

台灣癌症登記邏輯偵測手冊

長表

編著者：台灣癌症登記中心 tcdb@cph.ntu.edu.tw

- 參考資料：1. 美國 NAACCR (The North American Association of Central Cancer Registries)
申報項目邏輯檢核標準 (NAACCR v16E Edits Detail Report. Posted 5/31/17.
NAACCR v16E Edits Detail Report.pdf)
2. 美國外科醫學會 NCDB (National Cancer Data Base) 邏輯檢核標準
(EDITS_091906.TXT)

致謝：感謝台北榮民總醫院 癌病中心 蕭正英醫師對於放射治療相關欄位邏輯的指導確認

民國 108 年 3 月

修訂

民國 96 年 6 月

初版

目 錄

| | |
|-------------------------------|------|
| 一、台灣癌症登記(長表)邏輯偵測：邏輯序號增修 | 1-4 |
| 20190308 修訂 | 1-4 |
| 二、台灣癌症登記(長表)邏輯偵測：全部內容 | 2-1 |
| 1.1 申報醫院代碼 | 2-1 |
| 1.2 病歷號碼 | 2-1 |
| 1.3 姓名 | 2-1 |
| 1.4 身分證統一編號 | 2-1 |
| 1.5 性別 | 2-1 |
| 1.6 出生日期 | 2-1 |
| 1.7 戶籍地代碼 | 2-2 |
| 2.1 診斷年齡 | 2-2 |
| 2.2 癌症發生順序號碼 | 2-3 |
| 2.3 個案分類 | 2-4 |
| 2.3.1 診斷狀態分類 | 2-7 |
| 2.3.2 治療狀態分類 | 2-8 |
| 2.4 首次就診日期 | 2-12 |
| 2.5 最初診斷日期 | 2-13 |
| 2.6 原發部位 | 2-14 |
| 2.7 側性 | 2-16 |
| 2.8 組織類型 | 2-17 |
| 2.9 性態碼 | 2-22 |
| 2.10 分級/分化 | 2-25 |
| 2.11 癌症確診方式 | 2-29 |
| 2.12 首次顯微鏡檢證實日期 | 2-30 |
| 2.13 腫瘤大小(公釐) | 2-31 |
| 2.14 區域淋巴結檢查數目 | 2-33 |
| 2.15 區域淋巴結侵犯數目 | 2-36 |
| 3.1 診斷性及分期性手術處置日期 | 2-38 |
| 3.2 外院診斷性及分期性手術處置 | 2-39 |
| 3.3 申報醫院診斷性及分期性手術處置 | 2-39 |
| 3.4 臨床 T | 2-41 |
| 3.5 臨床 N | 2-42 |
| 3.6 臨床 M | 2-43 |
| 3.7 臨床期別組合 | 2-44 |
| 3.8 臨床分期字根/字首 | 2-47 |
| 3.9 臨床期別組合判讀者 | 2-48 |
| 3.10 病理 T | 2-49 |

| | |
|---------------------------------|-------|
| 3.11 病理 N..... | 2-50 |
| 3.12 病理 M..... | 2-52 |
| 3.13 病理期別組合..... | 2-54 |
| 3.14 病理分期字根/字首..... | 2-60 |
| 3.15 病理期別組合判讀者..... | 2-62 |
| 3.16 AJCC 癌症分期版本..... | 2-64 |
| 3.17 其他分期系統..... | 2-65 |
| 3.18 其他分期系統版本..... | 2-66 |
| 3.19 其他分期系統期別(臨床)..... | 2-68 |
| 3.20 其他分期系統期別(臨床)判讀者..... | 2-72 |
| 3.21 其他分期系統期別(病理)..... | 2-73 |
| 3.22 其他分期系統期別(病理)判讀者..... | 2-78 |
| 4.1 首次療程開始日期..... | 2-78 |
| 4.1.1 首次手術日期..... | 2-83 |
| 4.1.2 原發部位最確切的手術切除日期..... | 2-85 |
| 4.1.3 外院原發部位手術方式..... | 2-86 |
| 4.1.4 申報醫院原發部位手術方式..... | 2-87 |
| 4.1.5 原發部位手術邊緣..... | 2-91 |
| 4.1.6 外院區域淋巴結手術範圍..... | 2-92 |
| 4.1.7 申報醫院區域淋巴結手術範圍..... | 2-93 |
| 4.1.8 外院其他部位手術方式..... | 2-95 |
| 4.1.9 申報醫院其他部位手術方式..... | 2-95 |
| 4.1.10 原發部位未手術原因..... | 2-95 |
| 4.2.1.1 放射治療臨床標靶體積摘要..... | 2-96 |
| 4.2.1.2 放射治療儀器..... | 2-98 |
| 4.2.1.3 放射線治療開始日期..... | 2-100 |
| 4.2.1.4 放射線治療結束日期..... | 2-100 |
| 4.2.1.5 放射治療與手術順序..... | 2-101 |
| 4.2.1.6 區域治療與全身性治療順序..... | 2-106 |
| 4.2.1.7 放射治療機構..... | 2-114 |
| 4.2.1.8 未放射治療原因..... | 2-114 |
| 4.2.2.1 體外放射線治療技術..... | 2-115 |
| 4.2.2.2.1 最高放射劑量臨床標靶體積..... | 2-116 |
| 4.2.2.2.2 最高放射劑量臨床標靶體積劑量..... | 2-116 |
| 4.2.2.2.3 最高放射劑量臨床標靶體積治療次數..... | 2-117 |
| 4.2.2.3.1 較低放射劑量臨床標靶體積..... | 2-118 |
| 4.2.2.3.2 較低放射劑量臨床標靶體積劑量..... | 2-119 |
| 4.2.2.3.3 較低放射劑量臨床標靶體積治療次數..... | 2-120 |
| 4.2.3.1 其他放射治療儀器..... | 2-121 |
| 4.2.3.2 其他放射治療技術..... | 2-121 |

| | |
|---|-------|
| 4.2.3.3.1 其他放射治療臨床標靶體積..... | 2-122 |
| 4.2.3.3.2 其他放射治療臨床標靶體積劑量..... | 2-123 |
| 4.2.3.3.3 其他放射治療臨床標靶體積治療次數..... | 2-124 |
| 4.3.1 全身性治療開始日期..... | 2-125 |
| 4.3.2 外院化學治療..... | 2-128 |
| 4.3.3 申報醫院化學治療..... | 2-128 |
| 4.3.4 申報醫院化學治療開始日期..... | 2-130 |
| 4.3.5 外院荷爾蒙/類固醇治療..... | 2-131 |
| 4.3.6 申報醫院荷爾蒙/類固醇治療..... | 2-131 |
| 4.3.7 申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期..... | 2-131 |
| 4.3.8 外院免疫治療..... | 2-132 |
| 4.3.9 申報醫院免疫治療..... | 2-132 |
| 4.3.10 申報醫院免疫治療開始日期..... | 2-133 |
| 4.3.11 骨髓/幹細胞移植或內分泌處置..... | 2-133 |
| 4.3.12 申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期..... | 2-134 |
| 4.3.13 外院標靶治療..... | 2-135 |
| 4.3.14 申報醫院標靶治療..... | 2-135 |
| 4.3.15 申報醫院標靶治療開始日期..... | 2-136 |
| 4.4 申報醫院緩和照護..... | 2-137 |
| 5.1 首次復發日期..... | 2-138 |
| 5.2 首次復發型式..... | 2-139 |
| 5.3 最後聯絡或死亡日期..... | 2-139 |
| 5.4 生存狀態..... | 2-139 |
| 5.5 癌症狀態..... | 2-139 |
| 5.6 死亡原因..... | 2-140 |
| 6.1 摘錄者..... | 2-140 |
| 7.1 身高..... | 2-140 |
| 7.2 體重..... | 2-141 |
| 7.3 吸菸行為..... | 2-141 |
| 7.4 嚼檳榔行為..... | 2-142 |
| 7.5 喝酒行為..... | 2-142 |
| 附錄 A-1：期別編碼與原發部位/組織病理編碼對照表(AJCC 7th)..... | A-129 |
| 附錄 A-2：期別編碼與原發部位/組織病理編碼對照表(AJCC 6th)..... | A-172 |
| 附錄 B：Lymphoma 及 Leukemia 組織病理編碼範圍..... | B-1 |

一、台灣癌症登記(長表)邏輯偵測：邏輯序號增修

20190308 修訂

| | |
|-------|---------------------------------|
| 刪除之邏輯 | |
| 修改之邏輯 | 210-8、210-10、231-4、314-4、4314-6 |
| 新增之邏輯 | 37-9 |

