. Dieser SOLL eine Referenz auf ein Element innerhalb der Level 2 Codierung enthalten (vgl. Kapitel 4.2.9.2: Beziehung von Level 3 über den Referenz Verweis *reference*-Element mit Attribute*value="refID"* auf die ID eines Elements in Level 2 wie z.B. *content ID="refID"*).

2285 4.4.13.1. Kommentar zu einer Analyse

Die Einbindung erfolgt als entryRelationship-Element zu einer observation.

4.4.13.1.1. Strukturbeispiel

```
<observation classCode="OBS" moodCode="EVN">
              <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.3"/>
2290
              <id extension="P-13-1" root="2.16.840.1.113883.2.16.1.99.3.1"/>
              <code code="14979-9" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1" displayName="aPTT"/>
              <text> <reference value="#OBS-13-1"/> </text>
              <effectiveTime value="20121201073406"/>
              <value unit="pg" value="57.0" xsi:type="PQ"/>
2295
              <entryRelationship typeCode="COMP">
                     <act classCode="ACT" moodCode="EVN">
                            <templateId root="1.2.40.0.34.11.4.3.2"/>
                            <templateId root="2.16.840.1.113883.10.20.1.40"/>
                            <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.5.3.1.4.2"/>
2300
                            <code code="48767-8" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"</pre>
                                  codeSystemName="LOINC" displayName="Annotation Comment"/>
                                  <reference value="#footnote1"/>
                            </text>
2305
                            <statusCode code="completed"/>
                     </act>
              </entryRelationship>
             </observation>
```



4.4.13.1.2. Spezifikation

2310 4.4.13.1.2.1 Kommentar (act)

Ele	ement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
act		POCD_ MT0000 40. Act			
(@classCode	cs	11	М	Fester Wert: ACT
(@moodCode	cs	11	М	Fester Wert: EVN
t	templateId	II	11	М	Template ID gem. ELGA
	@root	uid	11	М	Fester Wert: 1.2.40.0.34.11.4.3.2
t	templateId	II	11	М	Template ID gem. IHE PCC
	@root	cs	11	М	Fester Wert: 2.16.840.1.113883.10.20.1.40
t	templateId	II	11	М	Template des Comments
	@root	cs	11	М	Fester Wert: 1.3.6.1.4.1.19376.1.5.3.1.4.2
(code	CE CWE	11	М	
	@code	cs	11	М	Fester Wert: 48767-8
	@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: 2.16.840.1.113883.6.1
	@codeSystemName	st	01	R2	Fester Wert: LOINC
Ì	@displayName	st	01	R2	Fester Wert: Annotation Comment
t	text	ED	11	М	Referenz auf den Text im narrativen Teil
	reference		11	М	
	@value		11	М	Referenz auf Kommentar im narrativen Block (vgl. 4.2.9.2)
	statusCode	CE CNE	11	М	Status des Kommentars ist immer abge- schlossen (completed)
	@code	cs	11	М	Fester Wert: "completed"



4.4.13.2. Kommentare zur Befundgruppe

Die Angabe erfolgt als *component*-Element der Befundgruppe (Laboratory Battery Organizer siehe 4.4.6).

4.4.13.3. Kommentar zu einem Bereich/Speciality

2315 Die Angabe erfolgt als *entryRelationship-*Element im *entry-*Block einer Befundart (Speciality).

4.4.13.3.1. Strukturbeispiel

```
<entry typeCode="DRIV">
               <act classCode="ACT" moodCode="EVN">
               <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1"</pre>
2320
             extension="Lab.Report.Data.Processing.Entry"/>
                     <code code="26436-6" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"</pre>
             codeSystemName="LOINC" displayName="Laboratory Studies"/>
                     <statusCode code="completed"/>
2325
                     <entryRelationship>
                       <act classCode="ACT" moodCode="EVN">
                            <templateId root="1.2.40.0.34.11.4.3.2"/>
                            <templateId root="2.16.840.1.113883.10.20.1.40"/>
                            <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.5.3.1.4.2"/>
2330
                              <code code="48767-8" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"</pre>
                               codeSystemName="LOINC"
                               displayName="Annotation Comment"/>
                                   <t.ext.>
                                          <reference value="#commonRemark1"/>
2335
                                   </text>
                                   <statusCode code="completed"/>
                            </act>
                     </entryRelationship>
               </act>
2340
             </entry>
```

4.4.13.3.2. Spezifikation

Analog zu Kapitel 4.4.13.1.2.



4.4.13.4. Bereichsübergreifende Befundbewertung

Im Falle einer Gliederung eines Laborbefundes in zwei Hierarchieebenen (Bereiche und Befundgruppen) besteht die Notwendigkeit einer bereichsübergreifenden Befundbewertung/eines Befundkommentars. Die Abbildung derartiger bereichsübergreifender Befundbewertungen erfolgt über eine eigene Annotation Section (siehe [4]).

