



Nationale Krebsregistrierungsstelle  
Organe national d'enregistrement du cancer  
Servizio nazionale di registrazione dei tumori  
National Agency for Cancer Registration

---

# NKRS Jahresbericht 2025

---



---

## Inhalt

A: Zusammenfassung der Tätigkeiten im Geschäftsjahr 2025.....	3
B: Detaillierte Berichterstattung .....	6
1. Festlegung der Struktur der Basisdaten, und .....	6
2. Festlegung der Struktur der Zusatzdaten .....	6
3. Information der Patientinnen und Patienten .....	7
4. Information der Bevölkerung.....	7
5. Überprüfung, Aufbereitung und Auswertung der Daten sowie Veröffentlichung von Ergebnissen 9	
6. Sicherstellung der Datenqualität .....	11
7. Weiterleitung der Daten an das BFS.....	14
8. Nationale und internationale Zusammenarbeit .....	14
9. Bearbeitung von Widersprüchen .....	17
10. Prozessbeschreibungen .....	17
11. Weitere Aufgaben.....	17
C: Abkürzungen / Erläuterungen .....	19

---

## A: Zusammenfassung der Tätigkeiten im Geschäftsjahr 2025

Die Gliederung des Berichts orientiert sich an den mit dem Bundesamt für Gesundheit (BAG) vereinbarten Leistungszielen. Die NKRS hat im Berichtsjahr die an sie übertragenen Aufgaben nach KRG und KRV zur Hauptsache wie folgt erfüllt:

- Im Jahr 2025 wurden 12 Anträge zur Anpassung und Korrektur von Variablen in der Datenstruktur bearbeitet. Die Anträge wurden von den Stakeholdern gemäss Art. 24. Abs. 2 und Art. 25. Abs. 4 KRV genehmigt und vom Stiftungsrat NICER verabschiedet. Die überarbeitete Datenstruktur der Basisdaten (Version 1.5) und Zusatzdaten (Version 1.5) wurde auf der Website der NKRS publiziert und trat am 01.01.2026 in Kraft.
- Die NKRS hat die Standardversion der Patienteninformationsbroschüre in 15 Sprachen im 2025 überarbeitet. Die Information zu den Kontaktstellen wurde verbessert und ein Hinweis auf die Themenwebseite [www.krebsregistrierung.ch](http://www.krebsregistrierung.ch) mit Erklärfilm und anschaulichen Grafiken ergänzt. Die NKRS unterstützt Patientinnen und Patienten auch bei der Ausübung ihrer Rechte. Im 2025 wurden 64 Anfragen von Patientinnen und Patienten beantwortet.
- Für die Information der Bevölkerung über die Krebsregistrierung wurden im 2025 folgende Massnahmen umgesetzt: Verstärkung der Medienarbeit mit Versenden von zwei Medienmitteilungen, intensive Pflege des LinkedIn Kanals der NKRS, weitere Bekanntmachung der Themenwebseite zur Krebsregistrierung, Kontaktaufnahme mit verschiedenen Multiplikatoren (z.B. Patientenorganisationen), Erarbeitung von Faktenblättern zu verschiedenen Krebserkrankung zur anschaulichen Präsentation von Auswertungen und Aufwertung der Webseite mit einfacher Zugänglichkeit von wichtigen Informationen für Medien und Multiplikatoren.
- Im Frühling 2025 erfolgte die Überprüfung und Aufbereitung der kantonalen Daten zum nationalen Krebsdatensatz unter Einschluss des Inzidenzjahres 2022. Die von den kantonalen Krebsregistern (KKR) gelieferten Daten wurden auf Qualitätsmängel überprüft und allfällige Fehler von den KKR korrigiert.
- Die Datenlieferung des nationalen Datensatzes ans Bundesamt für Statistik (BFS) erfolgte Mitte Juni 2025.
- Ende September 2025 wurde der neue Call-for-Data der NKRS für die Einreichung der Daten bis und mit Diagnosejahr 2024 an die kantonalen Krebsregister verschickt.
- Die NKRS hat Auswertungen zu Inzidenz, Prävalenz und Survival unter Einschluss des neuesten Erkrankungsjahres 2022 durchgeführt. Die NKRS unterstützte auch das BFS bei der Erarbeitung der Standard-Statistiken. Am 11.11.2025 wurden gleichzeitig mit dem Bundesamt für Statistik (BFS) die aktualisierten epidemiologischen Kenngrössen (Inzidenz, Mortalität, Survival, Prävalenz) auf der NKRS-Webseite publiziert. Für die kantonalen Krebsregister wurden Mitte August 2025 Inzidenz- und Mortalitätsergebnisse auf Kantonsebene berechnet und den jeweiligen Krebsregistern zugestellt.
- Im 2025 sind 44 Anfragen für statistische Auswertungen und 15 Anfragen für die Herausgabe von anonymisierten Daten zu Forschungszwecken eingegangen. Die angefragten Statistiken und Daten konnten nach Prüfung durch die NKRS den meisten Antragstellenden zur Verfügung gestellt werden. Auch hat die NKRS Schweizer Krebsstatistiken an eine internationale Studie (Cancer RADAR) geliefert.