Note: 所有修改內容詳見第二部份紅字

二、台灣癌症登記(長表)邏輯偵測：全部內容

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|---------------------|----------|-------------|--------------------------------|--|------|
| E | 11-1 | 申報醫院代 碼 | 「申報機構代碼」空白或 錯誤 | 編碼應等該醫院的 10 碼代碼 | |
| E | 12-1 | 病歷號碼 | 「病歷號碼」空白或有亂 碼 | 允許編碼：0-9, A-Z | |
| E | 12-2 | | 個案病歷號碼或身分證字 號重覆，病歷號碼請詳查 | 病歷號碼相同但身分證統一編號不 同，或身分證統一編號相同但病歷 號碼不同，請確認欄位譯碼正確 性。 | |
| W | 13-1 | 姓名 | 「姓名」空白或中文編碼 錯誤 | 非半形字體；若無此字，請用全形 "?"替代。向左靠 | |
| E | 14-1 | 身分證統一 編號 | 「身分證統一編號」空白 | | |
| E：第一碼 需為英文字 母 | 14-2 | | 「身分證統一編號」錯誤 | 第一碼需為英文字母，後面為九個 數值，且須符合公式 | |
| W：須符合公 式 | 14-3 | | 「身分證統一編號」錯誤 | 第一碼需為英文字母，後面為九個 數值，且須符合公式 | |
| E | 15-1 | 性別 | 「性別」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：1-4、9 | |
| E：編碼 9 | 15-2 | | 「性別」非男性或女性(編 碼 1 或 2)，請詳查確認 | | |
| W：編碼 3 或 4 | 15-4 | | 「性別」非男性或女性(編 碼 1 或 2)，請詳查確認 | | |
| E | 15-3 | | 「性別」與「身分證統一 編號」第二碼不符 | 身分證統一編號英文字母後第一位 數字若為 1 則為男性，2 則為女性 | |
| E | 16-1 | 出生日期 | 「出生日期」空白或非有 效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD 日期檢測方式為(相關日期欄位的 檢測皆同下敘，以後說明略)： 是否為有效日期值： a) 不可空白 b) 是否為允許的月、日及年的編碼 年--(目前(系統)年-150, 目前(系 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-------|------------------------------|--|------|
| | | | | 統)年) 月-- 1-12 及 99 日-- 1-31 及 99 (考量每個月份可以接受的日期值，2/29 只有 leap year 方可接受) a) 若月編碼 99，則日亦須編碼 99 b) 若年=目前(系統)年，且月已知，則月必須≤目前(系統)月 c) 若年月=目前(系統)年月，且日已知，則日必須≤目前(系統)日 | |
| E | 16-2 | | 「出生日期」不能晚於「最初診斷日期」 | 若其中月編碼 99，則只比較年；若其中日編碼 99，則只比較年月。 | |
| W | 16-3 | | 「出生日期」為不詳，請詳查至月 | 年、月不允許 9999、99，僅日允許 99 | |
| E | 17-1 | 戶籍地代碼 | 「戶籍地代碼」空白或錯誤 | 參考台灣癌症登記長表摘錄手冊附錄 B：戶籍地代碼 | |
| W | 17-2 | | 「戶籍地代碼」不詳，請詳查 | | |
| E | 21-1 | 診斷年齡 | 「診斷年齡」編碼錯誤 | 允許編碼：000-120、999 | |
| E | 21-2 | | 「診斷年齡」與「最初診斷日期」及「出生日期」不符，請確認 | 若診斷年齡編碼 999，則生日年必編碼 9999。 若最初診斷或出生日期之月不詳，則計算年齡為最初診斷年減去出生年；其他計算年齡為： $((\text{year of diagnosis} * 12 + \text{month of diagnosis}) - (\text{year of birth} * 12 + \text{month of birth}))/12$ 若其一月不詳或月相同但其一日不詳，則「診斷年齡」等於計算年齡或計算年齡減一；若月相同且診斷日早於生日日，則「診斷年齡」等於計算年齡減一；其餘則「診斷年齡」等於計算年齡 | |
| W | 21-3 | | 「診斷年齡」不詳，請詳查 | | |
| E | 22-1 | 癌症發生順 | 「癌症發生順序號碼」空 | 允許編碼：01-99 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---------------------------------------|--|----------------------------------|
| | | 序號碼 | 白或編碼錯誤 | | |
| W | 22-2 | | 「癌症發生順序號碼」不詳，請查明 | | |
| W | 22-3 | | 「癌症發生順序號碼」編碼大於5，請確認 | | 1060823 修改 |
| W | 22-4 | | 多發癌症未經顯微鏡檢或實驗室檢驗證實，請確認 | 1.C760-C768、C809 除外 2.若癌症發生順序號碼>01 且診斷依據>5 需確認 3.排除肝癌(C22.0)的個案 | 1071018 新增 排除條件 |
| W | 22-5 | | 下列「原發部位」及「組織類型」且「癌症發生順序號碼」>01，請確認 | 癌症發生順序號碼>01，下列情況需確認： C760-C768 或 C809，且組織形態編碼<9590 C770-C779 且組織形態不在9590-9729 C420-C424 且組織形態不在9590-9993 組織型態 9740-9758 | 1070718 修改 |
| E | 22-6 | | 此批申報資料中有重複名單（相同身分證統一編號及癌症發生順序號碼），請確認 | | |
| E | 22-7 | | 此批申報資料中有重覆名單（相同身分證統一編號及癌症部位、組織類型），請確認 | 1.相同身分證統一編號及癌症部位、組織類型，其「癌症發生順序號碼」不同者，請確認。 2.若原發部位為成對器官(請參考摘錄手冊成對器官部位表)，則以(相同身分證統一編號及癌症部位、組織類型、側性)為比對條件 3.排除結直腸腫瘤 High grade dysplasia 個案(性態碼2、分級/分化為B) | 1011109 修改 1030519 新增 排除條件 |
| W | 22-8 | | 個案癌症發生順序與最初診斷日期順序不符，請確認 | 相同身分證統一編號，「癌症發生順序」與「最初診斷日期」順序不符，請確認。 | |
| E | 22-9 | | 同一醫院申報資料中有重 | 同一醫院，歷年申報之跨批次資料 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--------------------------------------|---|--------------------|
| | | | 複名單（相同身分證統一 編號及癌症發生順序號 碼），請確認 | 比對，有重複名單者，請確認 | |
| E | 23-1 | 個案分類 | 「個案分類」空白或編碼 錯誤 | 允許編碼：0-3, 5,7-9 | |
| E | 23-2 | | 「個案分類」為 7 及 8 者， 不需申報至國健署 | | 1030226 修改 邏輯敘述 |
| E | 23-3 | | 「個案分類」為 0、3 者， 則在申報醫院應無接受任 何治療 | 若下列任何一項成立，即代表個案 在申報醫院有接受治療，則個案分 類不應該為 0 或 3： 1.本院原發部位手術方式編碼 10-90 (排除攝護腺癌個案僅接受 TURP 者) 2.本院區域淋巴結手術範圍 3-7 3.本院其他部位手術方式編碼 1-4 或 5 4.放射治療臨床標靶體積摘要編碼 為-1 或 1-63 5.本院化學治療編碼 01-13 6.本院荷爾蒙/類固醇治療編碼 01 7.本院免疫治療編碼 01 8.本院骨髓/幹細胞移植或內分泌 處置編碼 10、11、12、20、21、 22、25、30、40 9.本院標靶治療編碼 01 10.本院緩和照護編碼 1-7 | 1060302 修改 |
| E | 23-4 | | 「個案分類」不詳，請查 明 | | |
| E | 23-5 | | 「個案分類」為 5(屍體解 剖)者，應無接受任何治療 | 若個案分類編碼為 5，則下列狀況 皆應成立（無接受任何治療） 外院/本院原發部位手術方式編碼 00 或 98 外院/本院區域淋巴結手術範圍 Lymphoma and hematopoietic (M9590-9993) 區域淋巴結手術範 圍編碼 0、1 或 9 其他區域淋巴結手術範圍編碼 0、1 | 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|---|
| | | | | 外院/本院其他部位手術方式編碼 0 原發部位未手術原因編碼 9 外院/本院免疫治療編碼 00 外院/本院化學治療編碼 00 外院/本院荷爾蒙/類固醇治療編碼 00 本院骨髓/幹細胞移植或內分泌處 置編碼 00 放射治療臨床標靶體積摘要編碼為 0 外院/本院標靶治療編碼 00 本院緩和照護編碼為 0 | |
| E | 23-6 | | 「個案分類」為 5 者，個案生存狀態應為死亡(編碼 0)，且最初診斷日期應等於最後聯絡日期 | | |
| E | 23-7 | | 「個案分類」為 2 者，在申報醫院卻無接受任何治療，請確認 | A.下列狀況皆成立，即代表個案於申報醫院無接受任何治療： 1.本院原發部位手術方式編碼 00/98 或攝護腺癌個案僅接受 TURP 者（若「原發部位未手術原因」編碼為 5-9 者則跳出勘誤） 2.本院區域淋巴結手術範圍 Lymphoma and hematopoietic (M9590-9992) 區域淋巴結手術範圍編碼 0 或 9 3.其他區域淋巴結手術範圍編碼 0、1 4.本院其他部位手術方式編碼 0 5.本院免疫治療編碼 00 6.本院化學治療編碼 00 7.本院荷爾蒙/類固醇治療編碼 00 8.本院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置編碼 00 9.放射治療臨床標靶體積摘要編碼為 0（若「未放射治療原因」編碼為 5-9 者則跳出勘誤） | 說明：未手術或未 RT 原因編碼 5-9 者，非屬於個案分類 1、2 者（因為治療狀態分類非 1、3、4） 1060302 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|---|
| | | | | 10.本院標靶治療編碼 00 11.本院緩和照護編碼為 0 B.排除「治療狀態分類」編碼 4 | |
| W | 23-8 | | 「個案分類」為 5，請附屍體解剖報告 | | |
| E | 23-9 | | 「個案分類」為 1 者，在申報醫院卻無接受任何治療，請確認 | A.下列狀況皆成立，即代表個案於申報醫院無接受任何治療： 1.本院原發部位手術方式編碼 00/98 或攝護腺癌個案僅接受 TURP 者（若「原發部位未手術原因」編碼為 5-9 者則跳出勘誤） 2.本院區域淋巴結手術範圍 Lymphoma and hematopoietic (M9590-9993) 區域淋巴結手術範圍編碼 0 或 9 3.其他區域淋巴結手術範圍編碼 0、1 4.本院其他部位手術方式編碼 0 5.本院免疫治療編碼 00 6.本院化學治療編碼 00 本院荷爾蒙/類固醇治療編碼 00 8.本院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置編碼 00 9.放射治療臨床標靶體積摘要編碼為 0（若「未放射治療原因」編碼為 5-9 者則跳出勘誤） 10.本院標靶治療編碼 00 11.緩和照護編碼為 0 B.排除「治療狀態分類」編碼 4 | 說明：未手術或未 RT 原因編碼 5-9 者，非屬於個案分類 1、2 者（因為治療狀態分類非 1、3、4） 1060302 修改 1070718 修改 |
| E | 23-10 | | 「個案分類」、「診斷狀態分類」與「治療狀態分類」組合有誤，請參考編碼手冊表格 | | |
| E | 23-11 | | 「個案分類」為 2 者，若「首次療程開始日期」早於「首次就診日期」，在外院卻無接受任何治療， | A.下列狀況皆成立，即代表個案於外院無接受任何治療： 1.外院原發部位手術方式編碼 00/98 或攝護腺癌個案僅接受 | 1060302 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------|---|--|--------------------------|
| | | | 請確認 | <p>TURP 者</p> <p>2.外院區域淋巴結手術範圍編碼為 0、1(血液疾病或結內淋巴瘤編碼為 9)</p> <p>3.外院其他部位手術方式編碼 0</p> <p>4.外院免疫治療編碼 00</p> <p>5.外院化學治療編碼 00</p> <p>6.外院荷爾蒙/類固醇治療編碼 00</p> <p>7.外院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置編碼 00</p> <p>8.外院標靶治療編碼 00</p> <p>B.排除放射治療機構編碼 3-4 者</p> | |
| E | 23-12 | | 「個案分類」為 2 者，若「首次手術日期」早於「首次就診日期」，在外院卻無接受手術，請確認 | <p>下列狀況皆成立，即代表個案於外院無接受手術治療：</p> <p>1.外院原發部位手術方式編碼 00/98 或攝護腺癌個案僅接受 TURP 者</p> <p>2.外院區域淋巴結手術範圍編碼為 0、1(血液疾病或結內淋巴瘤編碼為 9)</p> <p>3.外院其他部位手術方式編碼 0</p> | 1060302 修改 |
| E | 23-13 | | 僅接受外院委託近距放射治療 (Brachytherapy)者，「個案分類」、「診斷狀態分類」、「治療狀態分類」應編碼為 3、2、2 | <p>勘誤範圍：「放射治療儀器」編碼 4，「體外放射治療技術」編碼 0，「放射治療機構」編碼 3、6，「個案分類」、「診斷狀態分類」、「治療狀態分類」編碼為 2、2、3，且「申報醫院原發部位手術方式」、「申報醫院化學治療」、「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」、「申報醫院免疫治療」、「申報醫院標靶治療」皆編碼 00 (上述治療皆編碼 00 者包含攝護腺癌個案僅接受 TURP 者)，「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼 00、50 者</p> | 1030128 新增 1060302 修改 |
| E | 231-1 | 診斷狀態分類 | 「診斷狀態分類」空白或編碼錯誤 | 允許編碼:1-3,5,7-8 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------------|--|---|--------------------------|
| E | 231-2 | | 「診斷狀態分類」為 7 及 8 者，不需申報至國健署 | | 1030407 修改 邏輯描述 |
| E | 231-3 | | 「診斷狀態分類」為 1 者， 「癌症確診方式」不得為 4 或 9，反之亦然 | | |
| E | 231-4 | | 「診斷狀態分類」為 3 者， 若個案復發後至申報醫院 就診 ，「首次復發型式」 不得為 00 或 99 | | 1080125 修改 邏輯測描述 |
| E | 232-1 | 「治療狀態 分類」 | 「治療狀態分類」空白或 編碼錯誤 | 允許編碼:0-9 | |
| E | 232-2 | | 「治療狀態分類」為 8 者， 不需申報至國健署 | | 1030407 修改 邏輯描述 |