4.4.13.4.1. Strukturbeispiel

```
<!--
2350
              Beispiel Befundbewertung Section
             <section classCode="DOCSECT">
                  <templateId root="1.2.40.0.34.11.4.2.2"/>
                  <code code="20" codeSystem=" 1.2.40.0.34.5.11"</pre>
2355
                            codeSystemName=" ELGA LaborparameterErgaenzung"
                            displayName="Befundbewertung"/>
                  <title>Befundbewertung</title>
                  <text>
2360
                        <paragraph>
                            <content ID="commonComment1">Zur Bestätigung des Befundes
                                   neuerliche Untersuchung in zwei Wochen empfohlen.
                            </content>
                        </paragraph>
2365
                  </text>
                  <entry>
                     <act classCode="ACT" moodCode="EVN">
                            <templateId root="1.2.40.0.34.11.4.3.2"/>
2370
                            <templateId root="2.16.840.1.113883.10.20.1.40"/>
                            <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.5.3.1.4.2"/>
                                   <code code="48767-8" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"</pre>
                                   codeSystemName="LOINC"
                                   displayName="Annotation Comment"/>
2375
                                   <text>
                                          <reference value="#commonComment1"/>
                                   </text>
                                   <statusCode code="completed"/>
                     </act>
2380
                  </entry>
             </section>
```



4.4.13.4.2. Spezifikation

4.4.13.4.2.1 Laboratory Report Comment Section

Ele	ment/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
sec	tion	POCD_	01	R2	Laboratory Report Comment Section
		MT000040. Section			Diese Section ist für Befunde, welche mehrere Bereiche enthalten, notwendig. Die Section ist die letzte Section im structuredBody.
(@classCode	cs	11	М	Fester Wert: DOCSECT
t	emplateId	II	11	М	
	@root	cs	11	М	Fester Wert: 1.2.40.0.34.11.4.2.2
C	code	CE CWE	11	М	
	@code	cs	11	М	Fester Wert: 20
	@codeSystem	uid	11	М	Fester Wert: 1.2.40.0.34.5.11
	@codeSystem Name	st	01	R2	Fester Wert: ELGA_LaborparameterErgaenzung
	@displayName	st	01	R2	Fester Wert: Befundbewertung
t	itle	st	11	М	Fester Wert: Befundbewertung
t	ext	st	11	М	Narrative Befundbewertung
•	entry	POCD_ MT000040. Section	11	М	
	act	POCD_ MT000040. Act	11	М	Annotation Act (siehe Kapitel 4.4.13.1.2.1)



4.4.14. Multimedia Content

Im Laborbefund sind folgende Mulitmedia Formate zulässig: eingebettete PDF/A-Datien sowie Grafiken im Format "image/jpeg", "image/gif" oder "image/png. Alle Grafiken und Bilder sind inline Base64 zu codieren und zu übertragen. Referenzen auf externe Grafiken sind nicht erlaubt.

```
<value mediaType="image/jpeg" representation="B64">
```

2390

2395

Die Codierung von Multimedia Inhalten erfolgt gem. "Allgemeinem Implementierungsleitfaden", Kapitel Einbetten von Dokumenten/Multimedia-Dateien ([4]).

Alternativ zur allgemeingültigen Variante kann die Level 3 Codierung auch als *component*-Element auf Ebene direkt unter der Befundgruppe (Laboratory Battery Organizer siehe 4.4.6) erfolgen.

4.4.14.1. Strukturbeispiel

```
<organizer classCode="BATTERY" moodCode="EVN">
              <templateId root="1.3.6.1.4.1.19376.1.3.1.4"/>
              <code code="18720-3" codeSystem="2.16.840.1.113883.6.1"</pre>
2400
             codeSystemName="LOINC" displayName="Coagulation Studies">
              <originalText>Gerinnung</originalText>
              </code>
              <statusCode code="completed"/>
               <component>
2405
                     <observation>
                     </observation>
              </component>
2410
              <component>
                     <!-- inline image base64 coded -->
                     <observationMedia classCode="OBS" moodCode="EVN" ID="ELPHOR1">
                            <value mediaType="image/jpeg" representation="B64">
                                   /9j/4AA... INLINE CODED JPEG IMAGE
2415
                            </value>
                     </observationMedia>
              </component>
              </organizer>
```



4.4.14.2. Spezifikation

2420 4.4.14.2.1. Multimedialer Inhalt - Allgemein (observationMedia)

E	lement/Attribut	DT	Kard	Konf	Beschreibung
0	bservationMedia	POCD_MT000040. ObservationMedia	01	0	
	@classCode	cs	11	М	Fester Wert: OBS
	@moodCode	cs	11	М	Fester Wert: EVN
	@ID	cs	11	М	Identifikation des observation media Knoten, welcher im narrativen Text mittels <rendermulitmedia @referencedobject=""> gerendert werden kann</rendermulitmedia>
	value	ED	11	М	
	@mediaType	CS	11	М	Kennzeichnung des Dateiformats. Erlaubte Werte: • "image/gif" • "image/jpeg" • "image/png" • application/pdf
	@representation	cs	11	М	Fester Wert: B64

5. Technische Konformitätsprüfung

Die Prüfung einer XML-Instanz gegenüber Konformität zu diesem Leitfaden erfolgt gemäß dem entsprechenden Kapitel im "Allgemeinen Implementierungsleitfaden" [4].

