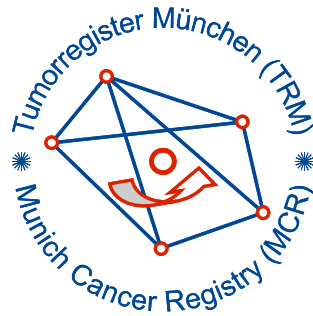


Tumorregister München



- ▶ Inzidenz und Mortalität
- ▶ Auswahlmatrix
- ▶ Homepage
- ▶ *English*

ICD-10 C49: Weichteiltumor

Survival

Diagnosejahr	1988-1997	1998-2020
Patienten	468	2 863
Erkrankungen	468	2 876
Fälle in Auswertung	428	2 140
Erstellungsdatum	14.04.2022	
Datenbankexport	20.12.2021	
Population	4,92 Mio.	



Tumorregister München
Bayerisches Krebsregister - Regionalzentrum München
am Klinikum Großhadern/IBE
Marchioninstr. 15
81377 München
Deutschland

<https://www.tumorregister-muenchen.de>

https://www.tumorregister-muenchen.de/facts/surv/sC49__G-ICD-10-C49-Weichteiltumor-Survival.pdf

Index der Abbildungen und Tabellen

Abb./Tab.		Seite
1a	Relatives Überleben nach Diagnosezeitraum (Grafik)	3
1b	Überleben nach Diagnosezeitraum (Tabelle)	3
2a	Überleben nach Geschlecht (Grafik)	4
2b	Überleben nach Geschlecht (Tabelle)	4
3a	Relatives Überleben nach Altersgruppe (Grafik)	5
3b	Überleben nach Altersgruppe (Tabelle)	5
4a	Relatives Überleben nach Tumorausbreitung (Grafik)	6
4b	Überleben nach Tumorausbreitung (Tabelle)	6
4c	Konditionales Überleben nach Tumorausbreitung (Grafik)	7
4d	Konditionales Überleben nach Tumorausbreitung (Tabelle)	7
5a	Zeit bis zur ersten Progression (CI) (Grafik)	8
5b	Zeit bis zur ersten Progression (Tabelle)	8
5c	Beobachtetes Überleben ab Progression (Grafik)	10
5d	Beobachtetes Überleben ab Progression (Tabelle)	10
5e	Beobachtetes Überleben ab Progression nach Zeitraum Progression (Grafik)	11
5f	Beobachtetes Überleben ab Progression nach Zeitraum Progression (Tabelle)	11

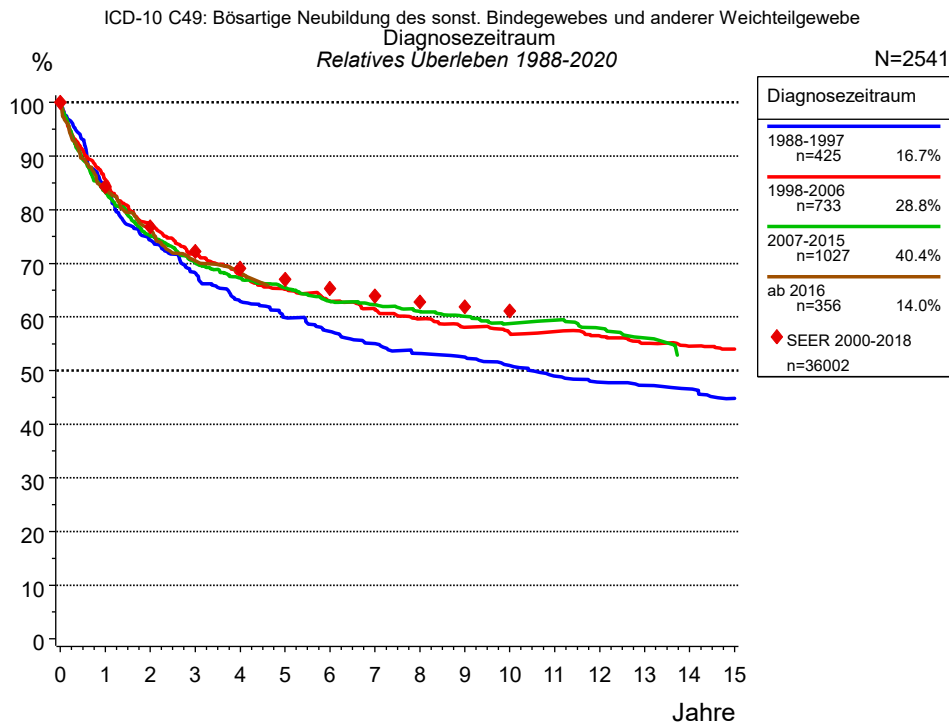


Abb. 1a. Relatives Überleben für Patienten mit Weichteiltumor nach Diagnosezeitraum. In der Auswertung befinden sich 2 541 Patienten aus den Diagnosejahrgängen 1988 bis 2020.