- 
- Für die Planung der Gesundheitsberichterstattung (GBE) 2027 wurden mit dem Kinderkrebsregister erste Gespräche zur Themenwahl geführt.
  - Im 2025 hat die NKRS erstmals Indikatoren zur Diagnose und Therapie von Krebs ausgewertet. Im Oktober 2025 wurde ein Bericht mit Auswertungen von insgesamt 38 Indikatoren zu Brustkrebs publiziert. In einem Kurzbericht wurden die wichtigsten Erkenntnisse zusammengefasst und der Handlungsbedarf formuliert. Diese Publikationen erfolgten in Zusammenarbeit mit der Schweizerischen Gesellschaft für Senologie.
  - Im Dezember 2025 wurden Definitionen von Indikatoren für Auswertungen zu Diagnose und Therapie von Prostatakrebs publiziert.
  - Für die Sicherstellung einer einheitlichen Datenqualität bei der Kodierung der Krebsfälle in den Krebsregistern wurden im 2025 folgende Massnahmen umgesetzt:  
Das Schweizerische Handbuch zur Krebsregistrierung (SCHB) wurde gemäss den neuesten Empfehlungen und Standards zur Kodierung aktualisiert. Es wurde ein Addendum 2025 erstellt, welches den Krebsregistern im Mai 2025 in allen drei Landessprachen zur Verfügung gestellt wurde.  
Die Richtlinien zur Kodierung der Behandlung wurden überarbeitet und harmonisiert. Dafür wurde den Krebsregistern ein Konzept und ein Handbuch Ende November 2025 zugestellt. Die vereinfachte Therapiekodierung ist ab Erkrankungsjahr 2026 gültig.  
Erstmals wurden auch übersichtliche Kodierungsfaktenblätter für vier Tumorentitäten erstellt, welche die wichtigsten Informationen für die Kodierung der entsprechenden Tumore kompakt zusammenfassen.
  - Zur weiteren Unterstützung und fachlichen Weiterbildung der Mitarbeitenden der Krebsregister wurde im August ein Ringversuch mit Kodierung von Fällen zu gynäkologischen Tumoren und im September je ein Weiterbildungstag auf Deutsch und Französisch zur Kodierung von gynäkologischen Tumoren durchgeführt. Weiter wurden von der NKRS monatliche informelle online Kodierungstreffen durchgeführt und über ein Webportal 36 Kodierungsfragen von Registern beantwortet.
  - Im 2025 wurden verschiedene Auswertungen zur Überprüfung der Datenqualität pro Register durchgeführt, damit diese ihre Qualität einschätzen und verbessern können. Ein Bericht mit Auswertungen pro Krebsregister unter Berücksichtigung der international etablierten Qualitätsindikatoren der Erkrankungsjahre bis und mit 2021 wurde erstellt und den Registern im Januar 2025 zugestellt. Ein Bericht mit analogen Auswertungen für die Erkrankungsjahre bis und mit 2022 wurde den Registern Ende November 2025 zugestellt. Zudem wurde die Qualität der Daten für die Auswertungen der Brustkrebsindikatoren pro Register ausgewertet und ihnen eine Rückmeldung zu Auffälligkeiten und Abweichungen vom nationalen Durchschnitt gegeben.
  - Ein Bericht mit der Dokumentation der Datenqualität der nationalen Krebsregisterdaten bis und mit Erkrankungsjahr 2022 wurde Mitte November 2025 gleichzeitig mit der jährlichen Aktualisierung der Krebsstatistiken publiziert (annual Data Quality Report, aDQR).
  - Die NKRS hat regelmässig die neu eintreffenden Widersprüche im nationalen Krebsdatensatz umgesetzt. Auch führt die NKRS eine Statistik der bei den Krebsregistern eingegangenen Widersprüche. Im 2025 wurden 296 neue Widersprüche gegen die Registrierung von Daten geltend gemacht.
  - Informationsblätter und Merkblätter für Meldepflichtige wurden im 2025 überarbeitet, ein Hinweis auf die Themenwebseite [www.krebsregistrierung.ch](http://www.krebsregistrierung.ch) ergänzt und am 10.4.2025 publiziert.



- Die NKRS pflegt eine enge Zusammenarbeit mit nationalen Akteuren im Krebsregistrierungs- und Krebsbereich. Im 2025 hat die NKRS vier ganztägige Austauschtreffen mit den kantonalen Krebsregistern und dem Kinderkrebsregister durchgeführt. Monatlich wurden online Meetings für den informellen Austausch organisiert und ein NACR News mit wichtigen Neuigkeiten und bevorstehenden Deadlines an die Krebsregister verschickt. Die NKRS hat sich im 2025 auch in nationalen Projekten engagiert wie z.B. der Erarbeitung des Schweizerischen Krebsplans, des Projektes Zielbild Krebsregistrierung oder Überlegungen zur Einführung von ICD-11 in der Schweiz. Am Schweizer Onkologie und Hämatologie Kongress war die NKRS mit einer Session, mehreren Präsentationen und einem Stand präsent. Auch hat die NKRS im November erstmals einen Newsletter an alle interessierten Personen verschickt.
- Für den internationalen Austausch zu aktuellen Entwicklungen in der Krebsregistrierung besuchte die NKRS im 2025 internationale Kongresse und pflegte den Austausch mit Krebsregistern in anderen Ländern.

## B: Detaillierte Berichterstattung

1. Festlegung der Struktur der Basisdaten, und
2. Festlegung der Struktur der Zusatzdaten

Die Festlegung der nationalen Krebs-Datenstruktur ist eine zentrale Aufgabe der NKRS. Mit der Datenstruktur wird festgelegt, mit welchen Variablen die von der Gesetzgebung vorgesehenen Basis- und Zusatzdaten zu melden und zu registrieren sind. Artikel 24 KRV schreibt vor, dass bei der Festlegung der Struktur der Basisdaten das Bundesamt für Statistik (BFS), die Kantone, die kantonalen Krebsregister, das Kinderkrebsregister und die medizinischen Fachgesellschaften miteinzubeziehen sind. Bei der Festlegung der Zusatzdaten wird gemäss Artikel 25 KRV zusätzlich das Bundesamt für Gesundheit (BAG) angehört.

Der Anpassungsbedarf im 2025 ergab sich aufgrund von Hinweisen aus den Krebsregistern und aus einer Fachorganisation (Hepatitis Schweiz), einer überarbeiteten internationalen Empfehlung des European Networks of Cancer Registries (ENCR) und der Einführung eines Updates der TNM-Klassifikation (TNM 9).

Die Anpassungen der Variablen wurden gemäss Art. 24 Abs. 2 und Art. 25 Abs. 4 KRV allen kantonalen Krebsregistern (KKR), dem Kinderkrebsregister (KiKR) und der Arbeitsgruppe Datenstruktur mit Vertretungen des BFS, der Gesundheitsdirektorenkonferenz (GDK), der FMH, von H+ Spitäler der Schweiz, der Krebsliga Schweiz (KLS) und BAG vorgelegt. Zwölf Anträge wurden von der Arbeitsgruppe dem Stiftungsrat von NICER zur Annahme empfohlen. 11 Anträge betrafen Variablen der Basisdaten, ein Antrag bezog sich auf eine Variable der Zusatzdaten der Kinder und Jugendlichen.

Der Stiftungsrat hat alle 12 Anträge auf Anpassung der Datenstruktur am 20.10.2025 bewilligt und verabschiedet. Die überarbeitete Datenstruktur der Basisdaten (Version 1.5) und Zusatzdaten (Version 1.5) trat am 01.01.2026 in Kraft und wurde am 18.12.2025 auf der Website der NKRS in vier Sprachen (DE, FR, IT, EN) publiziert.

Die Codelisten der Variablen der Datenstruktur wurden entsprechend den Anpassungen in der Datenstruktur aktualisiert und den Softwareanbietern zur Hinterlegung in die Krebsregistrierungssoftware (17.12.2025) zur Verfügung gestellt.

Im 2025 hat die NKRS zur besseren Übersicht zudem die Variablen der Datenstruktur in einer Grafik visuell dargestellt. Auch eine Tabelle aller Variablen mit der Versionshistorie und Gültigkeit, der Herkunft der Information (z.B. Leistungserbringer, Einwohnerkontrolle) sowie den Relationen zwischen den Variablen wurde erstellt. Beide Dokumente wurden den Krebsregistern am 17.12.2025 zur Verfügung gestellt.

### 3. Information der Patientinnen und Patienten

- a) Erstellung und Bereitstellung der erforderlichen Patienteninformation sowie Hilfsmittel zur Erhebung des Widerspruchs

Die NKRS hat zur Aufgabe, die Unterlagen zur Information der Patientinnen und Patienten über die Krebsregistrierung sowie zur Erhebung des Widerspruchs regelmässig zu überprüfen und gegebenenfalls zu aktualisieren. Patienteninformations-Broschüren werden den meldepflichtigen (insb. den diagnoseeröffnenden) Personen und Institutionen zur Verfügung gestellt. Die diagnoseeröffnenden Personen sind gesetzlich verpflichtet, die Broschüre den Patientinnen und Patienten abzugeben. Die NKRS stellt dabei sicher, dass die Information der Patientinnen und Patienten über die Krebsregistrierung den Vorgaben von KRG und KRV entspricht.