Dokumente, die mit diesem Leitfaden erstellt wurden, validieren gegebenenfalls nicht vollständig gegenüber Prüfroutinen, die auf IHE Laboratory Technical Framework Volume 3 (LABTF 3) basieren. Siehe z.B. Kapitel 4.4.2.



2430 **6. Anhang**

	6.1. Tabellenverzeichnis	
	Tabelle 1: Im Laborbefund abzubildende medizinische Daten	13
	Tabelle 2: Überblick administrative Daten (Header)	21
	Tabelle 3: Überblick Elemente ServiceEvent	34
2435	Tabelle 4: Liste der Bereiche, auszugsweise gem. ELGA Value Set "ELGA_Laborstruk	ur",
	die sich auch in ELGA_Laborparameter widerspiegelt.	39
	Tabelle 5: Elemente einer Befundart	42
	Tabelle 6: Übersicht Medizinische Inhalte Level 2	50
	Tabelle 7: Befundinterpretation numerischer Ergebnisse	57
2440	Tabelle 8: Befundinterpretation nicht numerischer Ergebnisse (nominal, ordinal, narrati	v) 57
	Tabelle 9: Deltacheck-Kürzel	57
	Tabelle 10: Level 2 Stylecodes	59
	Tabelle 11: Befundinterpretation numerischer Ergebnisse	96
	Tabelle 12: Befundinterpretation nicht numerischer Ergebnisse	96
2445	Tabelle 13: Beispiele für Codes für Erregernachweis-Methodik entnommen aus LOINC	108
	Tabelle 14: Codierung der Resistenzen	111
	6.2. Abbildungsverzeichnis	
	Abbildung 1: Zusammenspiel der Implementierungsleitfäden	15
	Abbildung 2: Auszug aus der Liste "ELGA_LaborParameter"	33
2450	Abbildung 3: Gliederung nach Bereiche /Specialities	38
	Abbildung 4: Strukturierungsmöglichkeiten Body	39
	Abbildung 5: Ausschnitt Beispielbefund	40
	Abbildung 6: Ausschnitt Bakteriologie Beispielbefund	41
	Abbildung 7: Codefragment Beispielbefund	44
2455	Abbildung 8: Befundstruktur Level 2 mit mehreren Sections	51
	Abbildung 9: Befundstruktur Level 2 mit einer Section	52
	Abbildung 10: Probeninformation, vollständig.	52
	Abbildung 11: Probeninformation, minimal.	52
	Abbildung 12: Beispiel einer ausführlichen Laborwerte-Ergebnistabelle (incl. dem option	nalen
2460	Delta-Check)	56
	Abbildung 13: Empfohlene Darstellung von Globalmarkern und Angabe der RAST-Klas	se als
	Interpretation eines numerischen Ergebnisses. Sofern die RAST-Klasse	
	angegeben wird, ist Option 3 empfohlen.	58
	Abbildung 14: Darstellung einer Bemerkung zu einem Analyseergebnis	60
2465	Abbildung 15: Befundbewertung	62



	Abbildu	ung 16: Eigenschaften des Materials/Mikroskopie	63
	Abbildu	ung 17: Kultureller Erregernachweis	65
	Abbildu	ung 18: Antibiogramm	67
	Abbildu	ung 19: Minimale Hemmkonzentration	68
2470	Abbildu	ung 20: Testergebnisse/Molekularer Erregernachweis	69
	6.3. F	Referenzen	
	[1]	VHitG: Arztbrief auf Basis der HL7 Clinical Document Architecture Release 2 für Deutsche Gesundheitswesen Vers. 1.50, (Stand 12.05.2006)	r das
2475	[2]	VHitG: Addendum zum Arztbrief V1.50 auf der Basis der HL7 CDA Release 2 fü das Deutsche Gesundheitswesen Darstellung Labor Vers.1.00, (Stand 02.07.20	
	[3]	IHE International: IHE Laboratory Technical Framework Volume 3 (LABTF 3) Resion 3.0, Final Text Version, 19.05.2011), http://www.ihe.net/Technical_Framework/index.cfm	evi-
2480	[4]	ELGA GmbH (2015) HL7 Implementation Guide for CDA® R2: Allgemeiner Implementierungsleitfaden für ELGA CDA Dokumente. ELGA CDA Implementierungsfäden (2.06) [OID 1.2.40.0.34.7.1.6], www.elga.gv.at	
	[5]	Schadow G, McDonald CJ et al: Units of Measure in Clinical Information System JAMIA. 6(2); Mar/Apr 1999; p.~151162. Available from: URL: http://www.jamia.org/cgi/reprint/6/2/151 , 26.05.2008	ns.
2485	[6]	IHE International: IHE Patient Care Coordination (PCC)Technical Framework, Volume 2, Revision 6.0, Final Text, 30.08.2010, http://www.ihe.net/Technical Framework/index.cfm	∕ol-
	[7]	UCUM: Table of Example UCUM codes for Electronic Messaging 1.3, Release I Sept. 26 2014, https://loinc.org/usage/units	Date
2490	[8]	Sabutsch, S. & C. Seerainer: Leitfaden zur Nutzung von ELGA-Terminologien, vision 1.1. www.elga.gv.at	√er-
	[9]	Sabutsch, S. & G. Weigl: Leitfaden zur Verwendung von LOINC® im ELGA	

