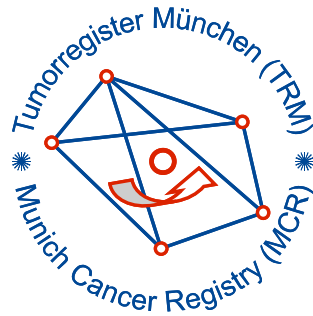


Tumorregister München



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

ICD-10 C82-C86: NHL

Survival

Diagnosejahr	1988-1997	1998-2019
Patienten	1 645	11 688
Erkrankungen	1 652	11 823
Fälle in Auswertung	1 462	8 596
Erstellungsdatum	19.10.2020	
Datenbankexport	12.08.2020	
Population	4,86 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/sC8286G-ICD-10-C82-C86-NHL-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
2c	Konditionales Überleben nach Geschlecht (Grafik)	5
2d	Konditionales Überleben nach Geschlecht (Tabelle)	5
3a	Beobachtetes Überleben nach Altersgruppe (Grafik)	6
3b	Relatives Überleben nach Altersgruppe (Grafik)	6
3c	Überleben nach Altersgruppe (Tabelle)	7
4a	Relatives Überleben nach Ann-Arbor-Stadium (Grafik)	8
4b	Überleben nach Ann-Arbor-Stadium (Tabelle)	8
5a	Zeit bis zur ersten Progression (CI) (Grafik)	9
5b	Zeit bis zur ersten Progression (Tabelle)	9
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

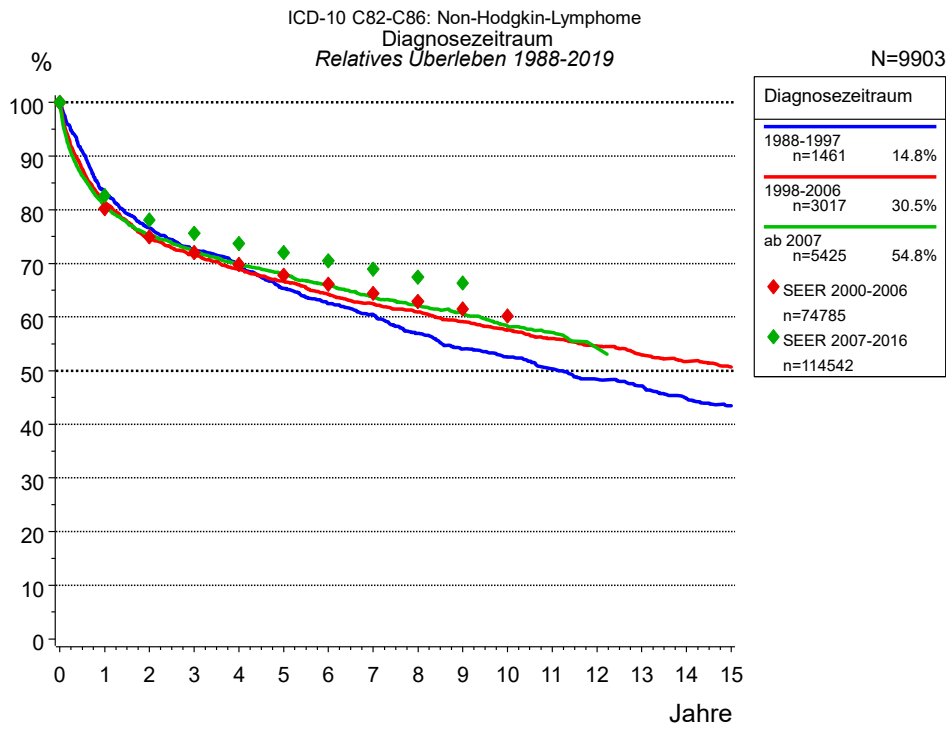


Abb. 1a. Relatives Überleben für Patienten mit NHL nach Diagnosezeitraum. In der Auswertung befinden sich 9 903 Patienten aus den Diagnosejahrgängen 1988 bis 2019.

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 2016.