Alle Versionen der Patienteninformationsbroschüre (Standardversion, ausführliche Version, einfache Sprache) sind auf der Website der NKRS in allen verfügbaren Sprachen abrufbar ([Downloads und Links | NKRS](#)). Die NKRS stellt auch sicher, dass jederzeit genügend gedruckte Broschüren für Bestellungen zur Verfügung stehen.

Im Jahr 2025 wurde die Standardbroschüre, welche in 15 Sprachen vorliegt, überarbeitet. Der Abschnitt mit den Auskunftsstellen NKRS, KiKR und kantonale Krebsregister wurde verbessert, sodass für Patientinnen und Patienten einfacher ersichtlich ist, mit welchem Anliegen sie sich an welche Stelle wenden können. Zudem wurde der Hinweis auf die Themenwebseite [www.krebsregistrierung.ch](http://www.krebsregistrierung.ch) mit einem Erklärfilm und anschaulichen Grafiken zur Krebsregistrierung in die Broschüre aufgenommen. Die aktualisierten Standardbroschüren wurden am 27.11.2025 auf den Webseiten der NKRS ([nkrs.ch](http://nkrs.ch), [krebisregistrierung.ch](http://krebisregistrierung.ch)) und des Schweizerischen Roten Kreuzes ([migesplus.ch](http://migesplus.ch)) veröffentlicht.

- b) Unterstützung und Auskunft für Patientinnen und Patienten

Die NKRS unterstützt Patientinnen und Patienten durch Information und Auskunft. Anfragen von Patientinnen und Patienten werden zeitnah mit so weit möglich standardisierten, qualitätsgesicherten Antworten beantwortet, wobei auf die individuellen Bedürfnisse der Anfragenden Rücksicht genommen wird.

Im 2025 wurden 64 Anfragen von Patientinnen und Patienten beantwortet. Es wurde Auskunft zur Meldepflicht, zum Widerspruchsrecht und zum Auskunftsrecht gegeben, sowie zu Zweck, Umfang und Nutzen der Krebsregistrierung.

### 4. Information der Bevölkerung

Die Information der Bevölkerung dient dem Ziel, die Krebsregistrierung der breiten Öffentlichkeit bekannter zu machen. Es sollen geeignete Kommunikationsmassnahmen entwickelt werden und sichergestellt werden, dass die gesamte Bevölkerung entlang dieser Massnahmen regelmässig über die Ziele und Zwecke der Krebsregistrierung in der Schweiz sowie über die Arbeitsweise der Krebsregister informiert wird.

---

Per Ende März 2025 wurde zusammen mit einer Kommunikationsagentur ein Konzept für die Information der Bevölkerung im 2025 und 2026 sowie ein Kommunikationsplan mit konkreten Umsetzungsmassnahmen für 2025 erstellt.

Folgende Kommunikationsmassnahmen wurden im 2025 umgesetzt:

- Die Medienarbeit, um die Bevölkerung direkt über Publikumsmedien zu erreichen, wurde intensiviert. Es wurden im August und im Oktober 2025 zwei Medienmitteilungen auf Deutsch, Französisch und Italienisch an über 130 Medien in allen Sprachregionen der Schweiz versendet. In einzelnen Medien (z.B. SRF, NZZ) wurde die Medienmitteilung in einem Beitrag aufgenommen.
- Der social media Kanal der NKRS auf LinkedIn wurde mit 1-2 Posts pro Woche intensiv gepflegt. Es wurden Informationen zu Auswertungen (z.B. Therapie von Brustkrebs), zur Funktionsweise der Krebsregistrierung (z.B. Ausschnitte aus dem Erklärfilm von [www.krebsregistrierung.ch](http://www.krebsregistrierung.ch); Vorstellung der verschiedenen Akteure), zur NKRS (z.B. Vorstellung des Teams) oder Aktuelles (z.B. Kongresse, wissenschaftliche Publikationen) gezeigt. Im Verlauf des Jahres 2025 konnte die Anzahl der Follower mehr als verdoppelt werden (Stand Ende 2025: 660 Follower).
- Die Themenwebseite [www.krebsregistrierung.ch](http://www.krebsregistrierung.ch) mit einem Erklärfilm und anschaulichen Grafiken zur Krebsregistrierung wurde weiter bekannt gemacht. Es wurde ein Hinweis auf die Webseite in die Standardbroschüre der Patienteninformation sowie in ein Merkblatt für Meldepflichtige aufgenommen. Auch wurden Elemente der Webseite über Social Media verbreitet und bei diversen Anlässen die Themenwebseite erwähnt (z.B. Swiss Oncology and Haematology Kongress, Stakeholdermeetings). Der Erklärfilm wurde Ende November 2025 auch auf Youtube hochgeladen.
- Auf der Webseite der NKRS wurden mehrere Unterseiten im Hinblick auf eine einfachere Zugänglichkeit von wichtigen Informationen für Medien und Stakeholder sowie eine bessere Präsentation der NKRS überarbeitet und aufgewertet. Die Unterseite für Medien wurde mit verschiedenen Informationen speziell für Medienschaffende angereichert. Die Unterseite 'Kontakt und Organisation' wurde mit Fotos zum Team ergänzt. Zudem wurden neue Unterseiten zu FAQ's und zu einem Newsletter eingerichtet. Die Anpassungen auf der Webseite wurden am 27.11.2025 live geschaltet.
- Das Netzwerk der NKRS mit verschiedenen Multiplikatoren zur Erhöhung der Reichweite wurde gestärkt. Neben der Weiterführung der Kontaktpflege mit Multiplikatoren, mit denen die NKRS bereits sehr gut zusammenarbeitet (z.B. Schweizerische Krebsliga) wurden auch neue Multiplikatoren hinzugewonnen (z.B. Patientenorganisationen, medizinische Fachgesellschaften). Informationen zur Krebsregistrierung und zu Auswertungen und Publikationen mit Krebsregisterdaten wurden über Kanäle (z.B. Newsletter für Mitglieder, Social Media) dieser Multiplikatoren verbreitet.
- Resultate von Auswertungen mit Krebsregisterdaten wurden anschaulicher aufbereitet. 2025 wurden sieben einseitige Faktenblätter (Cancer Factsheets zu Gebärmutterhals-, Darm-, Brust-, Prostata-, Lungenkrebs, Melanom und alle Krebserkrankungen) mit wichtigen Erkenntnissen zu verschiedenen Krebserkrankungen erstellt, über Social Media bekannt gemacht und auf der NKRS Webseite publiziert.

Die Massnahmen des Kommunikationsplans 2025 wurden evaluiert und ein Kommunikationsplan für 2026 erstellt.