| E | 232-3 | | 「治療狀態分類」為 0 者， 個案生存狀態應為死亡(編 碼 0) | 根據摘錄手冊 2011v.3「治療狀態分 類」修改為未接受任何治療即死亡 或病危出院，因此刪除邏輯 | 1030129 刪除 |
| E | 232-4 | | 「治療狀態分類」為 1 者， 在申報醫院應有接受治療 但未於外院接受任何首次 療程治療，反之亦然 | A.若下列任何一項成立，即代表個 案在申報醫院有接受治療，「治療 狀態分類」才能編碼為 1： 1.申報醫院原發部位手術方式編碼 10-90 (排除攝護腺癌個案僅接受 TURP 者) 2.申報醫院區域淋巴結手術範圍 2-7 3.申報醫院其他部位手術方式編碼 1- 5 4.放射治療臨床標靶體積摘要編碼 為-1或1-63 5.申報醫院化學治療編碼 01-13 6.申報醫院荷爾蒙/類固醇治療編 碼 01 7.申報醫院免疫治療編碼 01 8.骨髓/幹細胞移植或內分泌處置 編碼 10-12,20-22,25,30,40 9.申報醫院標靶治療編碼 01 B.若下列任何一項成立，即代表個 案在外院有接受治療，則「治療狀 | 1010416 修改 1060302 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|--|
| | | | | 態分類」不應該為 1： 1.外院原發部位手術方式編碼 10-90 (排除攝護腺癌個案僅接受 TURP 者) 2.外院區域淋巴結手術範圍編碼 2-7 3.外院其他部位手術方式編碼 1-5 4.外院化學治療編碼 01-13 5.外院荷爾蒙/類固醇治療編碼 01 6.外院免疫治療編碼 01 7.骨髓/幹細胞移植或內分泌處置 編碼 50 8.外院標靶治療編碼 1 9.RT 機構非 0-1 C.A 與 B 要同時成立 | |
| E | 232-5 | | 「治療狀態分類」為 3 者， 在申報醫院及外院都應有 接受治療，反之亦然 | A.若下列任何一項成立，即代表個 案在申報醫院有接受治療： 1.申報醫院原發部位手術方式編碼 10-90 (排除攝護腺癌個案僅接受 TURP者) 2.申報醫院區域淋巴結手術範圍 2-7 3.申報醫院其他部位手術方式編碼 1- 5 4.放射治療臨床標靶體積摘要編碼 為-1或1-63 5.申報醫院化學治療編碼 01-13 6.申報醫院荷爾蒙/類固醇治療編 碼 01 7.申報醫院免疫治療編碼 01 8.骨髓/幹細胞移植或內分泌處置 編碼 10-12,20-22,25,30,40 9.申報醫院標靶治療編碼 01 10.申報醫院緩和照護編碼 1-7 B.若下列任何一項成立，即代表個 案在外院有接受治療： 1.外院原發部位手術方式編碼 | 1010416 修改 1030226 修改 1060302 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|--|
| | | | | 10-90 (排除攝護腺癌個案僅接受 TURP 者) 2.外院區域淋巴結手術範圍 2-7 3.外院其他部位手術方式編碼 1-5 4.外院化學治療編碼 01-13 5.外院荷爾蒙/類固醇治療編碼 01 6.外院免疫治療編碼 01 7.骨髓/幹細胞移植或內分泌處置編碼 50 8.外院標靶治療編碼 01 9.放射治療機構編碼 2-8 C.「治療狀態分類」為 3 者，A 與 B 項編碼，至少皆有一項成立 | |
| E | 232-6 | | 「治療狀態分類」為 6 者，應為拒絕治療個案 | 無接受任何治療 且加上下列狀況任何一項成立，即代表個案拒絕： 原發部位未手術原因編碼 1 或 7 未放射治療原因編碼 1 或 7 本院免疫治療編碼 00 或 87 本院化學治療編碼 00 或 87 本院荷爾蒙/類固醇治療編碼 00 或 87 骨髓/幹細胞移植或內分泌處置編碼 00 或 87 本院標靶治療編碼 00 或 87 (上述治療編碼至少有一項為 7 或 87) 排除條件： 1. 以上欄位皆編碼為 9 者 2. 以上治療欄位本院與外院皆為 00、未手術原因與未放射治療原因編碼 1、放射治療機構為 0，且個案分類為 3 者 | 1010402 修改 1011127 修改 1030211 修改 排除條件 2 |
| E | 232-7 | | 「治療狀態分類」為 4 者，在申報醫院及外院首次療程應為密切觀察或不予治療(未接受針對腫瘤的積極治療) | 符合 A 或 B 之狀況，「治療狀態分類」編碼為 4： A. 下列狀況皆成立，才代表個案於外院/申報醫院皆無接受針對腫瘤的積極治療： | 1. 說明：未手術或未 RT 原因編碼 5-9 者，非屬於個案分 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--------|--|---|
| | | | | <p>1.外院/本院原發部位手術方式編碼 00 或 98、攝護腺癌(C61.9)僅接受 TURP，本院/外院術式同時為 21-23、或者本院/外院術式其一為 21-23，另一為 00</p> <p>攝護腺癌(C61.9)僅接受 TURP 的個案，下列 A 的 2, 5~8, 10~11 點有關本院治療的欄位，除了未治療(0 或 00)或未建議給予(2 或 82)的編碼外，若有編碼拒絕治療的 7 或 87 時，也允許「治療狀態分類」編碼為 4</p> <p>2.原發部位未手術原因編碼 1-2</p> <p>3.外院/本院區域淋巴結手術範圍：</p> <p>a.下列 T-code 或 M-code 編碼 9</p> <p>(a) C58.9</p> <p>(b) C70.0-C70.9, C71.0-C71.9</p> <p>(c) C72.0-C72.5, C72.8-C72.9, C75.1-C75.3</p> <p>(d) C42.0, C42.1, C42.3, C42.4</p> <p>(e) M-9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968, 9975-9993</p> <p>(f) C77.0-C77.9 & M-9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948, 9971</p> <p>(g) C76.0-C76.8, C80.9</p> <p>(h) M-9140</p> <p>b.非上述 T-code 或 M-code 編碼 0、1</p> <p>4.外院/本院其他部位手術方式編碼 0</p> <p>5.外院/本院免疫治療編碼 00、82</p> <p>6.外院/本院化學治療編碼 00、82</p> <p>7.外院/本院荷爾蒙/類固醇治療編</p> | <p>類 1、2 者 (因為治療狀態分類非 1、3、4)</p> <p>2.個案分類 3 不勘誤</p> <p>1020221 修改 B 的描述</p> <p>1021127 修改 A12, B 內容</p> <p>1040821 修改細項說明 3</p> <p>1051124 修改細項說明 B</p> <p>1060222 修改細項說明 A1</p> <p>1061117 新增 A1 排除條件</p> <p>1070718 修改</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------|------------------|---|------|
| | | | | <p>碼 00、82</p> <p>8.骨髓/幹細胞移植或內分泌處置 編碼 00、82</p> <p>9.放射治療臨床標靶體積摘要編碼 為 0</p> <p>10.未放射治療原因編碼 1-2</p> <p>11.外院/本院標靶治療編碼 00、82</p> <p>12.本院緩和照護編碼為 0、1、4、6、 7(緩和照護編碼 6 時，須同時全 身性治療開始日期編碼 00000000&放射治療機構編碼 0)</p> <p>B.本院緩和照護編碼為 1、4、6、7， 且無接受任何治療，若下列狀況任 一項成立者，表示個案僅接受緩和 照護，允許「治療狀態分類」編碼 4：</p> <p>1.原發部位未手術原因編碼 1、5、6 或 7</p> <p>2.未放射治療原因編碼 1、5、6 或 7</p> <p>3.本院免疫治療編碼 00、85、86 或 87</p> <p>4.本院化學治療編碼 00、85、86 或 87</p> <p>5.本院荷爾蒙/類固醇治療編碼 00、85、86 或 87</p> <p>6.骨髓/幹細胞移植或內分泌處置 編碼 00、85、86 或 87</p> <p>7.本院標靶治療編碼 00、85、86 或 87</p> <p>(上述治療編碼至少有一項為 5、6、 7、85、86 或 87)</p> | |
| E | 24-1 | 首次就診日期 | 「首次就診日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999 | |
| E | 24-2 | | 「首次就診日期」不詳，請詳查至日 | 年月日都不允許 9999、99、99 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------|------------------------------------|--|------|
| E | 24-3 | | 「個案分類」為 0、1，「首次就診日期」應等於「最初診斷日期」 | | |
| E | 24-4 | | 「個案分類」為 2、3，「首次就診日期」應晚於「最初診斷日期」 | 若首次就診或最初診斷日期空白，或首次就診年或最初診斷年不詳(9999)則略過。 若其中月編碼 99，則只比較年；若其中日編碼 99，則只比較年月。 | |
| E | 24-5 | | 「首次就診日期」不可晚於「最後聯絡日期」 | | |
| E | 24-6 | | 若「個案分類」為 5 者，首次就診年應等於最後連絡年 | | |
| E | 25-1 | 最初診斷日期 | 「最初診斷日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999 | |
| E | 25-2 | | 若「個案分類」編碼為 0、1，「最初診斷日期」為不詳者，請詳查至日 | 年月日皆不允許不詳（9999、99、99），皆需查明 | |
| | 25-3 | | 「最初診斷日期」月不詳，請儘可能推算至月份 | | |
| E | 25-4 | | 「最初診斷日期」不可晚於「最後聯絡日期」 | 若其一年不詳(9999)則略過。 若其中月編碼 99，則只比較年；若其中日編碼 99，則只比較年月。 | |
| E | 25-5 | | 96 年以前新診斷之個案，請依該個案診斷年份所規定版本申報 | 2007/01/01 以後新診斷個案方可依新版申報 96 年以前新診斷之個案，請依照各醫院參加長表申報年度選擇依照舊版之長表或是短表申報 | |
| E | 25-6 | | 10 年前診斷之個案不需申報至癌登小組 | 申報當年度，回推 10 年前之新診斷個案長短表皆不需申報至癌登小組 | |
| W | 25-7 | | 若「個案分類」編碼為 2、3，「最初診斷日期」為不詳者，請確認 | 年不允許 9999，月日允許 99 | |
| E | 25-8 | | 97 年以前新診斷之食道癌、胃癌、攝護腺癌及膀胱癌，請依該個案診斷年 | 97 年以前新診斷之 C15.0 C15.5、C15.8、C15.9、C16.0 C16.6、C16.8、C16.9、C61.9、C67.0 C67.9 請依短 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|--|
| | | | 份所規定版本申報 | 表格式申報 | |
| E | 25-9 | | 本年度僅接受申報 2017 年 (含)前診斷之個案 | | 1070117 修改 |
| E | 26-1 | 原發部位 | 「原發部位」空白、編碼 錯誤或不在長表申報種類 內 | 依照 ICD-O-3 編碼 新增 C15.0~C15.9、C16.0~C16.9、 C61.9、C67.0~C67.9 新增 C07.9~C08.9、C11.0~C11.9、 C54.0~C54.9、C55.9、C56.9 及 M9590-9993 新增 C32.0~C32.9 (申報全癌症醫院者，忽略「不在長 表申報種類」的邏輯部分) | 1030128 新增 長表申報種 類 1070718 修改 |
| E | 26-2 | | 若「性別」編碼為 1(男性)， 則「原發部位」不可為 C510-C589；若「性別」編 碼為 2(女性)，則「原發部 位」不可為 C600-C639 | | |
| E | 26-3 | | 年齡與癌症部位或組織型 態不合，請查明（※請附 病理報告及註明出生年月 日之相關佐證資料） | 參考資料： NAACCR v16D Edits Detail Report. (posted 2/17/17) - Edits Detail Report V16D.PDF (pages 106-115, 119-122) http://www.naacr.org/EDITS/16d/Edits%20Detail%20Report%20V16D.pdf 截至 20180117，NAACCR 網站尚 未更新 v16E 版的 pdf 檔，有修改的 部分，請見下列 EXCEL 檔 NAACCR v16E Edits Detail Report. (posted 5/31/17) Changes Made to NAACCR v16E - NAACCR-v16E-change-spreadsheet. xlsx https://20tqtx36s1la18rvn82wcmnpn-wpengine.netdna-ssl.com/wp-content/uploads/2017/05/NAACCR-v16E-c | 1060220 修改 1070117 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|------------------------------------|
| | | | | hange-spreadsheet.xlsx | |
| E | 26-4 | | 「原發部位」為 C26,C39, C55,C58,C76 請詳查(※請附病理報告或相關佐證資料) | For CRS | |
| W | 26-5 | | 有手術治療，請詳查「原發部位」細部位 | <p>申報醫院或外院原發部位手術方式編碼 20-90 者，若「原發部位」第 4 碼為 9，請詳查確認。</p> <p>1.原發部位編碼為 ('C019','C059','C079','C099','C129','C139','C199','C209','C239','C339','C379','C519','C529','C539','C549','C559','C569','C589','C609','C619','C629','C649','C659','C669','C679','C739','C749','C809') 且申報醫院或外院原發部位手術方式編碼 20-90 者除外。</p> <p>2.個案分類編碼為 1/2 & 申報醫院手術方式編碼為 00 者不勘誤</p> <p>3.個案分類編碼為 0/3 & 申報醫院手術方式編碼為 00 / 99 者不勘誤</p> <p>4.「病理字根字首」編碼 3 或 6 不勘誤</p> <p>5.排除結直腸腫瘤 high grade dysplasia 個案不適用 AJCC 7th 者</p> | 1030408 新增 排除條件 1030519 修改 |
| E | 26-6 | | 依診斷年分，貴院此癌症未加入長表計畫，請以短表格式申報 | | |
| E | 26-7 | | 攝護腺癌若為移行細胞癌 (M-8120~8131)者，「原發部位」應源自 Bladder (C67.) 或 Prostatic Urethra (C68.0)，檢體來源不一定是原發部位，請勿編碼 C619 | <p>1.101 年 12 月癌症登記諮詢委員會決議新增邏輯</p> <p>2.107 年 9 月「105 年癌症登記報告」諮詢委員會決議修改邏輯偵測描述</p> | 1020206 新增 1071018 修改 邏輯偵測描述 |
| E | 26-8 | | 周圍性神經外胚層腫瘤 | 邏輯偵測範圍： | 1030128 新增 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|---|