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=1461		1998-2006 n=3017		ab 2007 n=5425	
	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %
0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0
1	81.1	83.2	79.3	81.4	78.4	80.7
2	73.1	76.6	71.1	74.5	71.4	75.2
3	67.7	72.4	66.9	71.6	67.2	72.5
4	64.0	69.7	63.1	68.9	63.2	69.7
5	58.5	65.3	59.8	66.6	60.2	68.0
6	54.9	62.5	56.5	64.3	57.1	66.0
7	52.0	60.4	53.9	62.5	53.9	63.8
8	48.1	56.9	51.5	60.9	51.3	62.1
9	44.8	54.0	48.9	59.1	49.0	60.7
10	42.7	52.5	46.7	57.5	46.0	58.3
11	40.2	50.3	44.5	56.0	44.2	57.1
12	37.9	48.4	42.4	54.6	41.5	54.2
13	36.3	47.1	40.3	53.0		
14	33.9	44.9	38.5	51.7		
15	32.2	43.4	36.9	50.7		
Median	7.4		8.5		8.7	

Tab. 1b. Beobachtetes (beob.) und relatives (rel.) Überleben für Patienten mit NHL nach Diagnosezeitraum im Zeitraum 1988-2019 (N=9 903).

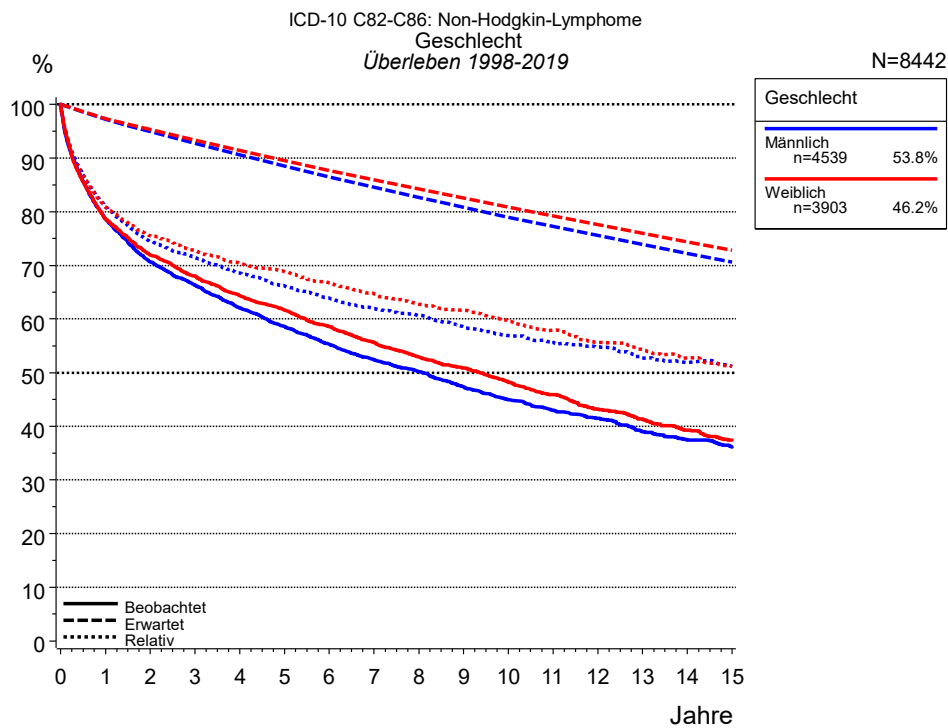


Abb. 2a. Beobachtetes, erwartetes und relatives Überleben für Patienten mit NHL nach Geschlecht. In der Auswertung befinden sich 8 442 Patienten aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2019.

Jahre	Geschlecht			
	Männlich n=4539		Weiblich n=3903	
	beob. %	rel. %	beob. %	rel. %
0	100.0	100.0	100.0	100.0
1	78.7	80.9	78.7	80.9
2	70.7	74.4	71.9	75.5
3	66.3	71.5	68.0	72.9
4	62.1	68.5	64.4	70.4
5	58.6	66.2	61.7	68.8
6	55.3	63.9	58.5	66.7
7	52.4	62.0	55.7	64.7
8	50.1	60.7	52.9	62.8
9	47.3	58.5	50.9	61.6
10	45.0	56.9	48.2	59.6
11	43.0	55.6	45.9	57.9
12	41.5	54.8	43.2	55.7
13	39.0	52.7	41.3	54.3
14	37.4	51.8	39.3	52.7
15	36.1	51.1	37.4	51.3
Median	8.1		9.3	

Tab. 2b. Beobachtetes (beob.) und relatives (rel.) Überleben für Patienten mit NHL nach Geschlecht im Zeitraum 1998-2019 (N=8 442).