## 5. Überprüfung, Aufbereitung und Auswertung der Daten sowie Veröffentlichung von Ergebnissen

### a) Überprüfung der von den kantonalen Krebsregistern registrierten Daten

Die NKRS hat zwischen Anfang Dezember 2024 bis Ende März 2025 die Daten der kantonalen Krebsregister (KKR) bis und mit Diagnosejahr 2023 über das Nationale Krebsdatensystem (NKDS) empfangen. Die Qualität der gelieferten Daten wurde mit den Prüfroutinen der NKRS und mittels der JRC/ENCR-Quality Check Software (Version 2.1.2) überprüft und allfällige Qualitätsmängel den KKR innerhalb von sechs Wochen zurückgemeldet. Die Prüfroutine der NKRS wurde mit neuen Checks zu Stadium, Grad und tumorspezifischen Prognosefaktoren ergänzt.

Am 26.09.2025 wurde der Call for Data der NKRS für die in den Krebsregistern erfassten Daten bis einschließlich Diagnosejahr 2024 mit der Eingabefrist ab 01.12.2025 an alle kantonalen Krebsregister versandt.

### b) Fachliche Führung und Weiterentwicklung des vom Bund zur Verfügung gestellten Nationalen Krebsdatensystems (NKDS)

Im 2025 waren keine Tätigkeiten bezüglich dieser Aufgabe zu erfüllen.

### c) Aufbereitung der Daten für diverse Auswertungen und die Weiterverwendung zu Forschungszwecken

Die von den KKR bis Ende April 2025 korrigierten bzw. geprüften Daten wurden im Mai 2025 zum Nationalen Krebsdatensatz mit den Erkrankungsjahren 1980 bis 2022 aufbereitet und zusammengeführt.

### d) Veröffentlichung von statistischen Ergebnissen und Grundlagen und Bereitstellung nicht veröffentlichter Ergebnisse und Grundlagen in geeigneter Weise für Dritte auf Anfrage; und

### e) Auswertungen für Dritte, für jährliche Routinestatistiken und für den alle 5 Jahre erscheinenden nationalen Krebsbericht;

Für die Aktualisierung der jährlichen Krebsstatistiken hat die NKRS im 2025 Auswertungen zu Inzidenz, Prävalenz, Survival sowie der Stadiumsinzidenz und -verteilung (für die fünf häufigsten Tumore) unter Einschluss der neu gelieferten Daten zum Erkrankungsjahr 2022 durchgeführt.

Die Publikation der aktualisierten Inzidenz- und Sterbestatistiken erfolgte am 10.11.2025 durch das BFS auf der Webseite des Bundes. Die NKRS hat diese Statistiken auch auf der eigenen Website aktualisiert und zusätzlich aktualisierte Statistiken zur Prävalenz, zum Überleben, zum Stadium sowie zur Datenqualität (Jährlicher Qualitätsbericht) publiziert. Diese Veröffentlichung erfolgte am 11.11.2025 ([Downloads und Links | NKRS](#)).

Die NKRS unterstützte das BFS beim jährlichen Krebsmonitoring durch Zusendung der aktualisierten Inzidenz- und Survivalstatistik. Das BFS hat diese aggregierten Daten am 13.08.2025 erhalten. Zudem haben im Berichtsjahr mehrere Treffen mit dem BFS und dem KiKR zur Vorbereitung von Auswertungen zum nationalen Krebsbericht 2026 stattgefunden.

Für die KKR wurden Inzidenz- und Mortalitätsergebnisse für die Gesamtschweiz, die Sprachregionen und die einzelnen Kantone und Register berechnet und den jeweiligen KKR am 21.08.2025 zur

Verfügung gestellt. Damit unterstützte die NKRS wie schon in der Vergangenheit die KKR beim Erstellen von Kantonsstatistiken und zur nationalen Vergleichbarkeit der Kantone.

Im Berichtsjahr sind bei der NKRS 44 Anfragen für statistische Auswertungen und aggregierte Daten eingegangen. 33 Anfragen wurden genehmigt und beantwortet. 6 Anfragen wurden von Antragstellenden wieder zurückgezogen oder Rückfragen wurden vom Antragstellenden nicht beantwortet. Zwei Anfragen war Ende Jahr noch in Bearbeitung. Zu drei Anfragen konnten die Daten nicht geliefert werden aufgrund von Anfragen für kantonale (werden durch kantonale Krebsregister beantwortet) oder nicht verfügbare Daten. Die Anfragen kamen von Universitäten (n=9), Institutionen der Gesundheitsversorgung (n=12), öffentliche Institutionen (n=7) und aus der Industrie (n=16).

#### f) Auswertungen und Veröffentlichungen im Rahmen der Gesundheitsberichterstattung

Die NKRS sorgt gemeinsam mit dem KiKR für die Auswertung und Veröffentlichung der Daten im Rahmen der Gesundheitsberichterstattung (GBE) über Krebs. Die erste GBE wurde 2024 publiziert und erscheint alle drei Jahre.

Im 2025 hat die NKRS mit dem KiKR erste Gespräche zur Ausrichtung der GBE 2027 geführt. Auch wurden die Erfahrungen aus der GBE 2024 zusammengetragen und mit dem KiKR evaluiert. Eine Vorlage für eine Projektskizze und ein Prozessbeschrieb für künftige GBE wurden erstellt .

#### g) Auswertungen zur Evaluation der Versorgungs-, Diagnose- und Behandlungsqualität

Im Berichtsjahr hat die NKRS die im 2024 definierten Indikatoren zu Brustkrebs ausgewertet. In einem ersten Schritt wurde die Qualität der Daten für die Auswertungen der Indikatoren überprüft und entschieden, welche Indikatoren ausgewertet werden können. Dieser Qualitätsbericht mit Auswertungen pro Register wurde mit den Krebsregistern besprochen und sie wurden gebeten, Feedbacks bei Qualitätsmängeln zu geben und Verbesserungen einzuleiten. Bei vier von 42 Indikatoren wurde auf eine Auswertung verzichtet. Gründe für die Nichtauswertung waren ein zu kurzer Beobachtungszeitraum (2020-2022) und eine mangelhafte Qualität.

Im Oktober 2025 wurden Auswertungen zu 38 Indikatoren publiziert. Ein Kurzbericht (DE, FR) mit den wichtigsten Ergebnissen, Erkenntnissen und dem Handlungsbedarf und ein ausführliches Dokument mit der Auswertung aller Indikatoren (EN) inkl. der Einordnung der Resultate mit nationaler und internationaler Literatur wurden erstellt. Diese Publikationen wurden in Kollaboration mit der Schweizerischen Gesellschaft für Senologie erarbeitet mit gemeinsamer Besprechung und Interpretation der Resultate. Auch wurde das Dokument mit den Definitionen der Indikatoren (EN) aktualisiert und eine neue Version veröffentlicht.

Die Publikation wurde von einer Medienmitteilung begleitet. Die Auswertungen wurden auch über die Kanäle der Schweizerischen Gesellschaft für Senologie und der Schweizerischen Gesellschaft für Gynäkologie und Geburtshilfe bekannt gemacht sowie auf prevention.ch hochgeladen. Eine Auswahl der Auswertungen wurde am Schweizer Onkologie und Hämatologie Kongress (SOHC) im November 2025 vorgestellt.