2495 6.4. Revisionsliste

Vers.	Datum	Änderungsgrund
1.00	01.07.2009	Release 1.0
1.3	05.08.2011	Draft
1.9	23.08.2011	Überarbeitung, Release Candidate 1

CDA® R2 Laborbefund, Version 1.01 (22.07.2015), www.elga.gv.at



2.00	10.10.2011	Überarbeitung, Format Anpassung
2.01	21.12.2012	Überarbeitung, Format Anpassung, Typos
2.01a	05.02.2013	"Keim" ersetzt durch "Erreger"
2.01a	15.02.2013	Seite 17: Fußnote zur Erklärung des Begriffs "Erreger" eingefügt
2.01a	04.03.2013	Korrekturen in Zeile: 5: ebenso -> sowohl; 6,8 "und" ein-gefügt; 22: "diesem" eingefügt; ~60: LOINC Erklärung vorgezogen;201: die "Entlassungbrief", die -> den; 290-300 "human lesbar" -> "menschenlesbar"; 303: die Definitionen, "die" -> "den"; 321: "ELGA Portal" -> "ELGA Bürgerportal"; 414: "mit" gelöscht; 472: "jedoch" gelöscht; 525: "als" eingefügt; 530, 569 "sind" -> "ist"; 715: "ist" -> "sind"; 806: "Kapitel" eingefügt; 960: "Teiles" eingefügt; 1035: "ist" -> "sind"; 1913: "anzugeben" eingefügt
		Änderungen in Beispielen:
		Beispiel in 4.4.13.3.1 Korrektur <entryrelationship></entryrelationship>
		Beispiel in 4.4.12.4.1 Example -> Beispiel
		Änderungen in Tabellen:
		Tabelle in 1.3.1 Datum und Zeit des der Probenannahme im Labor, "des" gelöscht
		Tabelle in 4.3.1, erster gelber Bereich: "in" eingefügt
		Tabelle 7 und 12. Oberhalb des Referenzbereiches und über einer "oberen" Warngrenze, oberhalb/unterhalb des Referenzbereiches
2.01a	03.04.2013	Anpassung der Formatierung und Verweise
2.01a	08.04.2013	Kapitel 3.4.1.2 (Spezifikation Auftraggeber):
		Titel analog zu Allgemeinem Leitfaden geändert, Beschreibung in Ta- belle korrigiert: Auftraggeber, Optionalität korrigiert: R, templateID an richtige Stelle gerückt: 2. Stelle
2.01a	09.04.2013	In Strukturbeispielen 3.3.4.1. und 3.4.1.1. telecom use="PUB" durch "WP" ersetzt
2.01a	03.05.2013	4.4.7.5.2:.UCUM Codierung bei EIS "Basic" von [M] auf [R2] korrigiert
2.01a	06.05.2013	4.4.9.2.1. Antibiogramm-Allgemein: Konformität von [M] auf [R2] korrigiert