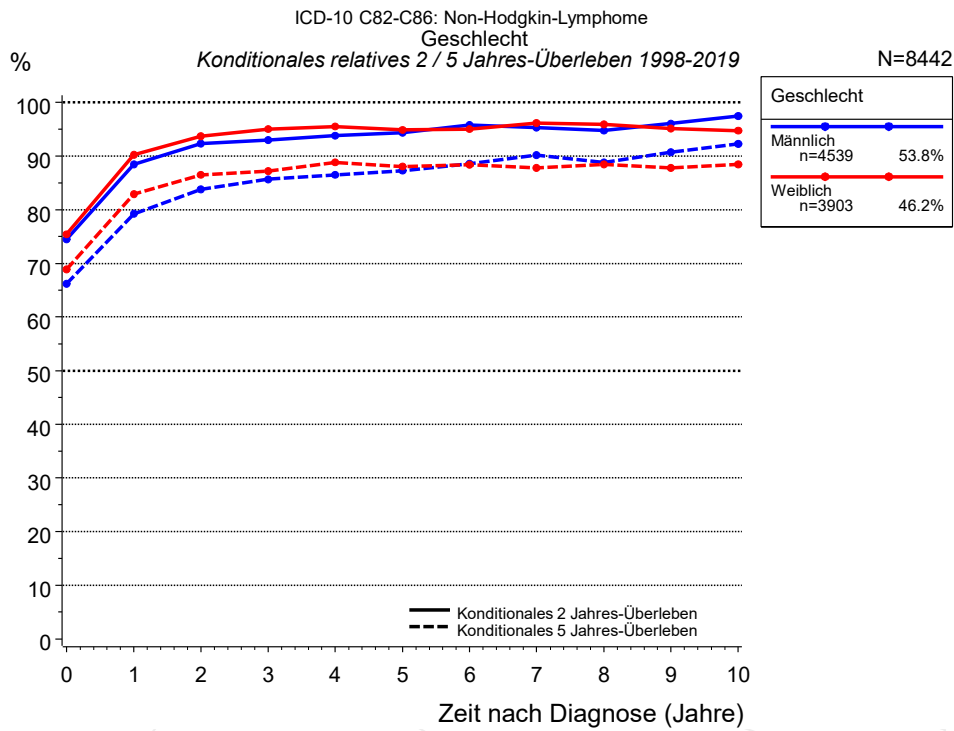


Abb. 2c. Konditionales relatives 2 / 5 Jahres-Überleben für Patienten mit NHL nach Geschlecht. 8 442 von 8 442 Patienten aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2019 besitzen Angaben zu diesem Merkmal.

Jahre	Geschlecht					
	n	Männlich		Weiblich		n
		Kond. Surv. %	2 J.	5 J.	Kond. Surv. %	
0	4539	74.4	66.2	3903	75.5	68.8
1	3403	88.5	79.2	2959	90.3	82.9
2	2915	92.3	83.8	2614	93.7	86.5
3	2608	92.9	85.7	2376	95.1	87.2
4	2279	93.8	86.5	2132	95.5	88.8
5	2007	94.4	87.3	1918	94.8	88.0
6	1736	95.7	88.6	1672	95.0	88.4
7	1496	95.3	90.2	1453	96.2	87.8
8	1288	94.8	88.8	1260	95.9	88.5
9	1093	96.1	90.7	1080	95.2	87.8
10	894	97.5	92.3	887	94.7	88.5

Tab. 2d. Konditionales Überleben für Patienten mit NHL nach Geschlecht im Zeitraum 1998-2019 (N=8 442).

Das konditionale relative Überleben repräsentiert die Überlebenswahrscheinlichkeit 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. 2a) 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 Geschlecht=„Männlich“, die mindestens 3 Jahre nach Diagnose des Tumors am Leben sind, die konditionale relative 2 Jahres-Überlebensrate 92.9% (n=2 608).