Im 2025 hat die NKRS Indikatoren zu Prostatakrebs in Zusammenarbeit mit Vertretern der Schweizerischen Gesellschaft für Urologie definiert und am 30.11.2025 auf der NKRS Webseite publiziert. Die Indikatoren wurden basierend auf national und international etablierten Indikatoren

---

im Bereich der Epidemiologie, Qualitätssicherung, Zertifizierung und Forschung festgelegt sowie nationale und internationale Therapieleitlinien berücksichtigt.

## 6. Sicherstellung der Datenqualität

### a) Vorgabe der auf internationalen Empfehlungen basierenden Kodierungsstandards für die Krebsregistrierung in der Schweiz

Ein Addendum 2025 zum 'Schweizerischen Handbuch zur Krebsregistrierung: Standards und Entscheidungshilfen für eine schweizweit einheitliche Praxis' (SCHB), Jahresversion 2023 und dem Addendum 2024 wurde am 19.03.2025 als Entwurf zur Konsultation und am 14.05.2025 in finaler Version in den drei Landessprachen (DE, FR, IT) den kantonalen Krebsregistern (KKR) und dem Kinderkrebsregister (KiKR) zur Verfügung gestellt. Für dieses Addendum wurden Empfehlungen und Anpassungen der Kodierung einbezogen, die sich aus der Anpassung der Datenstruktur für 2025, aus Kodierungsfragen von Krebsregistern sowie aus nationalen und internationalen Neuerungen in Vorgaben oder Empfehlungen zur Kodierung (z.B. ENCR, IARC, IACR, ICCR) und in Diagnostik- oder Behandlungsrichtlinien von Krebserkrankungen (z.B. S3-Leitlinien) ergaben. Am 6.5.2025 wurde ein Webinar für alle Mitarbeitenden der Krebsregister zu den Neuerungen in den Kodierungsempfehlungen auf Deutsch und Französisch durchgeführt.

Im November 2025 wurde den Krebsregistern in einem Meeting ein neues Konzept für das SCHB im 2026 vorgestellt. Die neue Form des SCHB soll die Übersichtlichkeit und Zugänglichkeit der Kodierungsinformationen verbessern.

Im 2025 wurde die Kodierung der Behandlung grundlegend überarbeitet. Diese Revision lehnt sich an die Anfang 2025 publizierten internationalen Empfehlungen zur Behandlungskodierung der ENCR an. Im Juni 2025 wurde den Krebsregistern ein Entwurf des Konzepts zur Anpassung und Harmonisierung der Therapiekodierung für Feedback verschickt. Die finale Version des Konzeptes, ein Handbuch für die Mitarbeitenden der Krebsregister sowie die CHOP-Liste mit den gültigen Codes pro Tumorentität wurde den Krebsregistern am 25.11.2025 zur Verfügung gestellt. Die neue Therapiekodierung ist ab Inzidenzjahr 2026 gültig.

Im Berichtsjahr wurde auch, wie jedes Jahr, die CHOP-Codeliste für die Behandlungsklassifikation in der Krebsregistrierung basierend auf der aktuellen und vom BFS publizierten Version der Schweizerischen Operationsklassifikation (CHOP) für 2026 aktualisiert. Die aktualisierte Liste wurde den Softwareanbietern zur Hinterlegung in die Krebsregistrierungssoftware (03.12.2025) und den Krebsregistern zur Information (25.11.2025) zur Verfügung gestellt.

### b) Bereitstellung von Tumorhandbüchern und Richtlinien für die Kodierung

Die NKRS hat im Berichtsjahr neu zweiseitige Kodierungsfaktenblätter für Brust-, Prostata- und Darmkrebs sowie für Tumore der ableitenden Harnwege erarbeitet. Diese wurden in Entwurfsform zur Konsultation den Krebsregistern vorgelegt. Die finalen Versionen wurden den Krebsregistern in allen Landessprachen (DE, FR, IT) und für die Inzidenzjahre 2020-2023, 2024 und 2025 im Juli (Brustkrebs, Prostatakrebs) resp. im Dezember 2025 (Darmkrebs, Tumore der ableitenden Harnwege) zur Verfügung gestellt. Die Faktenblätter richten sich an alle Kodierungsmitarbeitenden der Krebsregister und dienen der Harmonisierung der Kodierung in der Schweiz durch eine einfache und

übersichtliche Aufbereitung der wichtigsten Informationen für die Kodierung der entsprechenden Tumoren.

c) Durchführung regelmässiger Ringversuche

Im Rahmen der Ringversuche erhalten alle Krebsregister dieselben Originaldaten (Fallbeispiele) zur Kodierung. Durch die Auswertung der Ergebnisse und Umsetzung der daraus folgenden erforderlichen Verbesserungsmassnahmen kann die Kodierung verbessert und harmonisiert werden.

Im August 2025 wurde ein Ringversuch zu gynäkologischen Tumoren mit den Krebsregistern durchgeführt. Den Registern wurden jeweils 2 Fälle von Tumoren der Gebärmutter und des Ovars in den Sprachen Deutsch und Französisch in der Ringversuchssoftware zur Kodierung bereitgestellt. Anfang September wurden die Resultate an die Krebsregister verschickt und Mitte September an je einem Weiterbildungstag (CoReDay) für die deutsch- und die französischsprachigen Register vorgestellt und besprochen.

d) Überprüfung der Datenqualität in der täglichen Praxis unter der Berücksichtigung der international etablierten Qualitätsindikatoren der Krebsregistrierung

Die NKRS weist jährlich die Qualität der Schweizer Krebsregisterdaten in einem Qualitätsbericht (annual Data Quality Report, aDQR) unter Berücksichtigung der international etablierten Qualitätsindikatoren zur Vollzähligkeit, Genauigkeit, Vergleichbarkeit, Vollständigkeit und Aktualität der Daten aus. Zum einen wird ein Bericht zuhanden der Krebsregister mit Qualitätsauswertungen pro Krebsregister erstellt, welcher die Register befähigt, die Qualität ihrer Daten einzuschätzen und zu verbessern. Zum anderen werden auch nationale Auswertungen durchgeführt und ein entsprechender Bericht gleichzeitig mit der Aktualisierung der Standardstatistiken auf der Webseite der NKRS publiziert. Dieser Bericht dient als Datenqualitätsdokumentation für die nationale Krebsstatistik sowie für Dritte, die den nationalen Krebsdatensatz nutzen.

Im Berichtsjahr wurde den Krebsregistern ein Entwurf mit ausführlichen Auswertungen pro Register der Daten bis und mit Erkrankungsjahr 2021 im Januar 2025 zugestellt. Dabei wurden Auffälligkeiten markiert und die Register gebeten, Stellung zu nehmen. Das entsprechende Feedback wurde entgegengenommen, aufbereitet und den Krebsregistern in einem Workshop am 25.03.2025 präsentiert. Der finale interne Bericht zur Datenqualität wurde den Registern am 27.06.2025 zugestellt.