2.02	09.07.2013	3.2.2. Verwendung von IHE templateID für Lab entfernt
		3.4.1. Konformität von Einweisenden Arzt auf [NP]
		1.6. Kapitel umformuliert
		4.4.12.2. Falsche Konformität in Spezifikationstabelle ausge-bessert
		3.3.5.2. Konformität und Kardinalität von 11 [M] auf 0* [O] ausgebessert
		3.3.5.1. Kommentar in Strukturbeispiel entfernt
		4.3.6.4. Kapitel Level 2 Befundbewertung ergänzt
		4.4.5.2.1 Strukturbeispiel um <text> Element erweitert</text>
		4.3.3.1. Kapitel gelöscht (Beispiel nicht aussagekräftig)
		4.3.4. Kapitel Probeninformation hinzugefügt
2.02	15.07.2013	Reihenfolge der Kapitel "Dokumentenklasse" und "Dokumententitel" geändert
		3.2.3.2 DisplayName von "laboratory report.total" auf "LABORATORY REPORT.TOTAL" geändert
2.02	24.07.2013	3.4.2.2: Konformität des Ordering Provider von O auf R geändert und Text angepasst.
2.02	24.07.2013	3.4.2.2: Zugelassenen NullFlavor UNK für den Auftraggeber spezifiziert
2.02	05.08.2013	2. Anwendungsfälle: Bestimmungen zu genetischen Befunden präszisiert, Verweis auf Protokoll der AG-Sitzung gestrichen.
2.02	12.08.2013	informationRecipient aus Kapitel 3.3.2 (Elemente ohne speziellen Einschränkungen) gestrichen, da Einschränkungen in in Kapitel 3.3.4 getroffen werden.
2.02	19.08.2013	Kapitel 4.4.5 Spezimen-Information in Probeninformation (Specimen-Section) umbenannt
		Änderung der Spezifikation in Kapitel 4.4.5.3.3.4. effectiveTime\low
		und effectiveTime\high durch effectiveTime@value ersetzt
		Änderung der Spezifikation in Kapitel 4.4.5.3.3.1. Kardinalität und Konformität von [01, R] auf [1*,M] ausgebessert
		Änderungen in Strukturbeispiel und Spezifikation Kapitel 4.4.5.3.3.8
		effectiveTime\low und effectiveTime\high durch effectiveTime@value



		ersetzt (auch in Strukturbeispiel in Kapitel 4.4.5.3.2). Der Datentyp ist nunmehr TS
2.02	20.08.2013	Kapitel "Empfänger (ClinicalDocument/informationRecipient)" gelöscht, da vorhandene Einschränkungen durch IHE im Widerspruch mit dem Allgemeinen Implementierungsleitfaden standen.
		Kapitel 3.3.2: Aufzählung um "Beabsichtigte Empfänger des Dokuments (informationRecipient)" ergänzt
2.02	21.08.2013	3.4.1 Spezifikationstabelle des Elements "Einweisender/Zuweisender/Überweisender Arzt" entfernt. Im Text präzisiert, dass das entsprechende Element Participant TypeCode REF mit templateld 1.2.40.0.34.11.1.1.2) nicht erlaubt ist.
2.02	22.08.2013	Spezifikationstabellen des Validators in Kapitel 3.3.4.2 eingefügt
2.02.	22.08.2013	4.3.9. Kultureller Erregernachweis: Eingefügt: "Sollte kein Erreger nachweisbar sein, wird folgende Formulierung EMPFOHLEN: 'Erreger nicht nachweisbar'"
2.02.	27.08.2013	4.4.5.3.3.8. Kapitel ergänzt
		Tabelle 6 überarbeiten nach den konsolidierten Beispielbefunden
		4.3.4 Typo in Überschrift ausgebessert und Hinweis auf verpflichtende Angabe zur Spezimeninformation
		4.4.5.1 Hinweis auf verpflichtende Angabe zur Spezimeninformation für Level 3 bei EIS "full support".
2.02.	28.08.2013	4.4.7.4.2 Hinweis, wie mit Analysen ohne Codes umzugehen ist hinzugefügt
		4.4.7.4.3 Kapitel "Laborergebnisse ohne passenden Code" hinzugefügt
		Layout von Spezifikationstabellen angeglichen (Fester Wert:)
		4.2.5 Kapitel umbenannt (von "Struktur" auf "Allgemeine Strukturrichtlinie für Body-Elemente") und Hinweis hinzugefügt, dass für Probeninformationsektion keine IHE templateld anzugeben ist
		4.3.7.3 Kapitel umbenannt (von "Bemerkung zu einer Befundart" in "Bemerkung zu einem Befundbereich"). Sowie notwendige Anpassungen im Kapiteltext
		4.3.8.1 Kapitel "Strukturbeispiel" für Mikroskopie hinzugefügt
		4.4.1 Übersichtstabelle: Ändern der Pfade von Abnahmeinformation