Die farbigen Symbole repräsentieren zum Vergleich die Survival-Ergebnisse des SEER-Programms (Surveillance, Epidemiology, and End Results) des National Cancer Institute (NCI) der USA, zusammengefasst für die Diagnosejahrgänge 2000 bis 2018.

Eingeschlossen sind alle mit klinischen Daten registrierten Patienten, also keine DCO-Fälle. Die Daten ab 1998 haben mit dieser DCO-Einschränkung einen Bevölkerungsbezug. Die historischen Daten der vorausgehenden Perioden können stark selektiert sein, so dass univariate Vergleiche der dargestellten Zeitperioden nur mit Vorsicht zu interpretieren sind. Die verschiedenen Zeitperioden werden dennoch aufbereitet, um insbesondere den Langzeitverlauf des relativen Überlebens im Vergleich zu anderen Tumoren zugänglich zu machen.

Jahre	Diagnosezeitraum							
	1988-1997 n=425		1998-2006 n=733		2007-2015 n=1027		ab 2016 n=356	
	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %
0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0
1	81.9	83.7	83.7	85.6	81.1	83.2	82.0	83.8
2	71.5	74.3	74.3	77.5	71.6	75.1	73.0	76.1
3	64.5	68.2	67.3	71.6	65.6	70.2	65.9	70.4
4	58.4	62.9	62.6	67.8	61.6	67.2	62.6	68.3
5	54.7	59.9	59.0	65.2	58.8	65.4		
6	51.5	57.3	56.0	62.9	55.5	62.9		
7	48.8	55.1	53.8	61.5	53.9	62.3		
8	46.2	53.2	51.1	59.6	52.0	61.1		
9	45.0	52.5	48.8	58.1	50.2	60.1		
10	42.7	50.9	47.1	57.0	48.1	58.7		
11	40.4	49.0	46.5	57.3	47.9	59.4		
12	38.8	47.8	44.9	56.5	45.8	57.9		
13	37.7	47.2	43.0	55.1	43.7	56.1		
14	36.6	46.6	41.7	54.5	40.2	50.8		
15	34.5	44.8	40.6	54.0				
Median	6.4		8.4		9.1			

Tab. 1b. Beobachtetes (beob.) und relatives (rel.) Überleben für Patienten mit Weichteiltumor nach Diagnosezeitraum im Zeitraum 1988-2020 (N=2 541).

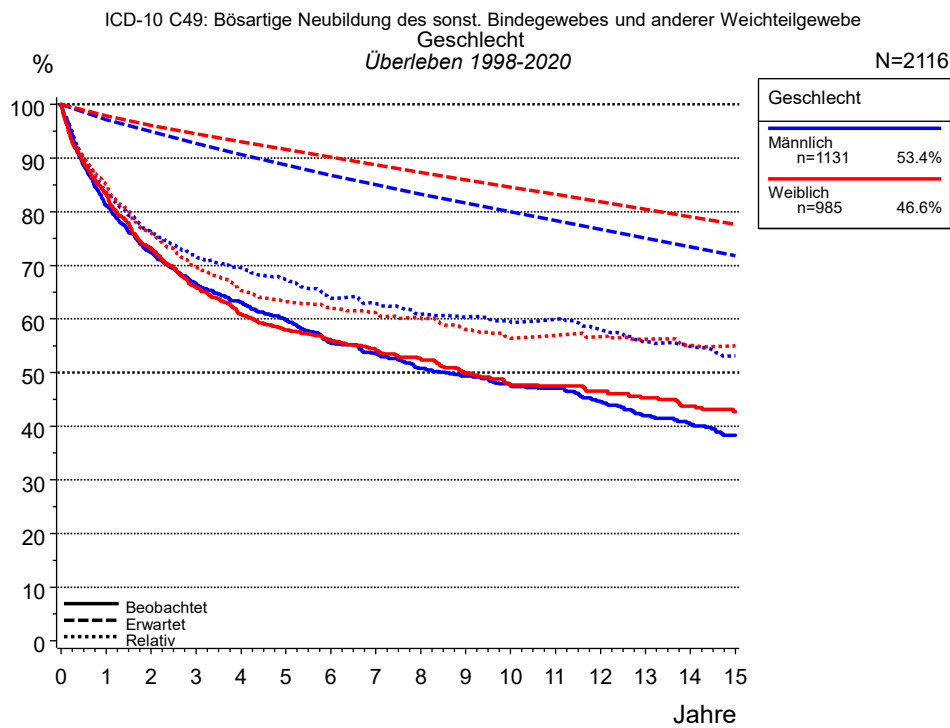


Abb. 2a. Beobachtetes, erwartetes und relatives Überleben für Patienten mit Weichteiltumor nach Geschlecht. In der Auswertung befinden sich 2 116 Patienten aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2020.