Der Qualitätsbericht zu den nationalen Daten bis und mit Erkrankungsjahr 2022 wurde erstellt und am 11.11.2025 auf DE, FR, IT, EN auf der Webseite der NKRS publiziert. Neben der Auswertung von Indikatoren zur Vollzähligkeit, Vollständigkeit und Genauigkeit der Daten wurde für den Qualitätsindikator Vergleichbarkeit im 2025 ein Schwerpunkt auf die Plausibilität der Kodierung von kontinuierlichen Variablen gelegt.

Ein Entwurf der Qualitätsauswertungen pro Register mit den Daten bis und mit Erkrankungsjahr 2022 wurde den Krebsregistern am 7.11.2025 zugestellt.

In Ergänzung zum aDQR wurde den Registern im 2025 weitere Dokumente mit Auswertungen pro Register und im Vergleich zwischen den Registern zugestellt. Neu wurde eine Übersicht der gefundenen und korrigierten Qualitätsmängel (Errors/Warnings) aus der Prüfroutine der NKRS

---

insgesamt und pro Register erstellt und am 20.12.2025 an die Krebsregister verschickt (vgl. Kapitel 5a). Basierend auf diesem Dokument können die Register die Überprüfung und Korrektur ihrer Daten optimieren und der NKRS eine Rückmeldung geben, ob gewisse Prüfroutinen noch verfeinert werden müssen. Zudem wurde den Registern ein ausführlicher Bericht zur Datenqualität für die Auswertungen der Brustkrebsindikatoren zugestellt, mit dem Ziel Feedback zu Qualitätsmängeln zu geben und allfällige Verbesserungen einzuleiten (vgl. Kapitel 5e).

e) Stichprobenweise Sichtung der Register- und der Originaldaten der kantonalen Krebsregister und des Kinderkrebsregisters

Im 2025 wurde ein Konzept für die Durchführung von Stichprobenkontrollen in den Krebsregistern erstellt. Rahmenbedingungen für künftige Stichproben wurden festgelegt und die Zielsetzung definiert, wann welche Daten künftig geprüft werden, welches standardisierte Verfahren dabei zur Anwendung kommt und wie die Krebsregister über den Zweck und die Ergebnisse der Stichprobenerhebung informiert werden.

f) Rückmeldung der Ergebnisse der Überprüfung

Alle Überprüfungen der Datenqualität werden an die Krebsregister zurückgemeldet (s. Kapitel 6c) und 6d)).

g) Unterstützung der kantonalen Krebsregister und des Kinderkrebsregisters durch fachlichen Austausch

Die NKRS hat 2025 monatlich online sogenannte Coding Coffee Breaks in Anwesenheit der Kodierungsexperten der NKRS angeboten. Alle Mitarbeitenden der Krebsregister wurden eingeladen, sich einzuloggen und niederschwellig Fragen und Unklarheiten in der Kodierung zu besprechen und sich mit anderen Registern auszutauschen. Dieses Gefäss wurde jeweils von rund 10 Personen aus den Krebsregistern genutzt.

Die NKRS unterstützte die KKR und das KiKR bei der Kodierung mit der Beantwortung von Anfragen zur Krebsregistrierung und Kodierung. Diese Anfragen können die Krebsregister in einer von der NKRS zur Verfügung gestellten Plattform einreichen. Diese gibt den Registern eine Übersicht zu den bei der Nationalen Krebsregistrierungsstelle vorliegenden Anfragen, deren Bearbeitungsstatus und der Antworten (in den drei Sprachen DE, FR, EN). Auch wurden die beantworteten Anfragen in den monatlichen NACR News an die Krebsregister aufgelistet und verlinkt. Im Berichtsjahr erhielt und beantwortete die NKRS insgesamt 36 Anfragen von Krebsregistern.

h) Information der kantonalen Krebsregister spätestens sechs Wochen nach Eingang der Daten über allfällige Mängel

Siehe Kapitel 5a).

i) Unterstützung der Aus- und der Weiterbildung des Personals der kantonalen Krebsregister durch Beratungs- und Schulungsleistungen

Am 9. und 16. September 2025 hat die NKRS je einen Weiterbildungstag (Codiers and Registrars Day, CoReDay) für die deutsch- und die französischsprachigen Register durchgeführt. CoReDays dienen der Schulung und Weiterbildung von Krebsregistermitarbeitenden für die korrekte und einheitliche Registrierung und Kodierung von Krebsfällen.

Im Berichtsjahr wurde das Thema 'Kodierung von gynäkologischen Tumoren' bearbeitet. Am Morgen wurden die Resultate des Ringversuchs besprochen (vgl. Kapitel 6c) sowie theoretische Grundlagen zu Charakteristika und Diagnostik der Tumore durch eine Pathologin der Universität Bern und Informationen zur Behandlung von gynäkologischen Tumoren durch die NKRS vermittelt. Am Nachmittag wurden in Kleingruppen Fälle kodiert und die Ergebnisse besprochen.

Insgesamt haben 45 Mitarbeitende der Krebsregister an den beiden CoReDays teilgenommen. Der CoReDay wurde evaluiert; die Rückmeldungen werden bei zukünftigen CoReDays berücksichtigt.

## 7. Weiterleitung der Daten an das BFS

Die Einzelfalldaten des nationalen Datensatzes mit Daten bis einschliesslich Erkrankungsjahr 2022 wurden am 12.06.2025 an das BFS übermittelt.

## 8. Nationale und internationale Zusammenarbeit

a) Zusammenarbeit mit nationalen, ausländischen sowie internationalen Institutionen und Organisationen

### *Zusammenarbeit mit den Krebsregistern*

Die NKRS stand im Berichtsjahr in engem Austausch mit den Krebsregistern. Vier ganztägige Meetings haben stattgefunden (27.03.2025, 05.06.2025, 19.08.2025, 04.11.2025). An den Meetings wurden die Krebsregister über Aktivitäten der NKRS informiert, ihre fachliche Expertise eingeholt sowie Probleme in der Harmonisierung der Krebsregistrierung (z.B. Rückstand in der Krebsregistrierung) besprochen und gemeinsam Lösungen diskutiert.

Das Meeting am 05.06.2025 stand ganz im Zeichen von Auswertungen mit Krebsregisterdaten, welche Rahmenbedingungen vorliegen und wie Auswertungen und die Forschung gefördert werden könnten. Hierzu wurde auch der Leiter und Stv. Leiter des Zentrums für Krebsregisterdaten am Robert Koch Institut eingeladen, welche über die Erfahrungen in Deutschland berichteten.

Beim Meeting am 19.08.2025 wurden hauptsächlich strategische Aspekte der Krebsregistrierung mit den Krebsregistern besprochen. Zum Thema 'Beschleunigung der Datenerfassung' hat die NKRS im Frühling 2025 eine Umfrage unter den Registern durchgeführt und am Meeting die Resultate der Umfrage und mögliche Massnahmen präsentiert und mit den Registern besprochen. Auch die Harmonisierung, die Umsetzung von internationalen Richtlinien in der Schweiz, die Digitalisierung in der Krebsregistrierung, die Forschung mit Krebsregisterdaten und die Zusammenarbeit zwischen NKRS und Krebsregistern sowie die Sichtbarkeit der Krebsregistrierung wurden thematisiert und diskutiert.