		und Annahmating acuit längkan der Deferenz auf Konital
		und Annahmeinformation sowie löschen der Referenz auf Kapitel "Analyse: Identifikation/Codierung" da kein eilenumbruch in Tabellenfeld erfolgte
		4.4.5.3.2 Strukturbeispiel überarbeitet
2.02	11.09.2013	4.4.5.3.3.4 Titel von "Zeitpunkt der Abnahme" auf "Zeit der Abnahme" geändert, Beschreibungstext : "Zeitpunkt oder Zeitintervall der Specimengewinnung"
2.02	12.09.2013	4.4.7.5.2:.Beschreibung der Konditionalen Konformität geändert: Statt "Codierung der Einheit" nun "Angabe der Einheit"
		@value Datentyp auf "real" geändert (vorher PQ)
2.02	17.09.2013	Typos, Formatierung und Seitenumbrüche ausgebessert
2.02a	28.01.2014	Tabelle 2: Konformität des Auftraggebers (IHE "Ordering Provider") korrigiert – jetzt konsistent mit Spezifikation 3.4.2.2.: R [11]
2.02a	13.02.2014	4.4.5.2.2.2 Laboratory Specimen Entry
		Spezifikation korrigiert. <templateld> nun als child von <act> definiert (war parent von <act>). Fehlendes Element <statuscode> ergänzt.</statuscode></act></act></templateld>
2.02a	27.03.2014	3.4.2.2. Spezifikationstabelle: TemplateID war doppelt angegeben
2.02a	10.06.2014	4.4.5.3.3.7 Beschreibung der Codierung der Art des Spezimens nachgetragen (hat gefehlt)
2.02a	27.06.2014	4.4.7.2.1. Strukturbeispiel für ein Laborergebnis mit Cut-off-Wert (> 500 mg/dl) hinzugefügt.
2.02a	27.06.2014	4.4.7.9.1.2 Werte des Referenzbereichs (referenceRange/value) Erlaubte NullFlavor für High hinzugefügt.
2.02a	27.06.2014	4.4.7.2. Strukturbeispiel Verweis auf narrativen Text hinzugefügt
2.02a	27.06.2014	4.4.7.3.12. Ergänzt: Angabe des Text-Elements mit Verweis auf narrativen Text (observation/text)
2.02a	27.06.2014	4.4.7.10 performer/assignedEntity/id wurde auf [R] gesetzt, erlaubter NullFlavor "NI"
2.02a	27.06.2014	4.3.5.1. Vorgabe zur Darstellung und Schreibweise der Analysen hinzugefügt
2.02a	27.06.2014	4.3.5.3. Vorgabe zur Darstellung und Schreibweise der Einheiten hin-



		zugefügt
2.02a	27.06.2014	Bei allen konditionalen Vorgaben für EIS "Enhanced" auch EIS "Full
		Support" (Enhanced-Vorgaben gelten auch für Full Support)
2. 02a	27.06.2014	4.4.7.10.1.Strukturbeispiel von externem Labor korrigiert
2. 02a	30.06.2014	4.4.7.10.2.1 Laboratory Performer-Allgemein (observation/performer)
		Definition für Code externes Labor hinzugefügt
2. 02a	30.06.2014	Zugelassene nullFlavor hinzugefügt:
		3.3.4.2.1. Authenticator.Time
		3.3.4.2.2. authenticator/assignedEntity
		3.4.2.2. participant.Time, participant.Addr
		4.4.7.3.6. Zeitpunkt des Laborergebnisses
		4.4.7.8.2.4 Angaben zur validierenden Person
		4.4.7.10.2.1 Laboratory Performer-Allgemein -
		4.9.2.1. Antibiogramm-Allgemein
		4.4.7.9.1.2 Werte des Referenzbereichs für LOW +HIGH
2. 02a	30.06.2014	4.4.5.3.3.4 Zeit der Abnahme: Definition korrigiert ([R] statt [M], damit
		NullFlavor UNK verwendet werden kann)
2. 02a	01.07.2014	4.4.8.2. Kultureller Erregernachweis Fehlende Spezifikation für Effec-
		tiveTime hinzugefügt
2. 02a	15.07.2014	4.4.2.1. Überweisungsgrund als Vorschlag hinzugefügt
2. 02a	15.07.2014	4.4.13.1.2.1 Spezifikation des Kommentars: StatusCode ergänzt (hat gefehlt)
2. 02a	15.07.2014	3.5.2. Durchführende Labors: Beschreibung der Semantik des Elemen-
2. UZa	15.07.2014	tes time hinzugefügt.
2. 02a	15.08.2014	Ergänzung (4.2.2 und 4.3.1): Die Verwendung der Sektion Brieftext ist erlaubt
2. 02a	26.08.2014	Seite 2: Absatz "Weitere unterstützene Dokumente" eingefügt
		Dokumenteninformation auf Seite 5: Haftungsausschuss gelöscht,
		Hinweis zur Verbindlichkeit eingefügt , LOINC-Lizenzinformationen
		geändert
2. 02a	29.08.2014	4.4.4.1.1. in der Spezifikationstabelle die "Notifiable Conditions" er-
		wähnt