| | | | (M-9364)者，原發部位應不為 C71.0~C72.9；原始性神經外胚層腫瘤(M-9473)者，原發部位應為 C71.0~C72.9 | 1. MCODE=93643， TCODE=C710~C719, C720~C725, C728~C729 者 2. MCODE=94733 但原發部位範圍不在 C710~C719, C720~C725, C728~C729 者 | |
| E | 26-9 | | 最初診斷日期 2009 年 12 月 31 日(含)以前且非長表申報個案，請以短表申報 | 1. 僅適用全癌症申報醫院 2. 2009 年 12 月 31 日(含)以前的個案，請依照各癌加入長表的年度申報，TNM 分期使用 AJCC 6 th ，其餘部位則應申報短表 | 1030509 新增 |
| E | 26-10 | | 泌尿上皮癌於兩種以上泌尿器官同時發生者應申報為多發癌症，「原發部位」編碼 C689 者請確認(若仍相同，請附醫師診斷或病理報告) | 1. 根據癌登 103011 號通知文增修 2. 泌尿上皮癌組織類型範圍： M-8020, 8031, 8082, 8120, 8122, 8130, 8131 3. 適用最初診斷日期 2014 年 1 月 1 日(含)以後個案 | 1040206 新增 1040821 新增 細項說明 |
| E | 26-11 | | 依據病理專家意見，惡性腦膜瘤(M-953)，其原發部位應編碼 C70._，若非該部位者，請檢附病理報告等佐證資料以利備查 | 1. 根據癌登 107003 號通知文增修 2. 邏輯範圍：M-cod 前三碼為 953 但 T-code 前三碼不在 C70 者 | 1070719 新增 |
| E | 26-12 | | 食道、腎盂及其他泌尿器官的惡性淋巴瘤個案較罕見，請檢附佐證資料以利備查(年報委員會決議新增邏輯) | 1. 107 年 9 月「105 年癌症登記報告」諮詢委員會決議新增邏輯 2. 邏輯偵測範圍：原發部位 C15.0-C15.5, C15.8-C15.9, C65.9, C66.9, C68.0-C68.1, C68.8-C68.9 的個案組織類型為 M-9590-9699, 9702-9729, 9735, 9737-9738, 9811-9819, 9823, 9827, 9837 者需勘誤 | 1071018 新增 |
| E | 27-1 | 側性 | 「側性」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-5、9 | |
| W | 27-2 | | 非成對器官，「側性」編碼應為 0(若為醫師書寫，請附病理報告或相關佐證資料) | 非為『台灣癌症登記長表摘錄手冊』 P.22-23 成對器官部位表所列之部位碼者皆屬於非成對器官 | 20110411 新增 略過部位 1020822 修改 邏輯敘述 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|--|
| | | | | 以下部位不勘誤： C00-C14、C184、C220、C32、 C38.1-38.2、C44.4、C49、 C510-C511、C518-C519、C57、 C619、C63、C67、C73、C750、C752、 C754、C76 | |
| E | 27-3 | | 成對器官，「側性」編碼不可為 0 | 請參考『台灣癌症登記長表摘錄手冊』 P.22-23 成對器官部位表所列之部位碼 | |
| E | 27-4 | | 成對器官若性態碼為 2 (in situ)，則「側性」編碼只得為 1、2、3 或 5 | 以下情形排除： 1.性態碼空白 2.M9140、9700、9701、9590-9980 3.個案分類 3，側性編碼 9 者 | 1050218 新增 排除條件 1050822 修改 邏輯描述 |
| E | 27-5 | | 若原發部位編碼為 C342，則「側性」編碼應為 1 | | |
| W | 27-6 | | 成對器官之「側性」編碼不詳，請查明 | | |
| E | 27-7 | | 原發部位不明，側性編碼應為 0 | For CRS | |
| E | 27-8 | | 此成對器官「側性」編碼應不可為 5 | 成對器官中，僅下列部位允許「側性」編碼 5 (paired site: midline tumor)：C700, C710-C714, C722-C725, C443, C445。 | 1050822 新增 |
| E | 28-1 | 組織類型 | 「組織類型」空白或編碼錯誤 | ICD-O-3 histology code 1.參考資料：SEER ICD-O-3 SEER Site/Histology Validation List：(03/26/2018)： sitetype.icdo3.20180323.pdf (https://seer.cancer.gov/icd-o-3/sitetype.icdo3.20180323.pdf) 2.參考資料：AJCC cancer staging manual 第七版 3.前 2 項參考資料中，不包含 ICD-O-3 的 MCODE 第 5 碼僅有 0、1，沒有 2、3 的編碼，利用矩陣原理的個案，請說明或附佐證 | 1010830 修改 1030512 新增 排除條件 1031128 增加 細項說明 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|--|
| | | | | 資料 4.排除 C56.9&「組織類型」為 8621 和 8622&「性態碼」為 3 者 | |
| E | 28-2 | | 「原發部位」對應「組織類型」不合，請確認（若仍相同，請附病理報告或相關佐證資料） | 1.參考資料：SEER ICD-O-3 SEER Site/Histology Validation List： (03/26/2018)： sitetype.icdo3.20180323.pdf (https://seer.cancer.gov/icd-o-3/sitetype.icdo3.20180323.pdf) 2.參考資料：AJCC cancer staging manual 第七版 3.前 2 項參考資料中，不包含 ICD-O-3 的 MCODE 第 5 碼僅有 0、1，沒有 2、3 的編碼，利用矩陣原理的個案，請說明或附佐證資料 4.排除 C56.9&「組織類型」為 8621 和 8622&「性態碼」為 3 者 | 1010830 修改 1030512 新增 排除條件 1031128 增加 細項說明 1050310 修改 |
| E | 28-3 | | 「組織類型」為特殊碼，對應「原發部位」不合，請確認（若仍相同，請附醫師診斷或病理報告） | | |
| E | 28-4 | | 此案為甲狀腺癌，「組織類型」應為 8260，請修正 | For CRS 甲狀腺癌且 MCODE=80503， MCODE 譯碼應為 82603 | |
| W | 28-5 | | 此案為鼻咽癌且經顯微證實，「組織類型」是否細分「角化」或「非角化」，請詳查 | For CRS 鼻咽癌且 MCODE=80703 且經顯微證實，MCODE 是否細分「角化」或「非角化」 | |
| E | 28-6 | | 此案為結直腸癌(C18-C21)、食道癌（C15）或小腸癌(C17)，「組織類型」應為 8140，請修正 | 結直腸癌(C18-C21) 、食道癌（C15）或小腸癌(C17)， 且 MCODE=81443，MCODE 譯碼 應為 81403 | |
| E | 28-7 | | 有組織病理確診但「組織類型」為 8000，請詳查。(請附病理報告或相關病歷資料) | 舉例如下： 診斷依據編碼為 1，M80103 → OK 診斷依據編碼為 8，M80003 | 1010518 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|---|
| | | | | → OK 診斷依據編碼為 1，M80003 →※請附病理報告或相關病歷資料 個案分類 3 略過 | |
| W | 28-8 | | 「組織類型」良性碼，請 確認（若仍相同，請附醫 師診斷或病理報告） | * TERMS ARE NO MALIGNANT CODE LISTED IN ICD-O-3 *; 8040 , 8060 , 8096 , 8101 , 8103 , 8146 , 8149 , 8202 , 8204 , 8212 , 8213 , 8248 , 8264 , 8271 , 8311 , 8321 , 8324 , 8325 , 8334 , 8336 , 8360 , 8361 , 8371 , 8372 , 8373 , 8374 , 8375 , 8391 , 8392 , 8404 , 8405 , 8406 , 8442 , 8443 , 8444 , 8451 , 8454 , 8462 , 8463 , 8472 , 8473 , 8505 , 8506 , 8561 , 8587 , 8590 , 8591 , 8592 , 8593 , 8601 , 8602 , 8610 , 8621 , 8622 , 8623 , 8632 , 8633 , 8641 , 8642 , 8660 , 8671 , 8681 , 8682 , 8683 , 8690 , 8691 , 8692 , 8712 , 8713 , 8725 , 8726 , 8727 , 8750 , 8760 , 8762 , 8790 , 8820 , 8821 , 8822 , 8823 , 8824 , 8825 , 8826 , 8827 , 8831 , 8834 , 8835 , 8836 , 8841 , 8842 , 8856 , 8860 , 8861 , 8862 , 8870 , 8880 , 8881 , 8892 , 8893 , 8897 , 8898 , 8903 , 8904 , 8905 , 8932 , 8967 , 8974 , 8983 , 9010 , 9011 , 9012 , 9013 , 9016 , 9030 , 9054 , 9055 , 9073 , 9091 , 9103 , 9121 , 9122 , 9123 , 9125 , 9131 , 9132 , 9135 , 9136 , 9141 , 9142 , 9160 , 9161 , 9171 , 9172 , 9173 , 9174 , 9175 , 9191 , 9200 , 9210 , 9241 , 9262 , 9271 , 9272 , 9273 , 9274 , 9275 , 9280 , 9281 , 9282 , 9300 , 9301 , 9302 , 9311 , 9312 , 9320 , | 1010703 刪除 8213 1011003 新增 8442 , 8451 , 8462 , 8472 , 8473 1011103 修改 不勘誤條件 1020219 新增 不勘誤條件 1030512 新增 不勘誤條件 1040205 刪除 8825, 8842, 8983(ICD-O- 3 update：此 三碼新增性 態碼 3) 1040520 修改 1060523 刪除 8311(ICD-O- 3 update：此 碼新增性態 碼 3) |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--------|---|------|
| | | | | <p>9321 , 9322 , 9340 , 9341 , 9350 , 9351 , 9352 , 9360 , 9361 , 9363 , 9373 , 9383 , 9384 , 9394 , 9412 , 9413 , 9444 , 9491 , 9492 , 9493 , 9506 , 9507 , 9514 , 9531 , 9532 , 9533 , 9534 , 9535 , 9537 , 9541 , 9550 , 9562 , 9570 , 9582 , 9751 , 9752 , 9753 , 9765 , 9766 , 9767 , 9768 , 9769 , 9831 , 9970 , 9975</p> <p>* TERMS CHANGING FROM MALIGNANT TO BORDERLINE *; 84423, 84513, 84623, 84723, 84733, 91043, 94213</p> <p>*2010 年後新診斷個案組織型態 9751、9831、9975 非限定為良性碼 依據 SEER 網站 http://seer.cancer.gov/seertools/heme lymph/</p> <p>以下情況不勘誤：</p> <p>1.原發部位 C569 且包含以下條件： a. M-code 編碼 8310、8313、8380、 8430-8482、9000、9014-9015 (排 除 8442、8444、8451、8462、 8463、8472、8473) b. M-code 編碼 8442、8444、8451、 8462、8463、8472、8473 & 「癌 症確診方式」編碼 1 & 「分級/ 分化」編碼 B</p> <p>2.排除原發部位 C569 且 M-code 編 碼 8621、8622 者(臨床/病理專家 認為 8620/1、8621/1、8622/1 屬 惡性腫瘤，應依照矩陣概念申報)</p> <p>3.100 年(含)以後新診斷的個案， M-code 編碼 9421 者應視為惡性</p> | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|--|
| | | | | 申報，因此不勘誤 | |
| E | 28-9 | | 「組織類型」不適用於該年度的 ICD-O-3 histology code | <p>ICD-O-3 histology code</p> <p>1.參考資料:SEER ICD-O-3 SEER Site/Histology Validation List : sitetype.icdo3.d20121211.xls (http://seer.cancer.gov/icd-o-3/sitetype.icdo3.d20121211.xls)</p> <p>2.參考資料:AJCC cancer staging manual 第七版</p> <p>3.前 2 項參考資料中，不包含 ICD-O-3 的 MCODE 第 5 碼僅有 0、1，沒有 2、3 的編碼，利用矩陣原理的個案，請說明或附佐證資料</p> <p>4.排除 C56.9&「組織類型」為 8621 和 8622&「性態碼」為 3 者</p> | 1010830 修改 1030512 新增 排除條件 1031128 新增 細項說明 |
| E | 28-10 | | 「原發部位」對應「組織類型」不適用於該年度的 SEER ICD-O-3 SEER Site/Histology Validation List | <p>1.參考資料:SEER ICD-O-3 SEER Site/Histology Validation List : sitetype.icdo3.d20121211.xls (http://seer.cancer.gov/icd-o-3/sitetype.icdo3.d20121211.xls)</p> <p>2.參考資料:AJCC cancer staging manual 第七版</p> <p>3.前 2 項參考資料中，不包含 ICD-O-3 的 MCODE 第 5 碼僅有 0、1，沒有 2、3 的編碼，利用矩陣原理的個案，請說明或附佐證資料</p> <p>4.排除 C56.9&「組織類型」為 8621 和 8622&「性態碼」為 3 者</p> | 1010830 修改 1031128 新增 細項說明 |
| E | 28-11 | | 此組織型態於診斷年 2010 年後的個案不適用 | 2010 年 01 月 01 日(含)以後新診斷個案不適用以下編碼:96613~96623、96753~99843 | 1010831 刪除 併入 28-9 |