Jahre	Geschlecht			
	Männlich n=1131		Weiblich n=985	
	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %
0	100.0	100.0	100.0	100.0
1	81.2	83.5	83.2	85.0
2	72.4	76.2	73.2	76.1
3	66.6	71.7	65.9	69.7
4	63.1	69.5	60.9	65.3
5	59.8	67.3	58.0	63.2
6	55.6	63.9	56.1	62.0
7	53.5	62.9	54.4	61.1
8	50.7	60.9	52.7	60.2
9	49.3	60.4	49.9	58.1
10	47.7	59.5	47.7	56.4
11	47.1	59.9	47.5	56.9
12	44.5	58.0	46.6	56.7
13	41.9	55.8	45.3	56.2
14	40.3	54.9	43.8	55.1
15	38.3	53.1	42.7	55.0
Median	8.5		9.0	

Tab. 2b. Beobachtetes (beob.) und relatives (rel.) Überleben für Patienten mit Weichteiltumor nach Geschlecht im Zeitraum 1998-2020 (N=2 116).

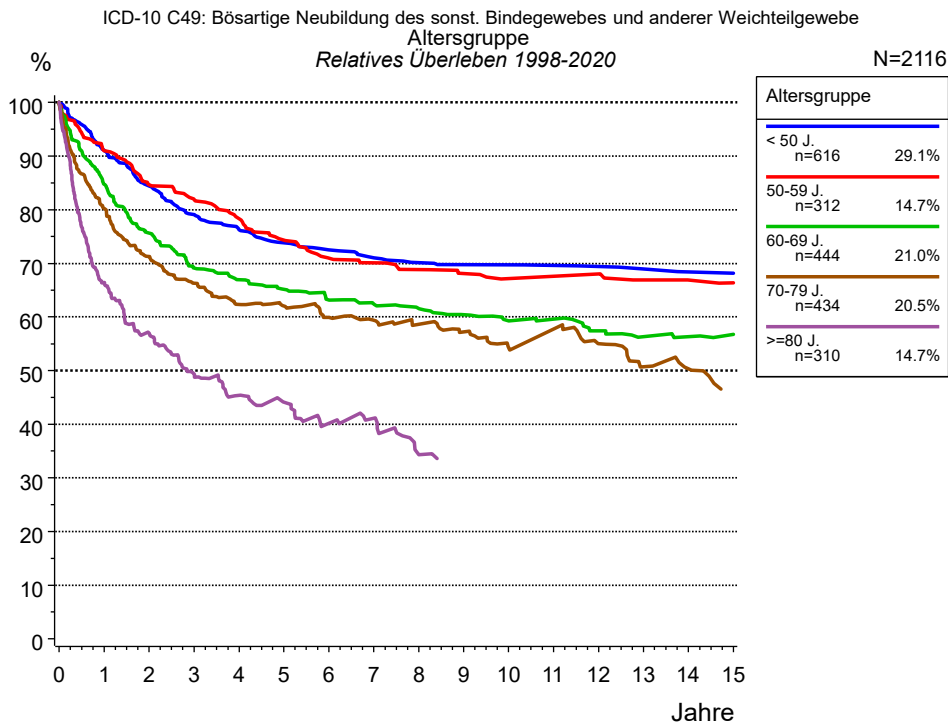


Abb. 3a. Relatives Überleben für Patienten mit Weichteiltumor nach Altersgruppe. In der Auswertung befinden sich 2 116 Patienten aus den Diagnosejahren 1998 bis 2020.

Jahre	Altersgruppe									
	< 50 J. n=616		50-59 J. n=312		60-69 J. n=444		70-79 J. n=434		>=80 J. n=310	
	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %
0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0
1	91.0	91.1	90.5	91.0	83.7	84.7	77.9	80.2	59.8	66.4
2	84.2	84.4	83.8	84.6	73.7	75.6	67.1	71.3	46.0	56.9
3	79.0	79.1	80.6	82.0	66.4	69.1	60.0	66.3	35.6	49.4
4	76.1	76.3	76.5	78.3	63.4	67.0	54.4	62.4	29.0	45.4
5	73.5	73.8	72.3	74.3	60.7	65.2	51.8	62.0	24.5	44.1
6	72.0	72.5	68.2	70.9	57.9	63.2	47.7	59.9	19.4	40.2
7	70.6	71.1	67.0	70.1	56.1	62.4	44.7	59.4	17.2	41.1
8	69.5	70.1	65.2	68.8	54.2	61.6	41.7	58.6	12.4	34.4
9	68.9	69.7	63.7	68.1	51.8	60.4	38.0	57.2		
10	68.9	69.7	62.0	67.1	49.9	59.3	33.5	54.3		
11	68.6	69.6	62.0	67.6	48.7	59.6	33.0	57.8		
12	68.3	69.4	62.0	68.0	45.6	57.4	28.3	55.0		
13	67.8	68.9	59.6	66.9	43.1	56.3	23.7	50.7		
14	66.9	68.4	58.5	66.9	41.9	56.3	21.2	50.3		
15	66.9	68.1	57.3	66.4	40.5	56.8	17.5	47.5		
Median					9.9		5.7		1.5	

Tab. 3b. Beobachtetes (beob.) und relatives (rel.) Überleben für Patienten mit Weichteiltumor nach Altersgruppe im Zeitraum 1998-2020 (N=2 116).