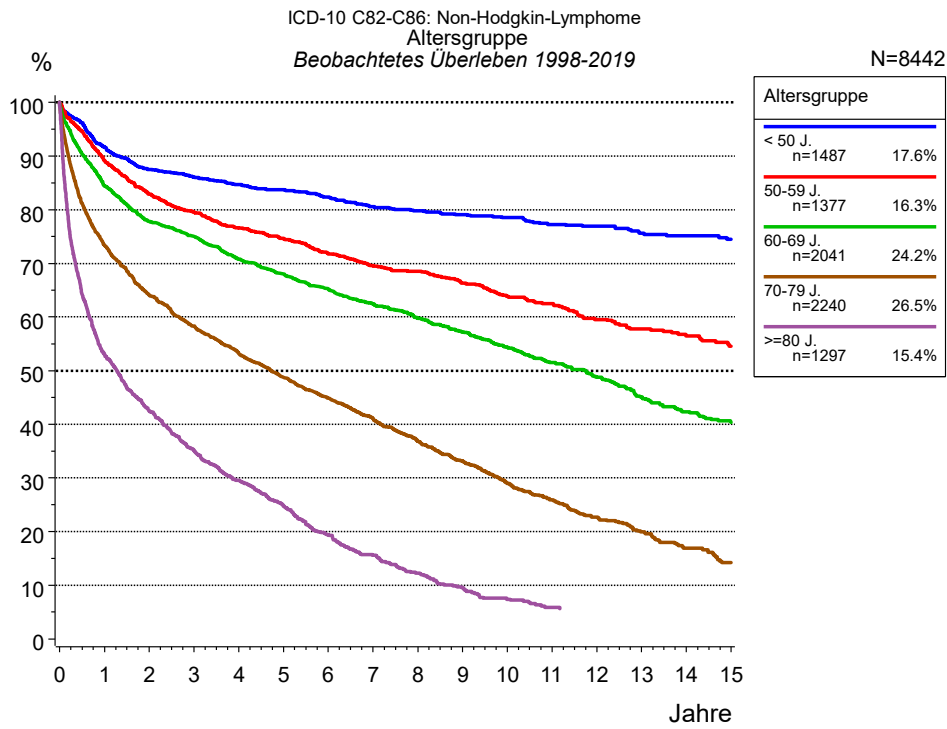


Abb. 3a. Beobachtetes Überleben für Patienten mit NHL nach Altersgruppe. In der Auswertung befinden sich 8 442 Patienten aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2019.

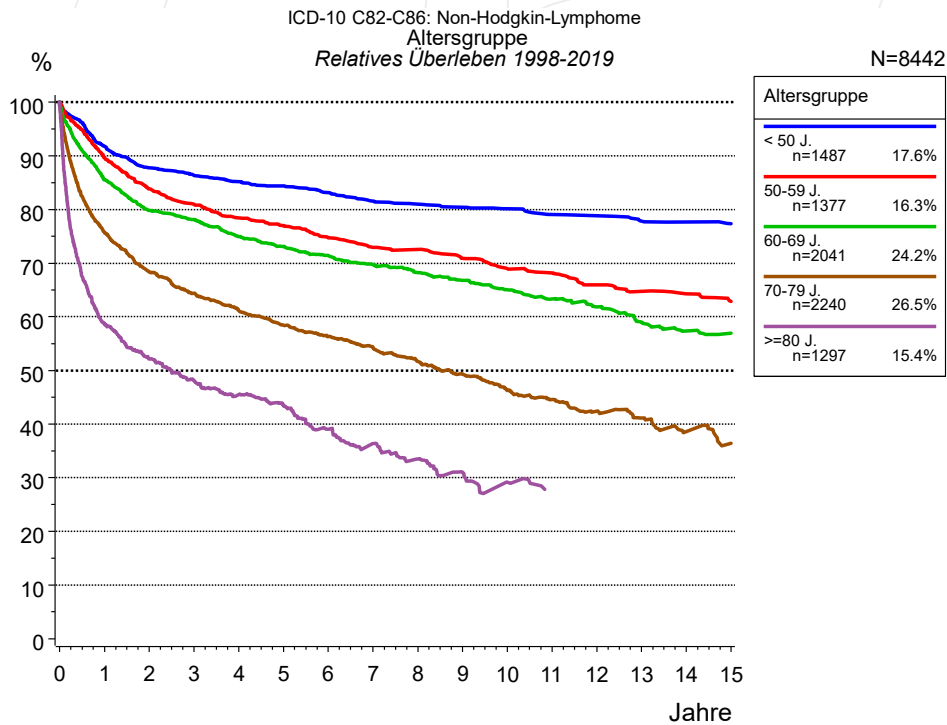


Abb. 3b. Relatives Überleben für Patienten mit NHL nach Altersgruppe. In der Auswertung befinden sich 8 442 Patienten aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2019.