| E | 28-12 | | 此肝癌個案(C22.)的「組織類型」較不可能僅由臨床診斷或影像檢查判讀出 | <p>1.101 年 12 月癌症登記諮詢委員會決議新增邏輯</p> <p>2.102 年 12 月癌症登記諮詢委員會</p> | 1020206 新增 1030127 修改 1060223 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|--|
| | | | 來，請確認（※請附相關佐證資料） | <p>決議修改邏輯</p> <p>3.勘誤範圍：C22._&M-8010/3、8140/3、8161/3、8180/3、8970/3、9120/3 & 僅「影像檢查」者</p> <p>4.排除 C220 組織類型 M-8170/3 者</p> <p>5.個案分類 0 / 3 時，「診斷依據」=8 或「組織類型」=8000 或 8010 者排除</p> | |
| E | 28-13 | | 此案為鼻咽癌，「組織類型」應為 8072，請修正 | <p>1.根據摘錄手冊 2011v.3 新增規則 增修邏輯</p> <p>2.鼻咽癌(C11._)且 MCODE=80203，MCODE 譯碼應 為 80723</p> | 1030127 新增 |
| E | 28-14 | | 原發部位血液(C42.0)的個案，組織類型非 9761 者；或原發部位脾(C42.2)的個案，組織類型非 9689 或 9716 者，請再確認，反之亦然（請檢附佐證資料） | <p>1.參考資料： Hematopoietic and Lymphoid Neoplasm Coding Manual 的 「Primary Site Coding Instructions」 章節 http://seer.cancer.gov/tools/heme/Hematopoietic_Instructions_and_Rules.pdf</p> <p>2.排除脾(C42.2)的個案，組織類型編碼 9680 者</p> | 1050520 新增 1051123 修改 1060823 新增 排除條件 |
| E | 28-15 | | 乳癌(C50._)的 pleomorphic lobular carcinoma 包含在 lobular carcinoma 中，請編碼 8520/3 | <p>1.此邏輯適用對象為 C50._ & M-code 編碼 8519/3 者</p> <p>2.乳癌(C50._)的 pleomorphic lobular carcinoma，不以 pleomorphic lobular carcinoma in situ (M-8519/2)矩陣至性態碼 3，因其包含在 lobular carcinoma 中，M-code 應編碼為 8520/3</p> | 1060824 新增 |
| E | 29-1 | 性態碼 | 「性態碼」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：2、3 | |
| | 29-2 | | 若「組織類型」不是空白，則「性態碼」不可空白；反之亦然 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|------------|
| W | 29-3 | | 下列「原發部位」或「組織類型」其「性態碼」不可為 2(in situ),請確認(若仍相同,請附醫師診斷或病理報告) | 下列組織型態其性態碼不可 2 : 8000-8005、8020、8021、8331、 8332、8800-9055、9062、9082、 9083、9110-9493、9501-9993、 8580-8589、8680-8713、8540-8543 C569 & M8620-8622 (短表) C380-C383、C388、C384、C390、 C398-C399、C400-C403、 C408-C409、C410-C414、 C418-C419、 (C440-C449, C510-C512, C518-C519, C600-C601, C608-C609, C632 (M9700-9701))、 C470-C476、C478-C479、 C490-C496、C498-C499、 C480-C482、C488、C701、C709、 C720-725、C728-C729、 C692(M-9510-9514)、C420-C424、 C760-C765、C767-C768、 C770-C775、C778-C779、C809、 C269、C559、C579、C639、C689、 C759 | 1070718 修改 |
| W | 29-4 | | 下列「組織類型」其「性態碼」不可為 3(malignant),請確認(若仍相同,請附醫師診斷或病理報告) | 下列組織型態其性態碼不可 3 : 8077、8081 | |
| | | | 下列「原發部位」或「組織類型」,其「性態碼」不可為 2(in situ) | C380 C383 C388 C384 C390 C398 C399 C400 C403 C408 C409 C410 C414 C418 C419 C440 C449 C510 C512 C518 C519 C600 C601 C608 C609 C632 (M9700 9701) C470 C476 C478 C479 C490 C496 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|--|
| | | | | C498 C499 C480 C482 C488 C701 C709 C720 725 C728 C729 (M 9140) C692(M 9510 9514) M 9590 9699 M 9702 9729 M 9731 9989 C420 C424 C760 C765 C767 C768 C770 C775 C778 C779 C809 | |
| | 29-5 | | 下列「原發部位」的「性態碼」為2(in situ)，請確認 | C269 C399 C559 C579 C639 C689 C729 C759 C760 768 C809 | |
| W | 29-6 | | 「性態碼」編碼為2(in situ)者，則病理期別需編碼為0/0A/0IS，反之亦然 | 1.0A 及 0IS 僅適用 C659、C669、C670-C679、C680 2.排除條件： (1)附錄 A 不適用 AJCC 分期者。 (2)期別編碼為 BBB 者。 (3)Ocular Adnexal Lymphoma、Lymphoid Neoplasms (Hodgkin and Non-Hodgkin)、Primary Cutaneous Lymphomas 個案。 (4)AJCC 6 th :未手術且病理期別為 888 者。 (5)Prostate CA(C61.9) &本院/外院原發部位手術方式編碼(10 ≤ code < 30) & TxNxMx stage999 者。 (6)Bladder CA (C67.0-C67.9) &本院/外院原發部位手術方式編碼(10 ≤ code < 30) & TxNxMx stage999 者。 (7)排除結直腸腫瘤 high grade dysplasia 個案不適用 AJCC 7 th 者。 (8)排除沒有期別組合的癌症部位且 pTIS 的個案：AJCC 7 th CH.49、CH.50 (9)排除個案分類 3 的個案 | 1030408 新增 排除條件 1050218 新增 排除條件 1050520 新增 排除條件 1070117 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-------|--|--|---|
| | | | | (10)排除病理期別組合沒有 0 的個案：CH.7-9、CH.18、CH.37、CH.41、CH.43、CH.47、CH.51、CH.53 | |
| E | 29-7 | | 若攝護腺癌及子宮體癌「性態碼」編碼為 2(in situ)者，請檢附病理報告(年報委員要求) | 1.年報委員會要求，下列部位為原位癌機率極低： C619、C54._&C55._ 2.排除子宮體癌(C54._)，M-code 編碼 8380/2 或 8441/2 的個案 | 1010530 新增 1060823 新增 排除條件 |
| E | 29-8 | | 根據腸胃道 GIST 惡性規則，此個案應為良性腫瘤，請再確認 | 符合以下條件者為良性 GIST，判斷標準以病理期別為主，若病理期別不詳(999/BBB)或病理期別字根/字首為 4、6 者，則以臨床期別判斷 A. 胃(C16._) 1. Stage 1/1A/1B 2. Stage 2 & T1 B. 其他腸胃道，不含 C48.1(C15._, C17-C20, C48._) 1. Stage1 & T1 C. C48.1 1. T1/2 & Stage 1/1A (T2 & Stage 1 不勘誤) 2. T3 & Stage 1B | 1021128 新增 |
| E | 29-9 | | 有區域淋巴結或遠端轉移者，「性態碼」應不為 2 | 邏輯偵測範圍： 「性態碼」編碼 2，且下列任一項成立者 1. 臨床或病理 N1 以上 2. 臨床或病理 M1 以上 | 1030212 新增 |
| E | 210-1 | 分級/分化 | 「分級/分化」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：1-9, B | |
| E | 210-2 | | 組織形態包含「分級/分化」描述，請修正(病理標本取自轉移部位者，請說明) | 1.下列組織型態其分級/分化的編碼應如下列所述： 80203/4, 80213/4, C11._&80723/3, C11._&80723/4, 83313/1, 85853/1, 86313/3, 86343/3, 88053/4, 88513/1, 90623/4, 90823/4, 90833/2, | 1010514 修改 1021128 修改 1030219 新增 細項 1 範圍 並修改 2 1030410 刪除 肉瘤的組織 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|---|
| | | | | 91873/1, 93923/4, 94013/4, 94513/4, 94743/4, 95053/4, 95113/1, 95123/4 (刪除 sarcoma 的組織類型範圍， 應以 FNCLCC Grade 為優先) 2.血液疾病之分級分化編碼請參考 SEER 「The instructions in Hematopoietic and Lymphoid Neoplasm Case Reportability and Coding Manual」最新公告版與 The Hematopoietic and Lymphoid Neoplasms Database (Hematopoietic DB) 或網址： http://seer.cancer.gov/seertools/hemelymph/ 3.轉移部位或是復發的組織型態本 身就含有分級/分化描述者仍不 採用 4.排除 Thymoma, type B3 (M-8585/3)，「分級/分化」=9 者 | 類型範圍 1040205 取消 刪除肉瘤的 組織類型範 圍 1060222 修改 邏輯描述 1070423 修改 |
| E | 210-3 | | Lymphomas 和 Leukemias (M9590-9993)，其「分級/ 分化」的編碼不可為 1-4 | | 1070718 修改 |
| E | 210-4 | | 非 Lymphomas 和 Leukemias (M9590-9993)，其「分級/ 分化」的編碼不可為 5-8 | | 1070718 修改 |
| E | 210-5 | | 該癌症部位或組織類型優 先使用特殊分級分化系 統，「分級/分化」編碼不 在允許範圍(非採特殊分級 分化系統者請說明) | 特殊分級分化系統允許範圍： 1.C18.1 & M-8480,8481,8490：「分 級/分化」編碼 1, 2, 9 2.C50._：「分級/分化」編碼 1-3, 9， 排除淋巴瘤和白血病 (M-9590~9993)以及肉瘤 (M-8800~8820, 8823~8935, 8940~9136, 9142~9582)的個案 3.C54._, C55.9 & M 8000-8576：- 「分級/分化」編碼 1-3, 9 4.C61.9：「分級/分化」編碼 1-3, 9， | 1030211 修改 且 W→E 1030409 刪除 細項第 3 點 1030508 新增 排除條件 1030826 修改 1040205 刪除 細項第 7 點 1040521 新增 排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|--------------------------|
| | | | | <p>排除淋巴瘤和白血病 (M-9590~9993)以及肉瘤 (M-8800~8820, 8823~8935, 8940~9136, 9142~9582)的個案</p> <p>C64.9 & M-8312, 8316, 8260, 8318, 8319：「分級/分化」編碼 1-4, 9</p> <p>5.C64.9 & M-8317：「分級/分化」編碼 1-3, 9</p> <p>6.C65.9, C66.9, C67._, C68.0 & 泌尿上皮細胞癌(M-8050, 8120-8124, 8130-8131)：「分級/分化」編碼 2, 4, 9</p> <p>7.Sarcomas (M-code 範圍：8800-8820, 8823-8935, 8940-9136, 9142-9582)：「分級/分化」編碼 2, 3, 4, 9</p> <p>排除下列不適用 FNCLCC Grading 的範圍：8804, 8902, 9044, 9120, 9231(C40._ & C41._ 以外部位), 9540, 9581</p> <p>8.GIST (M-code 範圍：8935, 8936)：「分級/分化」編碼 2, 4, 9</p> <p>9.排除組織形態包含「分級/分化」描述 (請參考邏輯序號 210-2 的細項說明)</p> | 1070718 修改 |
| E | 210-6 | | 「組織類型」編碼為 8077,8148，且「性態碼」編碼為 2 者，其分級/分化譯碼應為 9。 | 「組織類型」編碼為 8077、8148，且「性態碼」編碼為 2 者，其分級/分化譯碼應為 9。 80772、81482 之 grade III 表示 intraepithelial neoplasia 嚴重程度，其分級/分化譯碼應為 9。 | |
| E | 210-7 | | 原發不明個案，「分級/分化」應編碼為 9 | C809 個案「分級/分化」僅允許編碼 9，組織型態本身就含有分級/分化描述者仍不採用 | 1060222 修改 |
| E | 210-8 | | 非卵巢 borderline 或結直腸腫瘤 high grade | 「分級/分化」允許編碼為 B 者： 1. 卵巢 C569 & 確診方式編碼 1 & | 1011003 修改 1030211 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|----------------------------------|
| | | | dysplasia(severe dysplasia) 個案，其「分級/分化」編碼不可為 B | M-code 編碼 8310、8313、8380、8430-8482、9000、9014-9015 2.結直腸 C18-C20，性態碼為 2，且同時臨床與病理 T888N88M88，stage 888 或 cStageBBB & pStage0 | 1080308 修改 |
| E | 210-9 | | 卵巢 borderline 個案，採用矩陣原則者，「癌症確診方式」編碼應為 1，且「分級/分化」編碼應為 B | 以下 M-code 編碼適用： 8442、8444、8451、8462、8463、8472、8473 | |