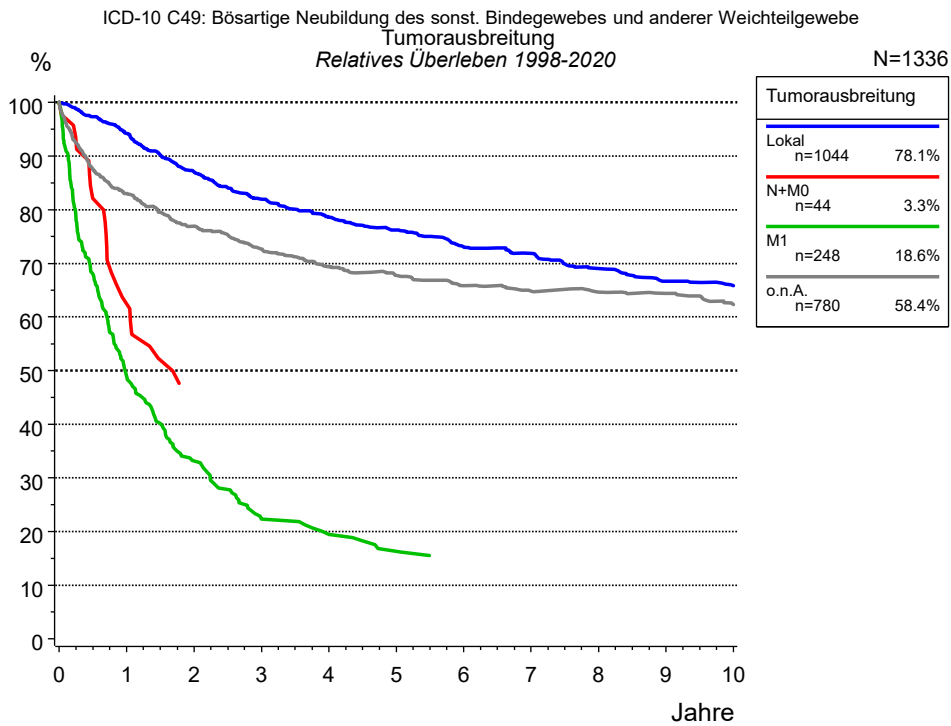


Abb. 4a. Relatives Überleben für Patienten mit Weichteiltumor nach Tumorausbreitung. 1 379 von 2 116 Patienten aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2020 besitzen Angaben zu diesem Merkmal, für 1 336 Personen wurde eine Klassifikation erstellt. Die graue Linie repräsentiert 780 Patienten ohne auswertbare Angaben zum Merkmal Tumorausbreitung (36,9 % von 2 116 Patienten, die übrigen Prozentangaben beziehen sich auf n=1 336).

Jahre	Tumorausbreitung							
	Lokal n=1044		N+M0 n=44		M1 n=248		o.n.A. n=780	
	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %
0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0
1	92.3	94.2	62.9	62.4	48.0	49.0	80.4	83.0
2	83.7	87.0			32.1	33.2	72.6	76.9
3	77.4	82.0			21.3	22.3	66.9	72.7
4	72.8	78.5			19.0	19.5	62.4	69.4
5	69.5	76.2			15.8	16.3	59.5	67.7
6	65.5	73.1			14.5	15.3	56.7	65.8
7	63.4	71.9					54.7	64.8
8	59.8	69.0					53.3	64.6
9	56.8	66.7					51.9	64.4
10	55.3	65.8					49.2	62.3
Median	13.1		1.7		1.0		9.9	

Tab. 4b. Beobachtetes (beob.) und relatives (rel.) Überleben für Patienten mit Weichteiltumor nach Tumorausbreitung im Zeitraum 1998-2020 (N=1 336).