Jahre	Altersgruppe									
	< 50 J. n=1487		50-59 J. n=1377		60-69 J. n=2041		70-79 J. n=2240		>=80 J. n=1297	
	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	91.7	91.8	89.2	89.7	84.4	85.5	73.4	75.7	53.1	58.7
2	87.5	87.8	82.9	83.8	77.8	79.8	64.1	68.4	42.5	52.1
3	86.0	86.4	79.5	81.0	75.0	78.1	58.3	64.4	35.2	48.2
4	84.7	85.2	76.6	78.5	70.8	74.9	53.3	61.2	29.5	45.5
5	83.7	84.3	74.7	77.0	67.9	73.1	48.7	58.4	24.7	43.4
6	82.3	83.1	71.8	74.7	65.2	71.5	44.8	56.3	19.4	39.1
7	80.6	81.6	69.6	73.0	62.4	69.7	41.1	54.2	15.5	36.3
8	79.8	81.0	68.6	72.5	59.8	68.2	36.9	51.6	12.2	33.5
9	79.1	80.4	66.3	70.9	57.2	66.8	33.1	49.3	9.5	31.0
10	78.5	80.2	63.9	69.0	54.3	65.1	28.9	46.3	7.4	29.2
11	77.3	79.1	62.5	68.2	51.5	63.3	25.8	44.5	5.9	28.2
12	76.9	78.9	59.6	65.9	48.8	61.8	22.7	42.4		
13	75.6	77.9	57.8	64.7	45.1	59.0	19.9	41.1		
14	75.1	77.7	56.5	64.3	42.3	57.3	16.9	38.6		
15	74.5	77.4	54.6	62.9	40.4	57.0	14.2	36.4		
Median			19.3		11.7		4.7		1.3	

Tab. 3c. Beobachtetes (beob.) und relatives (rel.) Überleben für Patienten mit NHL nach Altersgruppe im Zeitraum 1998-2019 (N=8 442).