| E | 210-10 | | 結直腸腫瘤 high grade dysplasia(severe dysplasia) 個案，「分級/分化」編碼應為 B | 結直腸腫瘤 C18-C20、MCODE 編碼在 AJCC 7 th Ch.14 Colon and Rectum 適用範圍、性態碼為 2 的個案，臨床/病理的 TNM、期別組合、判讀者、AJCC 版本為 888/88/8，或者臨床期別組合 BBB 且病理期別組合 0，符合上述 2 種任一條件者，「分級/分化」編碼應為 B | 1030213 新增 1080308 修改 |
| E | 210-11 | | 肉瘤個案 FNCLCC G1 者，「分級/分化」編碼應為 2 (分級/分化使用字辭學者請說明) | 1.邏輯偵測範圍：Sarcoma 個案 (M-code 範圍：8800-8820, 8823-8935, 8940-9136, 9142-9582) & 「分級/分化」編碼為 1 者 2.排除下列不適用 FNCLCC Grading 的範圍：8804, 8902, 9044, 9120, 9231(C40._& C41._以外部位), 9540, 9581 3.排除下列包含分級/分化的組織類型：8851, 9187, 9511 | 1040205 新增 |
| E | 210-12 | | 「分級/分化」編碼不符合神經內分泌癌分級分化登錄規則，請再確認 (病理標本取自轉移部位者，請說明) | 1.Lung (C34.0-C34.3, C34.8-C34.9)、Thymus (C37.9)，未符合下列組織類型與分級/分化對應者，請再確認： (1)M-8240/3，「分級/分化」=1 (2)M-8249/3，「分級/分化」=2 (3)M-8041/3、8013/3、8045/3，「分級/分化」=3 | 1050219 新增 1050822 新增 排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------|---|--|------------|
| | | | | <p>2.GastroEnteroPancreatic (C16.0-C16.6, C16.8-C16.9, C17.0-C17.3, C17.8-C17.9, C18.0-C18.9, C19.9, C20.9, C23.9, C24.0-C24.1, C24.8-C24.9, C25.0-C25.4, C25.7-C25.9), 未符合下列組織類型與分級/分化對應者, 請再確認:</p> <p>(1)M-8240/3, 「分級/分化」=1 (2)M-8249/3, 「分級/分化」=2 (3)M-8041/3、8013/3, 「分級/分化」=3</p> <p>3.上述 2 點, M-8240/3、8249/3 的個案, 「癌症確診方式」=2 者, 允許「分級/分化」編碼 9</p> | |
| E | 210-13 | | 「組織類型」編碼為 8585, 「分級/分化」編碼為 2、3、4 者, 請確認 | <p>1.Thymoma, type B3 (M-8585/3)的個案「分級/分化」編碼通常為 9, 其他編碼請再詳查</p> <p>2.Well differentiated thymic carcinoma (M-8585/3)包含「分級/分化」的描述, 應編碼為 1</p> | 1070423 新增 |
| E | 211-1 | 癌症確診方式 | 「癌症確診方式」空白或編碼錯誤 | 允許編碼: 1-9 | |
| E | 211-2 | | 若「個案分類」編碼為 0、1, 「癌症確診方式」不詳(編碼 9), 請查明 | | |
| E | 211-3 | | 原位癌其診斷應經顯微鏡檢證實 | <p>1. 「性態碼」編碼為 2 (in situ) 則「癌症確診方式」應編碼為 1、2 或 4</p> <p>2. 8081/2 不勘誤</p> | |
| W | 211-4 | | Lymphoma 和 Leukemias 之診斷應經顯微鏡檢或免疫遺傳證實 | <p>Lymphoma 和 Leukemias 之「組織類型」前四碼為 M9590-9769、M9800-9993</p> <p>若個案經顯微鏡檢證實, 則「癌症確診方式」應編碼為 1、2、3 或 5</p> <p>1.排除 CLASS OF CASES 2 & 3 2.排除「癌症確診方式」編碼為 8</p> | 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------------|--|---|--|
| | | | | 的以下 M-code: 9800、9874、 9961-9964、9980、9989、9992 | |
| E | 211-5 | | Leukemia and other (M9731-9989)、「癌症確 診方式」編碼不可為 6 | | |
| W | 211-6 | | 申報醫院或外院原發部位 手術方式編碼 20-90 者， 「癌症確診方式」不為 1 或 3，請確認 | 1.排除個案分類 3 2.編碼 3 僅適用血液疾病個案 3.排除 C569&M-Code313-編碼 8620、8621、8622&「性態碼」 為 3，且「癌症確診方式」為 8 者 (依據最新 WHO Classification of Tumours of Female Reproductive Organs, Fourth Edition (2014)，原 8620/1 更改為 8620/3) | 1010409 修改 1030512 新增 排除條件 1040520 修改 |
| E | 211-7 | | 癌症確診方式為 4(經顯微 鏡證實但未描述其確診方 式)，請詳查 | 排除 CLASS OF CASES 2 & 3 | |
| E | 211-8 | | 若「個案分類」編碼為 2、 3，「癌症確診方式」不詳 (編碼 9)，請確認 | | |
| E | 211-9 | | 癌症確診方式編碼 3 僅適 用血液疾病 (M9590-9993)，請確認 | M9590-9993 | 1070718 修改 |
| E | 211-10 | | 子宮頸癌個案「癌症確診 方式」編碼為 2，「組織類 型」編碼為 8077/2 者，請 詳查；若僅細胞學診斷為 HSIL 者不申報 | | |
| E | 212-1 | 首次顯微鏡 檢證實日期 | 「首次顯微鏡檢證實日 期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD， 99999999, 00000000 | |
| E | 212-2 | | 「個案分類」為 0、1 且「癌 症確診方式」編碼為 1-4 者，「首次顯微鏡檢證實 日期」請詳查至日。 | 年、月、日均不允許 9999、99、99。 | |
| E | 212-3 | | 「癌症確診方式」編碼為 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------|---|--|--------------------------|
| | | | 5-8 者，「首次顯微鏡檢證實日期」編碼應為 00000000；反之亦然 | | |
| | | | 「癌症確診方式」編碼為 9 者，「首次顯微鏡檢證實日期」編碼應為 99/99/9999；反之亦然 | | |
| E | 212-4 | | 「首次顯微鏡檢證實日期」不可早於「最初診斷日期」 | | |
| E | 212-5 | | 「首次顯微鏡檢證實日期」不可晚於「最後聯絡日期」 | | |
| W | 212-6 | | 「個案分類」為 2、3 者，且「癌症確診方式」編碼為 1-4 者，「首次顯微鏡檢證實日期」請詳查至年 | 年不允許 9999，月、日允許 99、99。 | |
| W | 212-7 | | 「個案分類」為 2、3 者，且「癌症確診方式」編碼為 1-4 者，「首次顯微鏡檢證實日期」與「首次就診日期」、「最初診斷日期」均相同者，請確認 | | |
| E | 213-1 | 腫瘤大小(公釐) | 「腫瘤大小」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：000-995、998、999 | |
| E | 213-2 | | 「原發部位」或「組織型態」與「腫瘤大小」編碼不符 | 1. 若組織類型或腫瘤大小空白，則略過 2. 所有部位之「腫瘤大小」編碼範圍為 000-995、999，但下列情況例外： a. 「腫瘤大小」僅允許編碼 998：C180-C189 (M8220-8221)、C199, C209 (M8220-8221) b. 「腫瘤大小」允許編碼範圍 000-995、998、999 者：C150-C155、C158-C159、 | 1030212 修改 1060222 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|--------------------------|
| | | | | C160-C166、C168-C169、 C340-C343、C348-C349、 C500-C506、C508-C509、 C18-C20 & behavior code=2 (C18-C20 的部分，a 應優先於 b) c. 「腫瘤大小」允許編碼範圍 000-995、998 者： ◆ C53_ & behavior code=2 ◆ M-code=80772、81482 001-002、999 :- M9140、M9590-9699、9702-9729 999 :- C76.0-C76.8、C80.9、C42.0-C42.1、 C42.3-C42.4、M9750、9760-9764、 9800-9820、9826、9831-9920、 9931-9964、9980-9989、9732、 9754(依據『台灣癌症登記長表摘錄 手冊 p.67-68』) | |
| | 213-3 | | Lymphoma (M9590-9699→ 9702-9729) 其腫瘤大小編 碼應為 001、002 或 999 | | |
| E | 213-4 | | 「腫瘤大小」編碼為 990 (foci)，病理 T 大於等於 2 者，請確認 | 下述排除： 1. 原發部位為 C15.0-C15.9(食道 癌)、C16.0-C16.9(胃癌)、 C18.0-C18.9、C19.9、C20.9(大直 腸癌)、C22.0(肝癌)、C61.9(攝護 腺癌)及 C67.0-67.9(膀胱癌)，因 為上述原發部位的 T stage 是以腫 瘤侵犯程度定義而非腫瘤大小 2. 病理 T 為 888、999、X | 1011015 新增 排除條件 |
| E | 213-5 | | 以下原發部位和組織類 型，「腫瘤大小」編碼應 為 999 | 1.C76.0~C76.8 2.C80.9 3.Malignant Melanoma of the Uvea : 請參考 AJCC 7 th 第 51 章節的癌症 部位與組織類型 4.Kaposi sarcoma (M-9140/3) | 1040210 修改 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|---------------|--|--|--|
| | | | | 5.Malignant lymphoma：請參考 AJCC 7 th 第 57A 章節的癌症部位 與組織類型 6.Multiple Myeloma and other plasma cell tumors (M-9731~9738) 7.Mast cell tumors (M-9740~9742) 8.Disseminated Langerhans cell histiocytosis (M-9751/3) 9.Immunoproliferative diseases (M-9760~9769) 10.組織類型 M-9800~9993 | |
| E | 213-6 | | 「腫瘤大小」編碼為 000， cM 或 pM 編碼應為 1，或 cN 或 pN 應編碼大於 1 | | |
| E | 213-7 | | 「腫瘤大小」編碼大於 200 (※請附病理報告或相關佐 證資料) | 臨床較少見，故「腫瘤大小」編碼 201~989 者，需附佐證資料 | |
| E | 214-1 | 區域淋巴結 檢查數目 | 「區域淋巴結檢查數目」 空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00~90、95-99 | |
| E | 214-2 | | 若「區域淋巴結檢查數目」 編碼為 00，則「區域淋巴 結侵犯數目」編碼應為 98、「外院區域淋巴結手 術範圍」及「申報醫院區 域淋巴結手術範圍」編碼 應為 0，反之亦然 | 1.下列編碼則不勘誤： a.Placenta (C58.9) b.Brain and Cerebral Meninges (C70.0-C70.9, C71.0-C71.9) c.Other Parts of Central Nervous System(C72.0-C72.5,C72.8-C72. 9, C75.1-C75.3) d.Hematopoietic： i. Primary sites: C420-C421, C423-C424 (all histologies) ii. Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993 (all sites) e.Lymphomas (9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, | 1011109 修改 Hematopoietic 和 Lymphomas 範圍 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|--------------------|
| | | | | 9940, 9948 and 9971 & all sites) 排除：C44.0-C44.9, C51.0-C51.2, C51.8-C51.9, C60.0-C60.2, C60.8-C60.9, C63.2 & 9700-9701 f.Other and Ill-Defined Primary Sites (C760-C768, C809 & all histologies) g.Kaposi sarcoma (9140/3) 2.個案分類 0/3 &「區域淋巴結侵犯 數目」編碼應為 98 &「外院區域 淋巴結手術範圍」及「申報醫院 區域淋巴結手術範圍」編碼 9 者 略過 | |
| E | 214-3 | | 若「區域淋巴結檢查數目」 編碼為 96、97 或 98，則「區 域淋巴結侵犯數目」編碼 應為 00-90、97 或 99，「外 院區域淋巴結手術範圍」 或「申報醫院區域淋巴結 手術範圍」應編碼為 1-3 | 1. 個案分類 0/3 &「區域淋巴結侵犯 數目」編碼應為 00-90、97 或 99 & 「外院區域淋巴結手術範圍」及 「申報醫院區域淋巴結手術範 圍」編碼 9 者不勘誤 2. 若「區域淋巴結檢查數目」編碼 為 97、98，「區域淋巴結侵犯數 目」編碼 97，則以下情況允許外 院或本院「區域淋巴結手術範圍」 編碼 5(適用 AJCC 7 th)： a. CH.10：C15.0~C16.2 & pN3 (排除 GIST、C16.1 和 C16.2 以 胃癌分期者) b. CH.11：C16.1-C16.9 & pN3/3A/3B (排除 GIST、 Neuroendocrine tumors、C16.1 和 C16.2 以食道癌分期者) c. CH.12：小腸 C17 & pN2(排除 GIST、Neuroendocrine tumors) d. CH.13：C181 & pN2(排除 GIST、Neuroendocrine tumors) e. CH.14：C18.0、C18.2~C18.9、 C19.9、C20.9 & pN2/2A/2B | 1030512 新增 排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|---|
| | | | | (排除 GIST、Neuroendocrine tumors) f. CH.32：乳房 C50 & pN2A | |