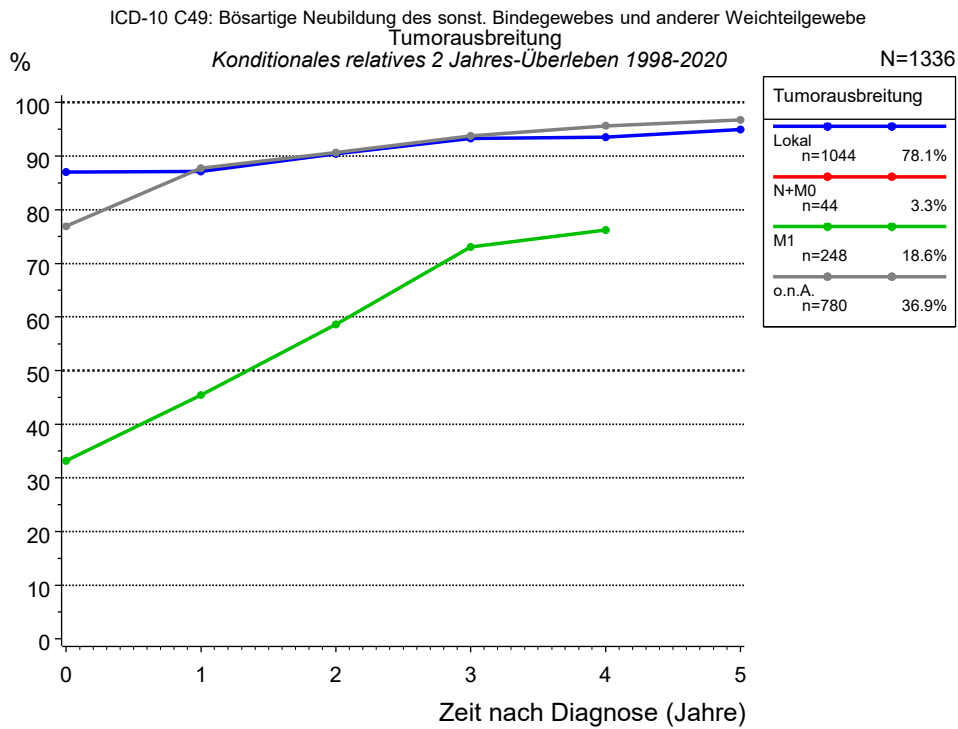


Abb. 4c. Konditionales relatives 2 Jahres-Überleben für Patienten mit Weichteiltumor nach Tumorausbreitung. 1 379 von 2 116 Patienten aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2020 besitzen Angaben zu diesem Merkmal, für 1 336 Personen wurde eine Klassifikation erstellt. Die graue Linie repräsentiert 780 Patienten ohne auswertbare Angaben zum Merkmal Tumorausbreitung (36,9 % von 2 116 Patienten, die übrigen Prozentangaben beziehen sich auf n=1 336).

Jahre	Tumorausbreitung							
	Lokal		N+M0		M1		o.n.A.	
	n	Kond. Surv. % 2 J.	n	Kond. Surv. % 2 J.	n	Kond. Surv. % 2 J.	n	Kond. Surv. % 2 J.
0	1044	87.0	44		248	33.2	780	76.9
1	929	87.2			112	45.4	608	87.7
2	797	90.4			72	58.6	537	90.6
3	692	93.3			42	73.1	481	93.7
4	612	93.5			33	76.2	438	95.7
5	552	94.9					404	96.8

Tab. 4d. Konditionales Überleben für Patienten mit Weichteiltumor nach Tumorausbreitung im Zeitraum 1998-2020 (N=1 336).

Das konditionale relative Überleben repräsentiert die Überlebenschance z.B. nach 2 oder 5 Jahren im Vergleich zur Normalbevölkerung (=100 %) unter der Bedingung, eine bestimmte Zeit nach Diagnose eines Tumors (x-Achse in Abb. 4a) überlebt zu haben. Damit wird eine Aussage möglich, wie sich das Risiko durch die Tumorerkrankung für ein bestimmtes Patientenkollektiv verringert. So beträgt beispielsweise für Patienten in der Untergruppe Tumorausbreitung=„Lokal“, die mindestens 3 Jahre nach Diagnose des Tumors am Leben sind, die konditionale relative 2 Jahres-Überlebensrate 93.3% (n=692).