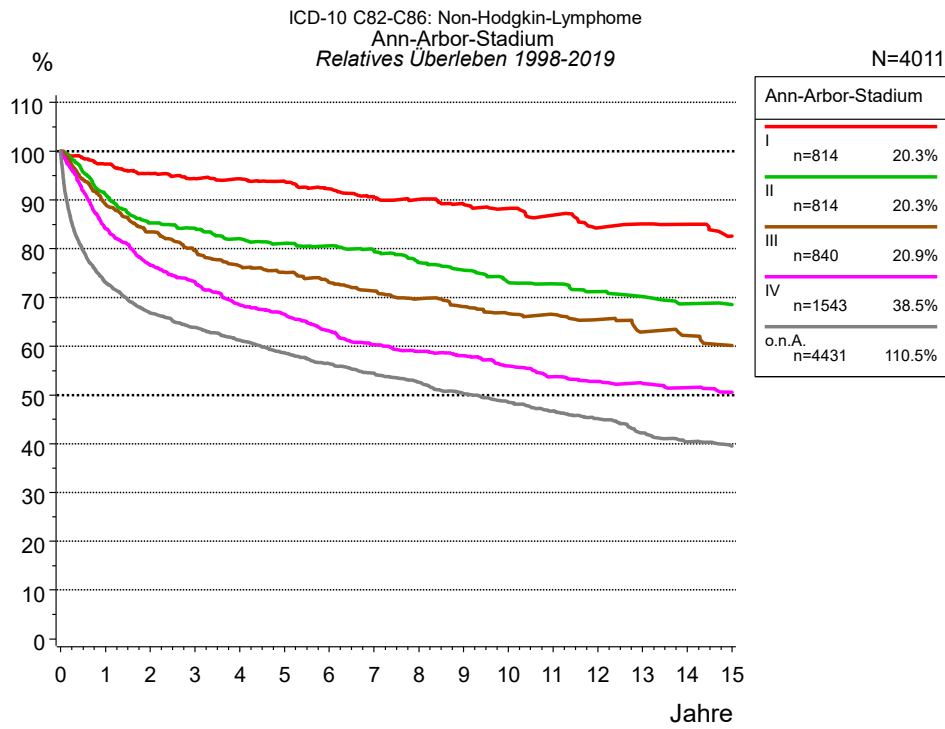


Abb. 4a. Relatives Überleben für Patienten mit NHL nach Ann-Arbor-Stadium. 4 019 von 8 442 Patienten aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2019 besitzen Angaben zu diesem Merkmal, für 4 011 Personen wurde eine Klassifikation erstellt. Die graue Linie repräsentiert 4 431 Patienten ohne auswertbare Angaben zum Merkmal Ann-Arbor-Stadium (52,5 % von 8 442 Patienten, die übrigen Prozentangaben beziehen sich auf n=4 011).

Jahre	Ann-Arbor-Stadium									
	I n=814		II n=814		III n=840		IV n=1543		o.n.A. n=4431	
	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	95.5	97.4	89.1	91.1	87.2	89.2	82.4	84.1	70.8	73.1
2	91.7	95.4	81.8	85.3	80.0	83.4	73.6	76.7	63.0	66.8
3	89.0	94.3	79.2	84.1	74.7	79.6	68.9	73.1	58.7	63.8
4	87.4	94.3	75.7	82.1	70.4	76.5	63.3	68.5	54.9	61.2
5	85.1	93.8	73.4	81.1	67.6	75.1	60.3	66.5	51.3	58.6
6	82.1	92.2	71.5	80.6	64.4	73.1	56.1	63.2	48.2	56.4
7	79.1	90.5	69.1	79.5	61.6	71.3	52.6	60.3	45.4	54.4
8	77.3	90.1	65.7	77.2	58.9	69.7	50.4	59.0	42.8	52.6
9	75.0	89.2	63.5	75.6	56.3	68.1	48.7	58.1	40.0	50.3
10	72.9	88.3	60.0	73.1	53.8	66.7	46.1	55.9	37.6	48.4
11	70.2	86.9	58.6	72.8	52.6	66.5	43.3	53.7	35.5	46.7
12	66.6	84.3	56.5	71.2	50.4	65.4	41.8	52.8	33.5	45.1
13	65.9	85.1	54.9	70.2	47.3	62.9	40.6	52.4	30.6	42.2
14	64.7	85.0	52.5	68.7	45.7	62.2	39.0	51.5	28.7	40.4
15	61.2	82.6	51.9	68.5	43.3	60.1	37.6	50.6	27.4	39.5
Median	19.0		16.0		12.4		8.3		5.4	

Tab. 4b. Beobachtetes (beob.) und relatives (rel.) Überleben für Patienten mit NHL nach Ann-Arbor-Stadium im Zeitraum 1998-2019 (N=4 011).