Neben den ganztägigen Meetings hat die NKRS im Berichtsjahr weiteren Austausch mit den Krebsregistern in mehreren Gefässen gepflegt:

- Neu hat die NKRS im 2025 monatlich ein NACR News an die Krebsregister verschickt mit aktuellen Informationen von der NKRS und von Krebsregistern, neuen Publikationen, Updates, Remindern und bevorstehenden Terminen sowie einer Zusammenstellung von Anfragen zur Kodierung und von Weiterbildungsmöglichkeiten.



- Monatlich fanden halbstündige informelle Austauschtreffen mit den Leitungen der Krebsregister statt (NKRS coffee breaks), an denen aktuelle Fragen oder Probleme der Krebsregister besprochen und von der NKRS aufgenommen werden konnten. 5-10 Personen haben im Schnitt jeweils an diesen Meetings teilgenommen.
- Die NKRS hat auch an monatlichen Treffen der Datenmanager aus den Krebsregistern teilgenommen und ihre Expertise und Sicht bei Fragen zum Datenmanagement, zur Qualitätsüberprüfung und zur Übermittlung der Daten an die NKRS einbringen können.

Um eine kontinuierliche Verbesserung der Zusammenarbeit der NKRS mit den KKR zu ermöglichen, wird jedes Jahr die Meinung der KKR und des KiKR zu den zentralen Aufgaben der NKRS in anonymer Form schriftlich eingeholt und dokumentiert. Aus den Rückmeldungen der Krebsregister zieht die NKRS Schlussfolgerungen und definiert Massnahmen zur Verbesserung der Aufgabenerfüllung und Zusammenarbeit.

Folgende Massnahmen wurden basierend auf der Umfrage 2024 beschlossen und im 2025 umgesetzt:

- Das Bedürfnis nach klaren Rollen, Aufgaben und Verantwortlichkeiten wurde schon in vergangenen Jahren in der Zufriedenheitsumfrage genannt. An den NKRS Sitzungen am 27.03.2025 und 04.11.2025 hat die NKRS den Krebsregistern ihr Verständnis für ihre Rolle und Verantwortlichkeiten dargelegt und mit den Krebsregistern diskutiert. Auch wurden die Erwartungen der NKRS an die Krebsregister kommuniziert.
- Zur Verbesserung der Kommunikation und des Überblicks über laufende Projekte und einzuhaltende Deadlines wurde ein monatliches NACR News eingeführt. Zudem wurde ein Jahresüberblick der Aktivitäten 2025 erstellt und den Krebsregistern zugestellt.
- Im 2025 hat die NKRS in ihrer Führungsrolle für die Krebsregistrierung in der Schweiz am 19.08.2025 ein Meeting zur Strategie in der Krebsregistrierung mit den Krebsregistern durchgeführt. Dabei wurden basierend auf einer Umfrage, mögliche Massnahmen zur Beschleunigung und Effizienzsteigerung in der Datenerfassung vorgestellt und besprochen.

Die Massnahmen, welche basierend auf der Zufriedenheitsumfrage 2025 definiert wurden, werden im Jahr 2026 umgesetzt.

#### *Weitere nationale Zusammenarbeit*

Die NKRS war im 2025 in nationalen Gremien aktiv und hat an mehreren Anlässen und Kongressen teilgenommen und Vorträge gehalten. Dadurch konnte die Krebsregistrierung weiter bekannt gemacht werden und die nationale Zusammenarbeit gestärkt werden.

- NKRS-Newsletter: Im November 2025 hat die NKRS erstmals einen Newsletter verschickt. Der Newsletter richtet sich an Fachpersonen, Patientinnen und Patienten, aber auch an Behörden, Politikerinnen und Politiker sowie weitere an der Krebsregistrierung interessierte Personen. Er erscheint auf Deutsch und Französisch und weist auf neue Publikationen hin sowie berichtet über Aktuelles aus der Krebsregistrierung.
- Projekt 'Zielbild Krebsregistrierung' des BAG und der GDK: Die NKRS war Teil der Projektgruppe des Projektes 'Zielbild Krebsregistrierung' und hat gemeinsam mit anderen Stakeholdern (z.B. kantonale Krebsregister, Leistungserbringer, GDK, BAG) in mehreren Workshops im Juni und Juli 2025 zur Erarbeitung eines Zielbilds der Krebsregistrierung beigetragen.

- Schweizerischer Krebsplan: Als Mitglied von Oncosuisse und als Expertin im Bereich Krebsdaten hat die Direktorin der NKRS an mehreren Treffen und Workshops zur Erarbeitung eines nationalen Krebsplans teilgenommen.
- Schweizer Hämatologie und Onkologie Kongress (SOHC): Zusammen mit Oncosuisse wurde am SOHC am 19.11.2025 in Basel eine Session zur Krebsregistrierung organisiert. Bei der Session zum Thema 'Cancer epidemiology - Findings from cancer registry data for healthcare' wurden Projekte und Auswertungen von Krebsregisterdaten mit Nutzen für die Gesundheitsversorgung vorgestellt. Die Direktorin und eine Mitarbeitende der NKRS haben zwei Vorträge gehalten (Use and benefit of data from cancer registries to improve cancer patient care?; Quality of diagnosis and treatment of breast cancer - results of evaluations with national cancer registry data). Auch war die NKRS am SOHC gemeinsam mit dem Kinderkrebsregister mit einem Stand präsent, wo Informationsmaterialien und Unterlagen zu Auswertungen präsentiert wurden.
- Die Direktorin und Mitarbeitende haben an mehreren nationalen Konferenzen und Workshops teilgenommen: Konsensuskonferenz zur Cancer Survivorship Guideline am 09.03.2025 in Bern, Workshop 'Benefits and challenges of communicating long term data in public health' am 06.06.2025 in Bern, Workshop 'Einführung der ICD-11 für Mortalitäts- und Morbiditätsstatistiken' mit Vertretern der WHO und BFS am 18.09.2025 in Neuenburg, Austauschtreffen zur Einführung von ICD-11 am 30.09.2025 mit Vertretern von BAG, BFS, Digisanté, Krebsregistern in Bern, Swiss Cancer Screening Conference am 27.11.2025 in Bern.

#### *Internationale Zusammenarbeit*

Die NKRS engagierte sich im 2025 in mehreren internationalen Gremien und besuchte internationale Kongresse zur Krebsregistrierung:

- Die Direktorin und eine Mitarbeitende haben für die NKRS am ENCR/GRELL Meeting (Group for Cancer Epidemiology and Registration in Latin Language Countries) vom 27.05. bis 30.05.2025 in Porto teilgenommen. Die NKRS hat zwei Poster beigetragen ('The impact of the COVID-19 pandemic on cancer incidence, survival, stage and treatment in Switzerland', 'Diagnostic and Treatment Indicators for Breast Cancer: Analysis of Swiss Cancer Registry Data from 2020–2021').
- Die Direktorin der NKRS tauscht sich regelmässig mit KollegInnen vom Zentrum für Krebsregisterdaten in Deutschland und Statistik Austria in Österreich aus und ist Mitglied des wissenschaftlichen Beirats des Zentrums für Krebsregisterdaten am Robert Koch Institut.

b) Bekanntgabe der aufbereiteten Daten in anonymisierter Form an nationale, ausländische sowie internationale Institutionen und Organisationen

Für das Monitoring-System Sucht und nichtübertragbare Krankheiten hat die NKRS dem Obsan aggregierte Daten zur Inzidenz und Prävalenz nach Kanton am 11.11.2025 bis und mit Erkrankungs-jahr 2022 weitergeleitet.