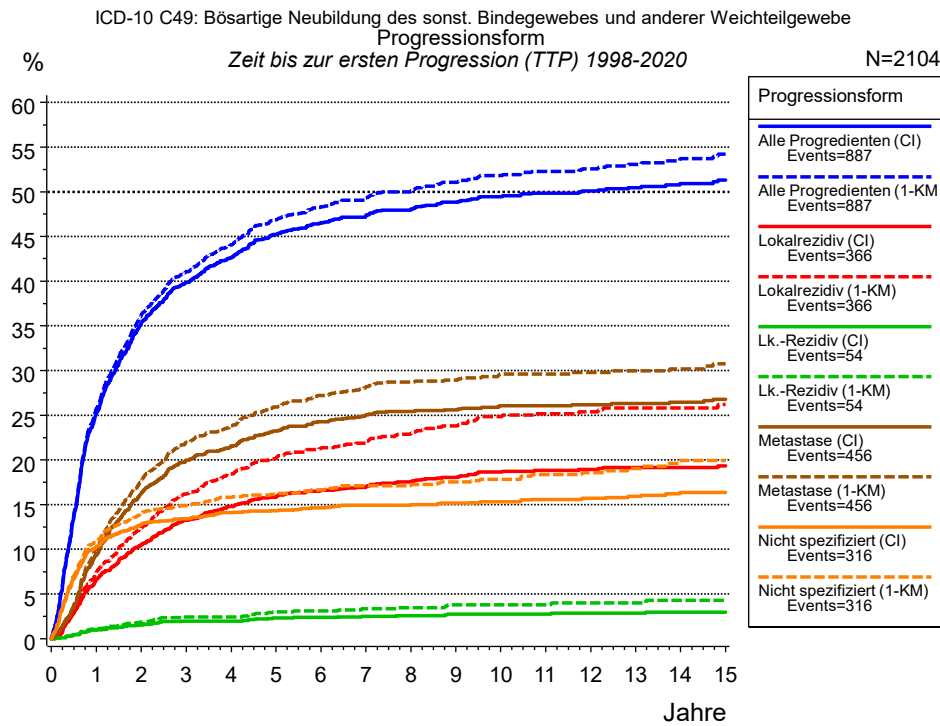


Abb. 5a. Zeit bis zum ersten Progressionsereignis für 2 104 Patienten mit Weichteiltumor aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2020 (bei soliden Tumoren nur M0) geschätzt als kumulative Inzidenzfunktion (CI, durchgezogene Linie) mit Tod als konkurrierendes Risiko und als umgekehrter Kaplan-Meier-Schätzer (1-KM, gestrichelte Linie). Die Häufigkeit der Ereignisse kann aufgrund von Untererfassung unterschätzt sein.

	Progressionsform						
	Alle Progredienten (CI)	Alle Progredienten (1-KM)	Lokalrezidiv (CI)	Lokalrezidiv (1-KM)	Lk.-Rezidiv (CI)	Lk.-Rezidiv (1-KM)	Metastase (CI)
N	1863	1863	2104	2104	2104	2104	1863
Events	880	880	361	361	54	54	452
konkurr.	223		824		994		454
Jahre	%	%	%	%	%	%	%
0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
1	25.3	25.8	6.6	7.4	1.0	1.2	9.4
2	35.2	36.1	10.5	12.4	1.6	1.9	16.3
3	39.9	41.1	13.2	16.2	2.0	2.4	20.0
4	42.7	44.1	14.8	18.4	2.0	2.4	21.5
5	45.2	46.9	15.9	20.2	2.3	3.0	23.3
6	46.5	48.4	16.6	21.3	2.4	3.1	24.3
7	47.4	49.3	17.0	22.0	2.5	3.4	25.1
8	47.9	50.0	17.5	22.9	2.6	3.5	25.4
9	48.8	51.0	18.1	23.8	2.8	3.8	25.6
10	49.5	51.8	18.6	24.8	2.8	3.8	26.1
11	49.9	52.3	18.8	25.2	2.8	3.8	26.1
12	50.1	52.6	18.9	25.4	2.8	4.0	26.2
13	50.5	53.1	19.1	25.8	2.8	4.0	26.3
14	50.9	53.7	19.1	25.8	3.0	4.3	26.5
15	51.3	54.2	19.3	26.2	3.0	4.3	26.8

Forts.	Progressionsform		
	Metastase (1-KM)	Nicht spezifiziert (CI)	Nicht spezifiziert (1-KM)
N	1863	2104	2104
Events	452	316	316
konkurr.		811	
Jahre	%	%	%
0	0.0	0.0	0.0
1	10.0	10.3	11.0
2	17.7	12.8	14.0
3	22.0	13.4	14.9
4	23.8	14.1	15.8
5	26.0	14.3	16.2
6	27.2	14.6	16.6
7	28.2	14.9	17.1
8	28.7	14.9	17.1
9	28.9	15.2	17.5
10	29.6	15.3	17.8
11	29.6	15.6	18.4
12	29.8	15.7	18.6
13	30.0	15.9	19.0
14	30.2	16.4	19.9
15	30.8	16.4	19.9

Tab. 5b. Zeit bis zur ersten Progression (CI) für Patienten mit Weichteiltumor im Zeitraum 1998-2020 (N=2 104) mit gesamter Anzahl von Progressionsereignissen (Events) und von Todesfällen als konkurrierendes Risiko (konkurr.).