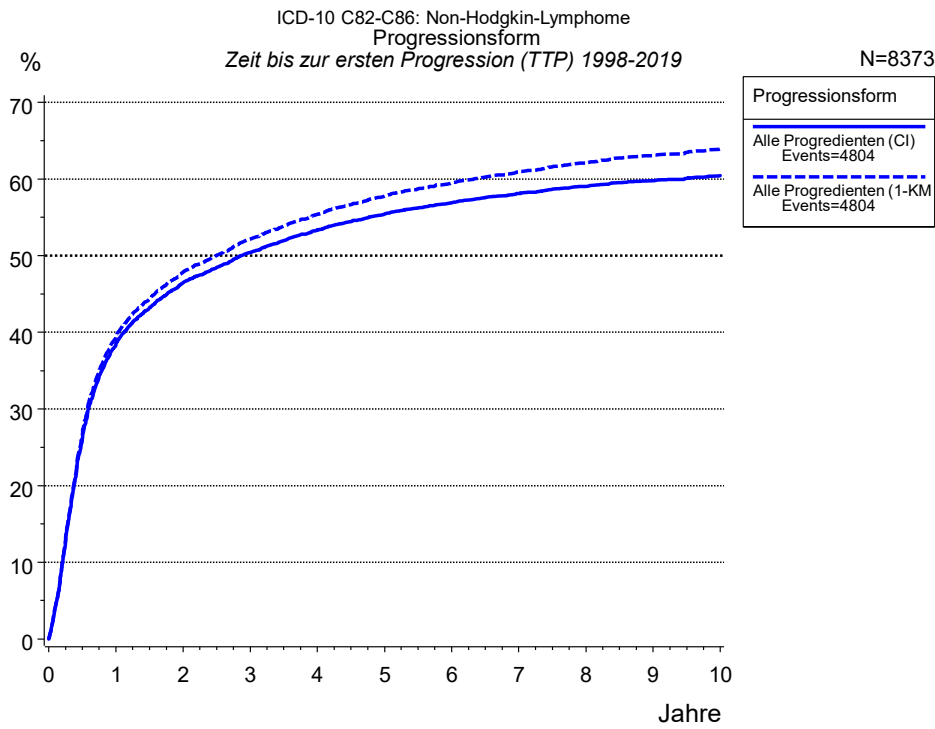


Abb. 5a. Zeit bis zum ersten Progressionsereignis für 8 373 Patienten mit NHL aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2019 (bei soliden Tumoren nur M0) geschätzt als kumulative Inzidenzfunktion (CI, durchgezogene Linie) mit Tod als konkurrierendes Risiko und als umgekehrter Kaplan-Meier-Schätzer (1-KM, gestrichelte Linie). Die Häufigkeit der Ereignisse kann aufgrund von Untererfassung unterschätzt sein.

Progressionsform		
	Alle Progredienten (CI)	Alle Progredienten (1-KM)
N	8373	8373
Events	4735	4735
konkurr.	871	
Jahre	%	%
0	0.0	0.0
1	38.4	39.4
2	46.5	47.9
3	50.4	52.2
4	53.3	55.4
5	55.5	57.8
6	56.9	59.5
7	58.1	60.9
8	59.1	62.1
9	59.8	63.1
10	60.5	63.9

Tab. 5b. Zeit bis zur ersten Progression (CI) für Patienten mit NHL im Zeitraum 1998-2019 (N=8 373) mit gesamter Anzahl von Progressionsereignissen (Events) und von Todesfällen als konkurrierendes Risiko (konkurr.).

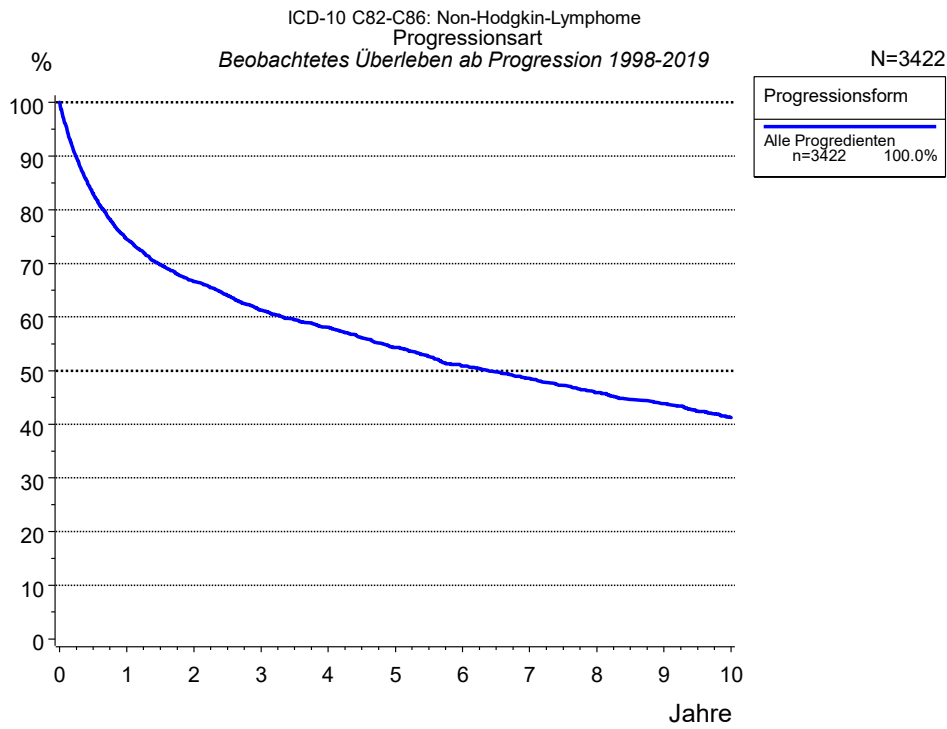


Abb. 5c. Beobachtetes Überleben ab erster Progression für 3 422 Patienten mit NHL aus den Diagnosejahrgängen 1998 bis 2019. Diese 3 422 Patienten, für die ein klinischer Hinweis auf ein Progressionsereignis im Krankheitsverlauf vorliegt, entsprechen 40,8 % der 8 377 ausgewerteten Personen. Nicht berücksichtigt sind 1 386 Patienten (16,5 %), bei denen die Progression dem Register erst mit der Todesbescheinigung bekannt wurde.