| W | 214-4 | | 若「區域淋巴結檢查數目」編碼為 99，請查明 | 下列狀況不勘誤： a.Placenta (C58.9) b.Brain and Cerebral Meninges (C70.0-C70.9, C71.0-C71.9) c.Other Parts of Central Nervous System(C72.0-C72.5,C72.8-C72.9, C75.1-C75.3) d.Hematopoietic： i. Primary sites: C420-C421, C423-C424 (all histologies) ii. Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993 (all sites) e.Lymphomas (9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 & all sites) 排除：C44.0-C44.9, C51.0-C51.2, C51.8-C51.9, C60.0-C60.2, C60.8-C60.9, C63.2 & 9700-9701 f.Other and Ill-Defined Primary Sites (C760-C768, C809 & all histologies) g.Kaposi sarcoma (9140/3) h.«申報醫院區域淋巴結手術範圍」編碼為 0 & «外院區域淋巴結手術範圍」編碼為 1-3、5-7 者 i.治療狀態分類 2 | 1010706 新增 略過條件 1011109 修改 Hematopoietic 和 Lymphomas 範圍 1020515 新增 不堪誤條件 1070718 修改 |
| E | 214-5 | | 「區域性淋巴結檢查數目」編碼為 01~90，則「區域性淋巴結侵犯數目」為 97、99 或小於等於「區域 | 1. 個案分類 0/3 & 「區域淋巴結侵犯數目」編碼應為 97、99 或小於等於「區域淋巴結檢查數目」& 「外院區域淋巴結手術範圍」及「申報 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-----------|--|--|--|
| | | | 淋巴結檢查數目」、「外院區域淋巴結手術範圍」或「申報醫院區域淋巴結手術範圍」應編碼為 1-7 | 醫院區域淋巴結手術範圍」編碼 9 者不勘誤 | |
| E | 214-6 | | 若「區域淋巴結檢查數目」編碼為 95，則「區域淋巴結侵犯數目」編碼應為 00、95 或 99，「外院區域淋巴結手術範圍」或「申報醫院區域淋巴結手術範圍」應編碼為 1-3 | 個案分類 0/3 & 「區域淋巴結侵犯數目」編碼應為 00、95、99 & 「外院區域淋巴結手術範圍」及「申報醫院區域淋巴結手術範圍」編碼 9 者不勘誤 | |
| W | 214-7 | | 若「區域淋巴結侵犯數目」編碼為 00-98，則「區域淋巴結檢查數目」編碼不應為 99 | | 1040824 新增 |
| E | 215-1 | 區域淋巴結侵犯數目 | 「區域淋巴結侵犯數目」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00-90、95、97-99 | |
| E | 215-2 | | 以下原發部位和組織型態碼，「區域淋巴結侵犯數目」及「區域淋巴結檢查數目」編碼皆應為 99 | a.Placenta (C58.9) b.Brain and Cerebral Meninges (C70.0-C70.9, C71.0-C71.9) c.Other Parts of Central Nervous System(C72.0-C72.5,C72.8-C72.9, C75.1-C75.3) d.Hematopoietic : i. Primary sites: C420-C421, C423-C424 (all histologies) ii. Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993 (all sites) e.Lymphomas (9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 & all sites) 排除：C44.0-C44.9, C51.0-C51.2, | 1011109 修改 Hematopoietic 和 Lymphomas 範圍 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|----------------------------|--|--|
| | | | | C51.8-C51.9, C60.0-C60.2, C60.8-C60.9, C63.2 & 9700-9701 f.Other and Ill-Defined Primary Sites (C760-C768, C809 & all histologies) g.Kaposi sarcoma (9140/3) | |
| W | 215-3 | | 若「區域淋巴結侵犯數目」 編碼為 99，請查明 | 下列狀況除外： a.Placenta (C58.9) b.Brain and Cerebral Meninges (C70.0-C70.9, C71.0-C71.9) c.Other Parts of Central Nervous System(C72.0-C72.5,C72.8-C72.9, C75.1-C75.3) d.Hematopoietic： i. Primary sites: C420-C421, C423-C424 (all histologies) ii. Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993 (all sites) e.Lymphomas (9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 & all sites) 排除：C44.0-C44.9, C51.0-C51.2, C51.8-C51.9, C60.0-C60.2, C60.8-C60.9, C63.2 & 9700-9701 f.Other and Ill-Defined Primary Sites (C760-C768, C809 & all histologies) g.Kaposi sarcoma (9140/3) h.「申報醫院區域淋巴結手術範圍」 編碼為 0 &「外院區域淋巴結手術 範圍」編碼為 1-3、5-7 者 i.治療狀態分類 2 | 1010709 新增 排除條件 1011109 修改 Hematopoietic 和 Lymphomas 範圍 1020515 新增 排除條件 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-----------------------|--|--|--|
| E | 215-4 | | 性態碼編碼為 2 (in situ) , 則「區域性淋巴結侵犯數 目」編碼為 00 或 98 | 排除「區域性淋巴結檢查數目」編 碼為 99 者 | 1040824 新增 排除條件 |
| | 215-5 | | 「區域淋巴結陽性數目」 編碼為 98, 則「區域淋巴 結檢查數目」的編碼應為 00, 且「外院區域淋巴結 手術範圍」及「申報醫院 區域淋巴結手術範圍」編 碼應為 0 | | |
| E | 215-6 | | 若「病理 N」為 0, 則「區 域淋巴結侵犯數目」應為 00、98 | 1.「病理 N」為 0 包含 0/0A/0B/0C/0D 2.病理 N 為 0 且「區域淋巴結侵犯 數目」編碼 98 者, 僅適用 AJCC 7 th CH.16: GIST 的癌症部位與組 織類型(M-8935~8936) 3.排除接受術前治療且 T0N0MB (pN0 including 0/0A/0B/0C/0D) | 1020220 修改 1020822 修改 1040209 修改 |
| | 215-7 | | 若「區域淋巴結陽性數目」 編碼 01-97, 則臨床 N 或 病理 N 不為 0 | | |
| E | 31-1 | 診斷性及分 期性手術處 置日期 | 「診斷性及分期性手術處 置日期」非有效日期編碼 | 允許編碼: CCYYMMDD, 99999999, 00000000 | |
| E | 31-2 | | 「診斷性及分期性手術處 置日期」不可早於「最初 診斷日期」 | | |
| E | 31-3 | | 「診斷性及分期性手術處 置日期」不可晚於「最後 聯絡日期」 | 如果其中一個空白或年編碼 9999 則略過。 若診斷性及分期性手術處置日期邊 碼 00000000 則略過。 若其中月編碼 99, 則只比較年; 若 其中日編碼 99, 則只比較年月。 | |
| E | 31-4 | | 外院及申報醫院「診斷性 及分期性手術處置」編碼 為 00, 則「診斷性及分期 性手術處置日期」編碼應 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 | | | | | | | | | |
|-----------------|----------|-------------------------|--|--|------|----|----|----|----|-------------------------|----|----|------------|--|
| | | | 為 00000000 | | | | | | | | | | | |
| E | 31-5 | | 外院或申報醫院「診斷性及分期性手術處置」編碼 01-07, 10-14, 則「診斷性及分期性手術處置日期」應正確填寫(請詳查至月) | | | | | | | | | | | |
| E | 31-6 | | 外院、申報醫院「診斷性及分期性手術處置」與「診斷性及分期性手術處置日期」之編碼組合, 須符合右側之補充說明 | <table border="1"> <thead> <tr> <th>外院</th> <th>本院</th> <th>日期</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>09</td> <td>00</td> <td>→ 00000000/ 99999999</td> </tr> <tr> <td>09</td> <td>09</td> <td>→ 99999999</td> </tr> </tbody> </table> | 外院 | 本院 | 日期 | 09 | 00 | → 00000000/ 99999999 | 09 | 09 | → 99999999 | |
| 外院 | 本院 | 日期 | | | | | | | | | | | | |
| 09 | 00 | → 00000000/ 99999999 | | | | | | | | | | | | |
| 09 | 09 | → 99999999 | | | | | | | | | | | | |
| E | 32-1 | 外院診斷性及分期性手術處置 | 「外院診斷性及分期性手術處置」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00-07、09-14 | | | | | | | | | | |
| E | 33-1 | 申報醫院診斷性及分期性手術處置 | 「申報醫院診斷性及分期性手術處置」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00-07、09-14 | | | | | | | | | | |
| E | 33-2 | | 外院或申報醫院「診斷性及分期性手術處置」編碼 01、02、05、06 或 10-14, 則「癌症確診方式」編碼應為 1 或 3, 請確認 | 排除「首次顯微鏡檢證實日期」編碼為 00000000 者 | | | | | | | | | | |
| E | 33-3 | | 「申報醫院診斷性及分期性手術處置」編碼為 07 或 09, 請查明 | | | | | | | | | | | |
| | 33-4 | | 「診斷性及分期性手術處置日期」日期正確填寫, 則外院或申報醫院「診斷性及分期性手術處置」應編碼為 01-07 | | | | | | | | | | | |
| | 33-5 | | 「診斷性及分期性手術處置日期」若編碼為 00000000, 則外院及申報醫院「診斷性及分期性手術處置」應編碼為 00 | | | | | | | | | | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------|--|---|------|
| E | 34-1 | TNM-分期 | Hematopoietic (M9590-9992) 所有 AJCC 欄位編碼應為「不適用」 | <p>若所有 TNM 欄位空白則略過。</p> <p>1.2010 年 1 月 1 日前新診斷個案： Lymphoma，則： TNM Clin T = 888 TNM Clin N = 88 TNM Clin M = 88 TNM Clin Stage Group = 888 臨床分期字根/字首=0、1、2 或 5 臨床期別組合判讀者=8 TNM Path T = 888 TNM Path N = 88 TNM Path M = 88 TNM Path Stage Group = 888 病理分期字根/字首=0、1、2 或 5 病理期別組合判讀者=8 AJCC-癌症分期版本=88 M97003、M97013 略過</p> <p>2.2010 年 1 月 1 日後新診斷個案： Lymphoma，則： TNM Clin T = 888 TNM Clin N = 88 TNM Clin M = 88 臨床分期字根/字首=0、1、2 或 5 臨床期別組合判讀者=0-8 TNM Path T = 888 TNM Path N = 88 TNM Path M = 88 病理分期字根/字首=0、1、2 或 5 病理期別組合判讀者=0-8 AJCC-癌症分期版本=07 M97003、M97013 略過</p> <p>3.Leukemia(M9800-9992) 則： TNM Clin T = 888 TNM Clin N = 88 TNM Clin M = 88 臨床分期字根/字首=0 臨床期別組合判讀者=8</p> | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|------------|
| | | | | TNM Path T = 888 TNM Path N = 88 TNM Path M = 88 TNM Path Stage Group = 888 病理分期字根/字首=0 病理期別組合判讀者=8 AJCC 癌症分期版本=88 | |
| E | 34-2 | | Lymphoma (M9590-9769) 則 T、N、M、臨床期別組 合判讀者、病理期別組合 判讀者、AJCC 癌症分期版 本欄位應編碼 8、88 或 888 | 1.若組織型態空白則略過。 2.若 T、N、M 欄位空白則略過。 3.Lymphomas (M9590-9699、 9702-9729) 則： TNM Clin T = 888 TNM Clin N = 88 TNM Clin M = 88 TNM Path T = 888 TNM Path N = 88 TNM Path M = 88 臨床期別組合判讀者 = 8 病理期別組合判讀者 = 8 AJCC 癌症分期版本 = 88 4.M97003、M97013 略過 | |
| E | 34-3 | 臨床 T | 「臨床 T」空白或編碼錯誤(該癌症部位無此編碼) | X 0 A IS ISU ISD 1M 1 1A 1A1 1A2 1B 1B1 1B2 1C 1D 2 2A 2A1 2A2 2B 2C 2D 3 3A 3B 3C 3D 4 4A 4B 4C 4D 4E 888 999 1.各部位允許的期別編碼不同 2.新增 M code 為 9700 之期別編碼 範圍 3.ISU, ISD, 1D, 2D, 3D, 4E 為全癌 症新增編碼範圍 4.排除結直腸腫瘤 high grade dysplasia 個案不適用 AJCC 7 th 者 | 1030212 修改 |