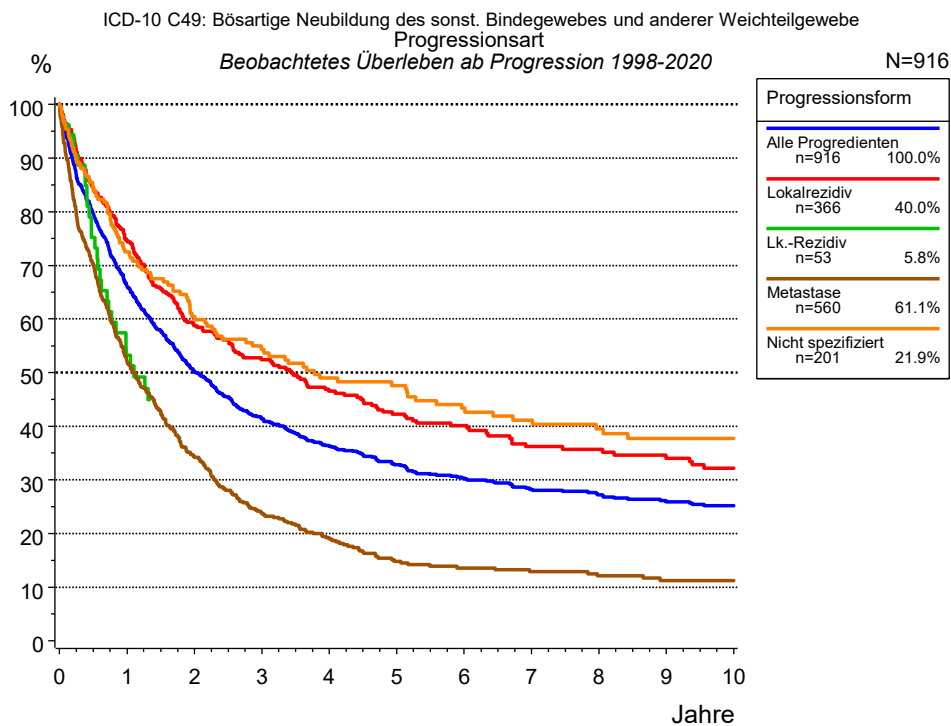


Abb. 5c. Beobachtetes Überleben ab erster Progression für 916 Patienten mit Weichteiltumor aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2020. Diese 916 Patienten, für die ein klinischer Hinweis auf ein Progressionsereignis im Krankheitsverlauf vorliegt, entsprechen 43,5 % der 2 104 ausgewerteten Personen (einschl. M1, n=241, 11,5 %). Nicht berücksichtigt sind 212 Patienten (10,1 %), bei denen die Progression dem Register erst mit der Todesbescheinigung bekannt wurde. Mehrere Progressionsformen bei einem Patienten sind möglich, die auch in zeitlichem Abstand auftreten können. Die nicht spezifizierte Progression wird nur gezählt, wenn sie die erste oder die einzige Progressionsform im Verlauf ist.

Die Dokumentation besitzt häufig nicht die sprachliche Schärfe, um bei soliden Tumoren Lokalrezidive, regionäre Lymphknotenrezidive und Metastasen als Ereignisse unterscheiden zu können. Häufig ist auch „nicht spezifiziert“ zu registrieren. „Alle Progredienten“ sind Patienten, bei denen mindestens ein Ereignis im Krankheitsverlauf bekannt ist (einschl. primärer M1-Befunde). Die Anzahl der tatsächlichen Progressionen wird dabei unterschätzt. Lokalrezidive oder Metastasen sind Ereignisse, deren Summe größer als 100 % ist, weil mehrere Ereignisse im Verlauf auftreten können, ein Patient also in mehreren Kurven berücksichtigt werden kann.

Jahre	Progressionsform				
	Alle Progredienten n=916 %	Lokalrezidiv n=366 %	Lk.-Rezidiv n=53 %	Metastase n=560 %	Nicht spezifiziert n=201 %
0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0
1	66.1	74.6	53.3	52.0	72.5
2	50.1	58.7		34.2	60.5
3	41.3	52.4		23.7	54.3
4	36.4	46.5		19.2	49.0
5	32.8	42.2		14.8	47.6
6	30.3	40.1		13.6	43.3
7	28.3	36.2		12.9	41.1
8	27.3	35.7		12.1	39.5
9	26.0	34.0		11.3	37.7
10	25.2	32.2		11.3	37.7

Tab. 5d. Beobachtetes Überleben ab erster Progression für Patienten mit Weichteiltumor im Zeitraum 1998-2020 (N=916).