2. 02a	29.08.2014	4.4.7.4.3.1 und 4.4.7.4.3.2 Verwendung des OriginalText bei "unbekannten Analysen" entfernt, Beschreibung ergänzt.
2. 02a	29.08.2014	4.4.8.2. Spezifikation um fehlende Elemente ergänzt
Version 2	2.05	
2.05	12.03.2014	Seite 4: Formulierung zur Verbindlichkeit aktualisiert
2.05	27.11.2014	Typos und verwaiste dokumentinterne Verweise korrigiert
2.05	20.11.2014	Anwendungsfall "Blutgruppenserologie und Transfusionsmedizin" umformuliert
2.05	20.11.2014	LOINC für Dokumentenklasse Laborbefund 11502-2: Der Common Name wurde im LOINC auf "Laboratory report" geändert (war LABORATORY REPORT.TOTAL), betrifft 3.2.3.1, 3.2.3.2 und 3.2.4.1:
2.05	25.11.2014	3.3.3, 3.3.4 und 3.3.5: Die Rollen Medizinischer Validator, Validator und Autor klarer beschrieben
2.05	27.11.2014	4.2.1. Strukturierter Body: Korrektur der Benennung der EIS
2.05	27.11.2014	4.2.3. Bereiche in Tabelle 4 nach neuer Struktur von Value Set ELGA_Laborparameter aktualisiert
2.05	18.02.2015	4.2.6: Angaben in Tabelle 5 verbessert
2.05	23.02.2015	4.2.7.1. Strukturbeispiel: Referenz für Referenzbereiche ergänzt
2.05	23.02.2015	4.2.8.2. Referenz von Level 3 auf Level 2: Abbildung neu
2.05	12.11.2014	4.3.1 Überblick der Darstellung: Präzisierung der Elemente in der Tabelle
2.05	03.03.2015	4.3.1. Überblick der Darstellung der Ergebnistabelle: Überschriften bei Probeninformation geändert.
2.05	25.11.2014	4.3.4. Probeninformation: Im Beispiel die TemplateID im "specimen Collection" entfernt
2.05	03.03.2015	4.3.4. Probeninformation: Abbildung 10 geändert und 11 hinzugefügt, Strukturbeispiel angepasst.
2.05	25.11.2014	4.3.4. Probeninformation: Im Beispiel die TemplateID im "specimen Collection" entfernt
2.05	12.03.2014	4.3.4.1. Spezimen-Section eingefügt und überarbeitet: das Entry ist nun [C] mit Angabe der Optionen



2.05	25.11.2014	4.3.8.2. Eigenschaften des Materials/Mikroskopie: Spezifikationstabelle hinzugefügt
2.05	12.03.2014	4.4.5.1 Überblick Spezimen Textteil verschoben nach 4.3.4
2.05	11.02.2015	4.4.5.2.1. Strukturbeispiel geändert (Entry Attribute, StatusCode)
2.05	12.03.2014	4.4.5.2.2.1 Spezimen-Sektion verschoben nach 4.3.4.1
2.05	11.02.2015	4.4.5.2.2.2 Spezifikation für "Laboratory Specimen Entry" korrigiert (@typeCode, @statusCode, Tabellenformatierung)
2.05	23.02.2015	4.4.5.3.2. Strukturbeispiel Abnahmeinformation: Person hinzugefügt
2.05	26.01.2015	4.4.7.3.4. Analyse/Testcode: Dokumentinterner Querverweis korrigiert
2.05	17.10.2014	4.4.7.3.5. Status des Laborergebnisses (observation/statusCode) von [O] auf [M] gesetzt sowie die Kardinalität von [01] auf [11] geändert (entsprechend IHE XD Lab)
2.05	12.11.2014	4.4.7.3.10. Dokumeninterne Verweise korrigiert
2.05	23.02.2015	4.4.7.9.Strukturbeispiele und Spezifikation für Referenzbereiche: Im Level 3 muss eine Referenz auf den narrativen Text angegeben werden, nicht der Text selbst.
2.05	17.10.2014	Kapitel 4.4.7.10.1 und 4.4.7.10.2.1 (performer), neue templateld: 1.2.40.0.34.11.4.3.3 (alt:1.3.6.1.4.1.19376.1.3.3.1.7) sowie verschieben des code-Elements in dem Strukturbeispiels als auch in der Spezifikation
2.05	25.11.2014	4.4.8. Kultureller Erregernachweis: Angabe, welche LOINC-Codes für den kulturellen Erregernachweis angegeben werden können.
2.05	25.11.2014	4.4.9.2.1. Antibiogramm-Allgemein: Angabe, wie welche Antibiotika angegeben werden können.
2.05	23.02.2015	4.4.13. Befundtext Anmerkungen und Kommentare: Im Entry MUSS immer die Referenz auf den Kommentar im narrativen Text angegeben werden. 4.4.13.1.1. Strukturbeispiel: Angepasst
2.05	23.01.2015	4.4.13.1.1 Neue templateld 1.2.40.0.34.11.4.3.2 für Kommentare zu einer Analyse (Annotation Comment) hinzugefügt, entsprechend in allen Strukturbeispielen
2.05	25.11.2014	4.4.13.3.1. Strukturbeispiel: Position der Templateld unter <act> verschoben</act>