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.

Progressionsform	
Jahre	Alle Progredienten n=3422 %
0	100.0
1	74.5
2	66.6
3	61.3
4	58.1
5	54.3
6	50.8
7	48.5
8	45.9
9	43.8
10	41.2

Tab. 5d. Beobachtetes Überleben ab erster Progression für Patienten mit NHL im Zeitraum 1998-2019 (N=3 422).

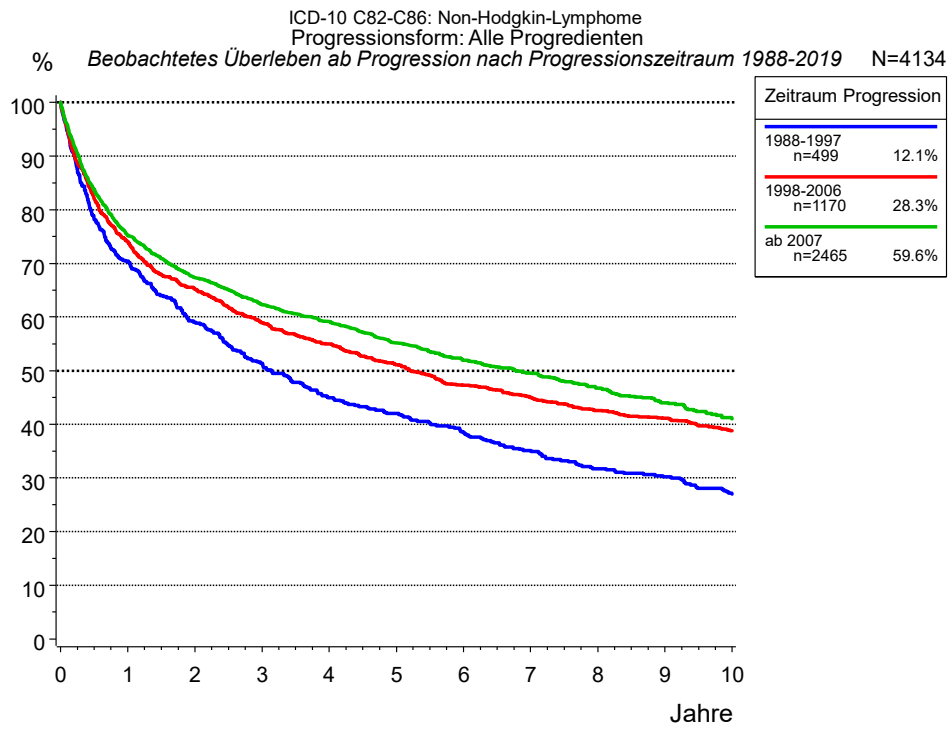


Abb. 5e. Beobachtetes Überleben ab erster Progression (Alle Progredienten) für 4 134 Patienten mit NHL aus den Diagnosejahrgängen 1988 bis 2019 nach Zeitraum Progression.

Jahre	Zeitraum Progression		
	1988-1997 n=499 %	1998-2006 n=1170 %	ab 2007 n=2465 %
0	100.0	100.0	100.0
1	70.4	74.0	75.2
2	59.0	65.2	67.3
3	51.4	58.9	62.3
4	44.9	55.0	59.1
5	42.0	51.1	55.1
6	38.4	47.3	51.9
7	35.1	45.0	49.5
8	31.7	42.6	46.7
9	30.2	41.1	44.0
10	26.9	38.8	41.0

Tab. 5f. Beobachtetes Überleben ab erster Progression (Alle Progredienten) für Patienten mit NHL im Zeitraum 1988-2019 nach Zeitraum Progression (N=4 134).

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 C82-C86: NHL [Internet]. 2020 [aktualisiert 19.10.2020].
Abrufbar von: <https://www.tumorregister-muenchen.de/facts/surv/sC8286G-ICD-10-C82-C86-NHL-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.