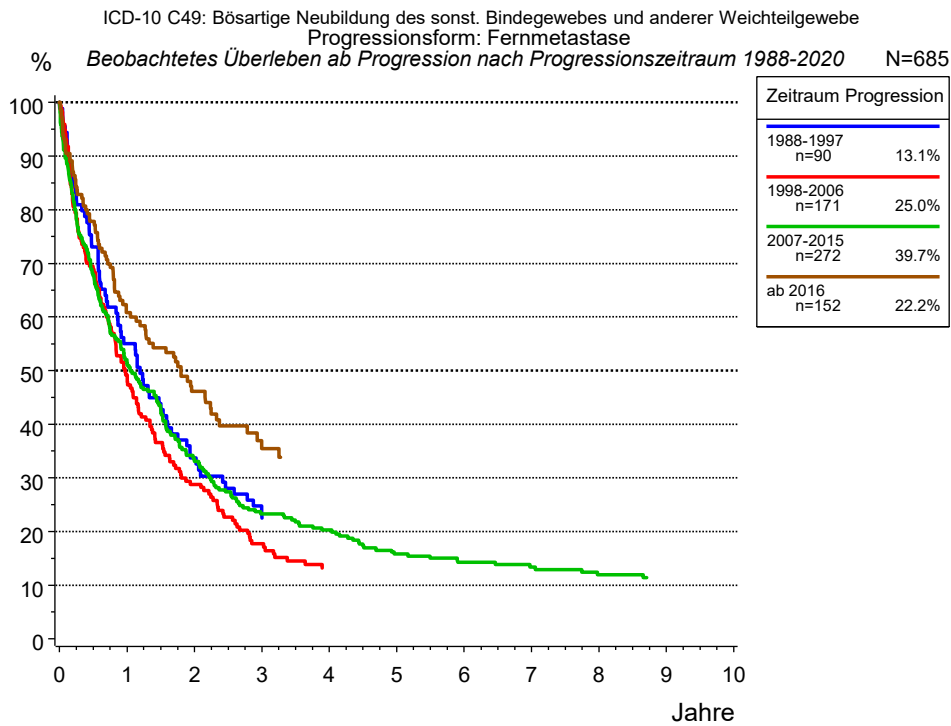


Abb. 5e. Beobachtetes Überleben ab erster Progression (Fernmetastase) für 685 Patienten mit Weichteiltumor aus den Diagnosejahrgängen 1988 bis 2020 nach Zeitraum Progression.

Zeitraum Progression				
	1988-1997 n=90	1998-2006 n=171	2007-2015 n=272	ab 2016 n=152
Jahre	%	%	%	%
0	100.0	100.0	100.0	100.0
1	55.1	48.5	51.3	60.8
2	33.7	28.8	33.1	46.1
3	23.6	17.7	23.3	35.4
4			20.3	
5			15.8	
6			14.2	
7			13.4	
8			12.0	
9			11.4	

Tab. 5f. Beobachtetes Überleben ab erster Progression (Fernmetastase) für Patienten mit Weichteiltumor im Zeitraum 1988-2020 nach Zeitraum Progression (N=685).

Abkürzungen

TRM	Tumorregister München	
NCI	National Cancer Institute, USA	
SEER	Surveillance, Epidemiology, and End Results, USA	
UICC	Union for International Cancer Control, Genf	
DCO	Death certificate only	Diagnose ausschließlich aus Todesbescheinigung bekannt
k.A.	Keine Angabe	
o.n.A.	Ohne nähere Angabe	
OS	Overall/Observed Survival	Gesamtüberleben/beobachtetes Überleben (Kaplan-Meier-Schätzer) Beginn: Erstdiagnose Ereignis: Tod (alle Ursachen)
RS	Relative Survival	Relatives Überleben, relativ zur „Normalbevölkerung“, Quotient aus beobachtetem und zu erwartendem Überleben (Ederer II-Methode), Schätzung für das tumorspezifische Überleben
AS	Assembled Survival	Zusammengesetzte Darstellung des beobachteten, erwarteten, relativen Überlebens
CS	Conditional Survival	Konditionales Survival Überlebenswahrscheinlichkeit unter der Bedingung, einen bestimmten Zeitraum überlebt zu haben
TTP	Time to Progression	Zeit bis erste Progression Beginn: Erstdiagnose Ereignis (Progression): erste(s) Lokal-, Lymphknotenrezidiv, Metastase oder unspezifische Progression
	1-KM	1 minus Kaplan-Meier-Schätzer („umgekehrter“ Kaplan-Meier-Schätzer)
	CI	Kumulative Inzidenz Tod als konkurrierendes Ereignis (nach Kalbfleisch und Prentice)
PPS	Post-Progression Survival	Überleben ab erster Progression (Kaplan-Meier-Schätzer) Beginn (Progression): erste(s) Lokal-, Lymphknotenrezidiv, Metastase oder unspezifische Progression Ereignis: Tod (alle Ursachen)

Empfohlene Zitierweise

Tumorregister München. Überleben ICD-10 C49: Weichteiltumor [Internet]. 2022 [aktualisiert 14.04.2022].
Abrufbar von: https://www.tumorregister-muenchen.de/facts/surv/sC49__G-ICD-10-C49-Weichteiltumor-Survival.pdf

Autorenrechte

Der Zugang zu den vom Tumorregister München im offenen Internet bereitgestellten Inhalten ist weltweit verfügbar und kostenfrei. Die Dokumente dürfen unter Benennung der Urheberschaft frei heruntergeladen, genutzt, kopiert, gedruckt oder verteilt werden.

Haftungsausschluss

Das Tumorregister München übernimmt keinerlei Gewähr für die Aktualität, Korrektheit, Vollständigkeit oder Qualität der im Internet bereitgestellten Inhalte.