Im 2025 hat die NKRS in Absprache mit den Krebsregistern Auswertungen für das Projekt Cancer RADAR durchgeführt und diese in aggregierter Form am 11.06.2025 Cancer RADAR zur Verfügung gestellt. Cancer RADAR ist ein Projekt in Zusammenarbeit mit Europäischen Krebsregistern, IACR, IARC-WHO und Amsterdam UMC, um die Krebsrisiken nach Migrationshintergrund in Europa zu quantifizieren.

c) Datenweitergabe zu Forschungszwecken



Neben der Nutzung der Daten aus der nationalen Krebsregistrierung für die Krebsstatistik, die Gesundheitsberichterstattung und weitere Auswertungen z.B. zur Diagnose- oder Behandlungsqualität ist auch die Nutzbarmachung der Daten für Forschungszwecke eine wichtige Aufgabe der NKRS gemäss KRG.

Im 2025 sind 15 Anfragen zur Lieferung von Einzelfalldaten zu Forschungszwecken eingegangen und inhaltlich geprüft worden. Für 6 Datenanfragen wurden im 2025 die Daten geliefert. Eine Bearbeitung erfolgt gemäss den Bestimmungen, dass die herausgegebenen Daten anonymisiert sind und das Personen Re-Identifikationsrisiko minimiert ist. Letzteres wird durch ein standardisiertes Vorgehen zur Beurteilung des Projektes, des Antragstellenden und der angefragten Daten evaluiert. Soweit es die Forschungsfrage zulässt, werden die Daten vergrößert, (z.B. 5-Jahresaltersgruppen anstatt genaues Alter). Auch werden alle Datenanfragen inkl. der Beurteilung des Re-Identifikationsrisikos von Mitgliedern des Nicer Stiftungsrates begutachtet und die Herausgabe gutgeheissen. Von den Datenempfängern wird ein Data Transfer Agreement mit weiteren Bestimmungen zum Datenschutz und zur Datenbearbeitung unterschrieben.

## 9. Bearbeitung von Widersprüchen

### a) Anonymisierung der registrierten Daten bei Widerspruch

Die zweimonatlich vom BAG an die NKRS gelieferte Liste der aktuell gültigen Widersprüche aus dem Informationssystem des Bundes wurde jeweils umgehend mit dem nationalen Datensatz abgeglichen und die betreffenden Fälle wurden anonymisiert.

### b) Statistische Auswertung der von den Registern zu Widersprüchen gelieferten Daten

Die NKRS führt eine Widerspruchstatistik basierend auf der quartalsmässigen Meldung der Widersprüche durch die Krebsregister. Insgesamt wurden 2025 aus den Registern 296 eingegangene Widersprüche gemeldet.

## 10. Prozessbeschreibungen

Im 2025 wurden die bestehenden Prozessbeschreibungen überprüft und überarbeitet. Zusätzlich wurden drei neue Prozesse visualisiert und dokumentiert (Definition und Auswertung von Kennzahlen, Gesundheitsberichterstattung über Krebs, Überarbeitung und Bereitstellung von Merkblättern für Meldepflichtige).

## 11. Weitere Aufgaben

Die NKRS stellt den Krebsregistern und Meldepflichtigen Hilfsmittel und schweizweit gültige Dokumente zur einheitlichen und standardisierten Erhebung und Übermittlung der Daten sowie der Registrierung zur Verfügung und aktualisiert diese regelmässig.



Im 2025 wurden die von der NKRS publizierten Informationsblätter und Merkblätter für Meldepflichtige aktualisiert und mit einem Hinweis auf die Themenwebseite [www.krebsregistrierung.ch](http://www.krebsregistrierung.ch) ergänzt. Die angepassten Unterlagen wurden am 10.04.2025 auf der Webseite der NKRS publiziert (DE, FR, IT, EN).

Die NKRS unterstützt Meldepflichtige und Krebsregister bei Fragen zur Krebsregistrierung. Im Berichtsjahr 2025 hat die NKRS 67 Anfragen von Meldepflichtigen beantwortet. Die grosse Mehrheit der Anfragen (n=41) betraf die Bestellung von Patientenbroschüren. Daneben wurde auch Auskunft zur Meldepflicht, zur Informationspflicht und zu den Meldewegen gegeben.


Dieser Bericht wurde erstellt von:

NKRS -Team von NICER (Dr. K. Staehelin, Dr. M. Lorez, Dr. A. Abo El Ela, Dr. G. Eggebrecht, M. Weber, M. Schaffner, L. Kälin).

Zürich, 22. Mai 2026

Für den NICER Stiftungsrat:

  
Prof. Dr. Jakob Passweg  
Präsident

  
Prof. Dr. Murielle Bochud  
Vizepräsidentin

NKRS - Nationale Krebsregistrierungsstelle  
Foundation National Institute for Cancer Epidemiology and Registration (NICER)  
Hirschengraben 82  
8001 Zürich  
Telefon: +41 44 634 53 74  
E-Mail: [info@nkrs.ch](mailto:info@nkrs.ch)  
[www.nkrs.ch](http://www.nkrs.ch) / [www.nicer.org](http://www.nicer.org)



## C: Abkürzungen / Erläuterungen

BAG	Bundesamt für Gesundheit
BFS	Bundesamt für Statistik
ENCR/JRC	European Network of Cancer Registries Joint Research Centre
FMH	Berufsverband der Schweizer Ärztinnen und Ärzte
GBE	Gesundheitsberichterstattung (Nicht nur deskriptive, sondern bewertende Berichterstattung)
GDK	Gesundheitsdirektorenkonferenz
GRELL	Group for Cancer Epidemiology and Registration in Latin Language Countries
H+	Vereinigung der Spitäler der Schweiz
KIKR	Kinderkrebsregister
KKR	Kantonale Krebsregister
KLS	Krebsliga Schweiz
KRG	Bundesgesetz über die Registrierung von Krebserkrankungen
KRV	Verordnung über die Registrierung von Krebserkrankungen
NICER	Stiftung Nationales Institut für Krebsregistrierung und -epidemiologie
NKRS	Nationale Krebsregistrierungsstelle (wird durch NICER betrieben)
Oncosuisse	Die Schweizerische Vereinigung gegen Krebs
SCHB	Swiss Cancer Registration Handbook
SOHC	Swiss Oncology and Haematology Congress
TNM	Tumor-Nodus-Metastasen, Klassifikation zur Einteilung maligner Tumoren