2.05	25.11.2014	4.4.13.4.1. Strukturbeispiel: Position der Templateld unter <act> ver- schoben</act>
2.05	27.11.2014	4.4.14.2.1. Typo in den erlaubten Werte für @mediaType
2.05	11.02.2015	Revisionsliste überarbeitet und umgeordnet
Version	2.06	
2.06	10.09.2015	Buchstabendreher korrigiert für (richtig) POCD_MT000040
2.06	12.10.2015	Neu organisiert: Dokumententeninformation, Harmonisierung, Hinweise zur Nutzung des Leitfadens, Verbindlichkeit, Hinweis auf verwendete Grundlagen, Danksagung, Bedienungshinweise und Inhaltsverzeichnis
2.06	27.04.2015	2. Anwendungsfälle: Formulierung zu genetischen Analysen aktualisiert.
2.06	20.07.2015	3.3.4. Medizinischer Validator ("ClinicalDocument/legalAuthenticator"): Korrekturen, Hinweis auf verpflichtende Angabe hinzugefügt
2.06	29.09.2015	3.3.5.1 Struktubeispiel: bei <country> Österreich durch AUT ersetzt</country>
2.06	29.09.2015	3.3.5.2.2 authenticator.assignedEntity: Fehlende zugelassene nullFlavor UNK für id und addr ergänzt
2.06	17.07.2015	3.3.6. Weitere Beteiligte ("participants"): Hinzugefügt, Empfehlung zur Angabe des fachlichen Ansprechpartners
2.06	17.07.2015	4.2.3. Sektion "Überweisungsgrund" hinzugefügt.
2.06	28.09.2015	4.2.3. OID für "Überweisungsgrund" ist 1.2.40.0.34.11.4.2.4
2.06	05.11.2015	4.2.8 Nachkommastellen im Strukturbeispiel eingefügt
2.06	22.10.2015	4.2.10 Verweis auf den Leitfaden zum LOINC-Mapping [9]
2.06	05.05.2015	4.3.1. Überblickstabelle:
		* Zeitpunkt der Auftragserfassung aus der Tabelle entfernt (das Auftragsdatum wird über Stylesheet aus Headerdaten dargestellt)
		* Spezimeninformation: Beschreibungstext für "Zeitpunkt der Probebentnahme" präzisiert
		* Ergebnistabelle: Ausnahme für "Spezialuntersuchungen" als Fußnote hinzugefügt
2.06	05.11.2015	4.3.1 Fußnote hinzugefügt: Empfehlung für Punkt als Dezimaltrenm-
	1	



		zeichen im narrativen Block
2.06	24.08.2015	4.3.5.4. Befundinterpretation: N (für Normal) auch in der Tabelle 8 für
		nicht-numerische Ergebnisse ergänzt.
		RAST-Klassen für Allergiediagnostik erwähnt.
2.06	17.07.2015	Kapitel 4.3.6. hinzugefügt: "Empfehlungen für die Darstellung der Allergiediagnostik"
2.06	17.07.2015	4.3.9. Kultureller Erregernachweis: Formulierungsvorschlag für "Keime (oder Mikroorganismen) nicht nachweisbar" hinzugefügt
2.06	29.09.2015	4.4.1 Verweise korrigiert
2.06	17.07.2015	4.4.2 Sektion "Allgemeine Befundinformation" in "Überweisungsgrund" umbenannt, präzisiert und spezifiziert
2.06	31.08.2015	Strukturbeispiele 4.3.8.2., 4.3.9.1. Strukturbeispiel, 4.3.10.1.: überflüssiges <paragraph> Element entfernt</paragraph>
2.06	29.09.2015	4.4.5.3.2 Struktubeispiel: bei <country> Österreich durch AUT ersetzt</country>
2.06	30.09.2015	4.4.6.2 Befundgruppen Strukturbeispiel: bei <component> den fehlenden verpflichtenden typeCode COMP ergänzt</component>
2.06	01.06.2015	4.4.7.3.7 Ergebnis der Analyse: Datentyp ANY eingeschränkt auf PQ, IVL_PQ, INT, IVL_INT, BL, ST, CV, TS, CD, RTO, RTO_QTY_QTY, RTO_PQ_PQ
2.06	22.10.2015	4.4.7.4 Verweis auf den Leitfaden zum LOINC-Mapping [9]
2.06	14.09.2015	4.4.7.5. Ergebnis und Einheit: Präzisiert: Die "case sensitive" Variante des UCUM (c/s) ist zu verwenden.
2.06	17.07.2015	4.4.7.5.1. Strukturbeispiel für Textergebnisse: Erklärung hinzugefügt
2.06	30.09.2015	4.4.7.6, Tabelle 12: "N" zur Bewertung nicht-numerischer Ergebnisse hinzugefügt
2.06	22.10.2015	4.4.7.9. Referenzbereiche: Bessere Beschreibung der Angabe von unbeschränkten Intervallen
2.06	30.09.2015	4.4.12.3. Spezifikation Notifiable Condition: Elemente <id> und <effectivetime> ergänzt</effectivetime></id>
2.06	17.07.2015	4.4.14. Multimedia Content zusätzlich PDF-Attachments zugelassen: application/pdf
		Präzisierung des Textes – klare Beschreibung, dass es zwei Varianten



		für Multimedia-Dateien gibt
2.06	30.09.2015	4.4.14.1. Strukturbeispiel Multimediacontent: <id> entfernt</id>