| E | 34-4 | | 若不適用 AJCC 者，則所有 TNM 分期相關欄位編碼應 為不適用 | TNM Clin T = 888 TNM Clin N = 88 TNM Clin M = 88 TNM Clin Stage Group = 888 臨床分期字根/字首=0 | 1030519 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|------------------------------------|---|--|
| | | | | 臨床期別組合判讀者=8 TNM Path T = 888 TNM Path N = 88 TNM Path M = 88 TNM Path Stage Group = 88 病理分期字根/字首=0 病理期別組合判讀者=8 AJCC 癌症分期版本=88 | |
| E | 34-5 | | 皮膚癌的個案「臨床 T」與 腫瘤大小、高危險因子不 符合 | 1.皮膚癌的「原發部位」為 C440, C442~C449, C632；「組織類型」 為 8000~8246, 8248~8576, 8940~8950, 8980~8981 2.高危險因子： (1)原發部位在耳朵(C442) (2)原發部位在唇(C440) (3)分級/分化為 3 或 4 (4)其餘高危險因子癌症未收錄 3.邏輯偵測範圍： (1)「腫瘤大小」為 992 或 ≤020 且不為 000 時，「臨床 T」允 許範圍 X, 1~4 (2)「腫瘤大小」為 993~995 或 >020 且 ≤989，則「臨床 T」應不為 X, 0, IS, 1，但排除「病理 T」 為 2 以上者 (3)C440、C442、分級/分化為 3 或 4，三項中任 2 項以上成立 者，「臨床 T」應不為 X, 0, IS, 1 (4)細項(3)優於細項(1) (5)排除 cTXNXMB，cStage BBB 的個案 (6)排除「性態碼」為 2 的原位癌 個案 | 1030507 新增 1030826 修改 1040210 修改 |
| E | 35-1 | 臨床 N | 「臨床 N」空白或編碼錯 誤(該癌症部位無此編碼) | X 0 0A 0B 1 1A 1B 1C 2 2A 2B 2C 3 3A 3B 3C 4 88 99 1.各部位允許的期別編碼不同 | 1030212 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|--------------------|
| | | | | 2.新增 M code 為 9700 之期別編碼範圍 3.0A, 0B 為全癌症新增編碼範圍 4.結直腸(C18-C20)個案，M CODE 在 AJCC 7 th 適用範圍，性態碼 2，「分級/分化」編碼 B 者，允許接受編碼 cT888N88M88, cStage888 | |
| E | 35-2 | | 成人(age≥18) soft tissue sarcoma 淋巴結轉移很罕見，即使沒有臨床證實有轉移，請編碼 cN0 | 1.適用 AJCC 7 th CH.28 Soft Tissue Sarcomas 的 T、Mcode 範圍 2.排除手術後才發現癌症或確診後即失去追蹤 cTXNXMB, cStageBBB 的個案 | 1060523 新增 |
| E | 36-1 | 臨床 M | 「臨床 M」空白或編碼錯誤(該癌症部位無此編碼) | 1.2009 年 12 月 31 日 以前 新診斷個案：X 0 1 1A 1B 1C 88 99 2.2010 年 1 月 1 日 以後 新診斷個案：0 0B 1 1A 1B 1C 1D 1E 88 B 3.各部位允許的期別編碼不同 4.新增 M code 為 9700 之期別編碼範圍 5.1D, 1E 為全癌症新增編碼範圍 6.結直腸(C18-C20)個案，M CODE 在 AJCC 7 th 適用範圍，性態碼 2，「分級/分化」編碼 B 者，允許接受編碼 cT888N88M88, cStage888 | 1030213 修改 |
| E | 36-2 | 臨床 M | 「臨床 M」編碼不應編為 B | 下列情形排除： 1.最初診斷日期 = 首次顯微鏡檢證實日期 = 原發部位最確切的手術切除日期&申報/外院原發部位手術方式(CODE=20-90)&癌症確診方式編碼 1 者→ 代表手術後才發現為癌症 2.申報/外院診斷性及分期性手術處置編碼為 00/02 & 「區域淋巴結檢查數目」編碼 00 & 未接受任何治療者(首次療程開始日期編碼為 00000000)→ 代表確診後即 lost f/u | 1030530 新增 排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------|------------------------|--|---|
| | | | | <p>3.最初診斷日期 = 首次顯微鏡檢證實日期 = 首次手術日期&申報/外院原發部位手術方式 (CODE=20-90)&癌症確診方式編碼 1 &外院及本院區域淋巴結手術範圍編碼為 0、1&外院及本院其他部位手術方式編碼為 0 者→代表手術後才發現為癌症</p> <p>4.若 C441, C690, C695-C696 & 9590-9699, 9702-9738, 9811-9818, 9820-9837, 其臨床分期編碼為 1, 1A, 1B, 2, 2B, 3, 3A, 3B, 4, 4A, 4B 者→代表使用 Ann-arbor 期別</p> <p>5.排除結直腸腫瘤(T、M-CODE 符合 AJCC 7th CH.14), 「性態碼」為 2, 「分級/分化」為 B 的 high grade dysplasia 個案</p> | |
| E | 37-1 | 臨床期別組合 | 「臨床期別組合」空白或編碼錯誤 | <p>1.2010 年 1 月 1 日前新診斷個案： 0-0A-0IS-1-1A-1A1-1A2-1B-1B1-1B2-1S-2-2A-2B-2C-3-3A-3B-3C-4-4A-4B-4C-888-999-OC-</p> <p>2.2010 年 1 月 1 日後新診斷個案： 0-0A-0IS-1-1A-1A1-1A2-1B-1B1-1B2-1S-2-2A-2B-2C-3-3A-3B-3C-4-4A-4B-4C-888-999-OC-BBB</p> <p>但各部位允許的期別編碼不同</p> | |
| E | 37-2 | | 「臨床期別組合」與 T/N/M 編碼對應不合 | <p>1.依據 AJCC 定義，臨床 T/N/M code 對應的期別組合與填寫之臨床期別組合不同(請參考附錄 A-1 和 A-2)。</p> <p>2.若臨床期別組合分到第二碼(如 2A、2B...)，則 umbrella category (如 2) 也是可以被接受的，但請確認 (適用 AJCC 6)。</p> <p>3.排除 AJCC 7th CH.55 採用 Ann-Arbor 分期：cT999N99MB 的個案。</p> | <p>1021127 修改 邏輯敘述</p> <p>1030519 修改</p> <p>1041126 新增 排除細項 5</p> <p>1050218 修改</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|--|
| | | | | <p>4. 「臨床期別組合判讀者」編碼為 1、3、4 者排除。</p> <p>5. 睪丸癌個案(C62.0、C62.1、C62.9),本院與外院的原發部位手術方式編碼為 00, cTXN0M0, cStage 編碼 999 者排除。</p> | |
| E | 37-3 | | <p>若「臨床期別組合」編碼等於 888 者,則臨床 T、N 或 M 編碼皆應等於 88</p> | <p>若 AJCC 癌症分期版本不等於 06 組織型態空白、Lymphoma (M9590-9992)或 C620-C629 (Testis) 則略過。</p> <p>若原發部位為 C589 (Placenta) 若「臨床期別組合」編碼不等於 88,則臨床 T、M 編碼不可等於 88 (因為 C589 不包含 TNM N)</p> <p>其他所有部位: 若「臨床期別組合」編碼不等於 88,則臨床 T、N、M 編碼不可等於 88</p> | |
| E | 37-4 | | <p>「臨床期別組合」編碼與原發部位/組織病理編碼不符合</p> | <p>1. 診斷年 2003-2009 新診斷之個案適用 AJCC 6th; 診斷年 2010(含)以後適用 AJCC 7th: 符合 AJCC 各章節部位與組織類型者, AJCC 臨床期別與病理期別皆須分期 (不可為空白或編碼為 888)</p> <p>2. 有些特定的組織類型可以依據 AJCC 分期, 做臨床分期與病理分期, 若無法分期, 亦可編碼為 888, 唯不可空白。</p> <p>3. 下列排除狀況:</p> <p>(1) 診斷年 < 2003 年</p> <p>(2) 「AJCC 癌症分期版本」編碼非為 06、07 or 88</p> <p>(3) 「組織類型」編碼為空白</p> <p>(4) 未於表列中之組織病理編碼, 「臨床期別組合」應編碼為 888 詳見附錄 A</p> | <p>1030213 修改</p> <p>1030507 新增第 6 點細項</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|--------------------------|
| | | | | <p>(5) 最初診斷日期 = 首次顯微鏡檢證實日期 = 原發部位最確切的手術切除日期&申報/外院原發部位手術方式(CODE=20-90)&癌症確診方式編碼 1 者排除(適用 AJCC 6th)</p> <p>(6) 最初診斷日期 = 首次顯微鏡檢證實日期 = 首次手術日期&申報/外院原發部位手術方式(CODE=20-90)&癌症確診方式編碼 1 &外院及本院區域淋巴結手術範圍編碼為 0、1 &外院及本院其他部位手術方式編碼為 0 者(適用 AJCC 6th)</p> <p>4. 新增 M code 為 9700 之期別編碼範圍</p> <p>5. 結直腸(C18-C20)個案，M CODE 在 AJCC 7th 適用範圍，性態碼 2，「分級/分化」編碼 B 者，允許接受編碼 cT888N88M88, cStage888</p> <p>6. 骨(C40-C41)的 Ewing sarcoma (M-92603)分級/分化視為 G4 來判讀期別組合，cStage 應不會有 1A 和 1B</p> | |
| E | 37-5 | | 「臨床期別組合」不應編碼為 BBB | <p>下列情形排除：</p> <p>1. Clinical TxNxM_B</p> <p>2. 排除AJCC 7th CH.57A、CH.57C 章節且未接受任何治療者(首次療程開始日期編碼00000000)之 T888N88N88 stageBBB</p> <p>3. 排除AJCC 7th中沒有期別組合的章節CH.49~50、CH.52~54且未接受任何治療或手術後才發現癌症者允許StageBBB</p> | 1021127 修改 1030519 修改 |
| E | 37-6 | | 若臨床 T、N、M 或期別組合為 88/888 之編碼，則臨床 T、N、M 與期別組合皆 | <p>排除下列條件：</p> <p>1. AJCC 6th 的 Lymphoid Neoplasms 個案(CH.48)不勘誤</p> | 1010613 修改 1030519 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|---------------|---|--|------------|
| | | | 應編碼為 88/888 | 2. AJCC 7 th 下列章節不動誤： a. 無 N：CH.39 b. 僅有 TNM 但沒有 Stage： CH.49~CH.50、CH.52~CH.54 c. 沒有 TNM 與 Stage：CH.56 d. 僅有 Stage(不適用病理分期)但 沒有 TNM：CH.57A、CH.57C e. CH.55 採用 Ann-Arbor 分期者 | |
| E | 37-7 | | Ocular Adnexal Lymphoma 若使用 Ann-arbor 分期，則 臨床 T、N 應為 999, M 應 為 B | 若 C441, C690, C695-C696 & 9590-9699, 9702-9738, 9811-9818, 9820-9837, 其臨床分期編碼為 1, 1A, 1B, 2, 2B, 3, 3A, 3B, 4, 4A, 4B, 則 T、N 應為 999/99, M 應為 B | |
| E | 37-8 | | 睪丸癌「臨床期別組合」 為 1, 1A, 1B 者，請確認 | AJCC 7 睪丸的章節沒有 cT，而 Stage 1S~3C 可以 N, M 和 S tumor markers 判讀，因此 1, 1A, 1B 者需 確認 | 1030508 新增 |
| E | 37-9 | | 結直腸腫瘤 high grade dysplasia(severe dysplasia) 個案，「臨床期別組合」 非 888/BBB，或者「病理期 別組合」非 888/0，請確認 | 1. 依癌登 103002 號通知文 AJCC 第 7 版操作型定義第(8)點增設邏輯 2. 邏輯偵錯範圍：原發部位編碼 C180-C209，組織類型在 AJCC 7 th Ch.14 範圍，分級/分化編碼 B 者， 臨床與病理需同時 T888N88M88，stage 888 或 cStageBBB & pStage0 | 1080308 新增 |
| E | 38-1 | 臨床分期字 根/字首 | 「臨床分期字根/字首」空 白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-3、5、9 (編碼 4 及 6 不適用於臨床分期) | |
| E | 38-2 | | 「臨床分期字根/字首」若 編碼為 1、2 或 5，則「組 織類型」編碼應為 Lymphoma | Lymphoma 編碼範圍請參考附錄 B | |
| E | 38-3 | | 「臨床分期字根/字首」若 編碼為 2，則「原發部位」 應編碼為 C42.2 | | |
| E | 38-4 | | 「臨床期別組合」編碼為 BBB 者，則「臨床分期字 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-----------|--|---|--------------------|
| | | | 根/字首」應編碼為 0 | | |
| E | 38-5 | | 該原發部位/組織類型不適用 AJCC 者(附錄 A)其「臨床分期字根/字首」應編碼為 0 | 排除「組織類型」編碼為 lymphoma 者 | |
| E | 38-6 | | 「組織類型」為 Lymphoma 編碼範圍，則「臨床分期字根/字首」編碼應為 0、1、2 或 5 | Lymphoma 編碼範圍請參考附錄 B | 1021127 修改 邏輯敘述 |
| E | 39-1 | 臨床期別組合判讀者 | 「臨床期別組合判讀者」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-8 | 1020206 修改 |
| W | 39-2 | | 「臨床期別組合判讀者」編碼為 7，若「個案分類」編碼為 0 或 1，請確認 | | |
| | 39-3 | | 下列「原發部位」及「組織病理」、「臨床期別組合判讀者」應編碼為 8 | C14.0、C14.2、C14.8、C33.9、M90203、Hematopoietic (M9731-9989)及 Lymphoma (M9590-9729) | |
| | 39-4 | | 「臨床期別組合判讀者」編碼為 9，請查明 | | 1020227 刪除 |
| E | 39-5 | | 該原發部位/組織類型適用 AJCC 分期者，其「臨床期別組合判讀者」不可編碼為 8，反之亦然 | 1.排除 2009 年 12 月 31 日以前新診斷 lymphoma(M-9590-M9769) 2.排除臨床期別編碼 BBB 者 3.下列排除狀況： (1) 診斷年< 2003 年 (2) 「AJCC 癌症分期版本」編碼非為 06、07 or 88 (3) 「組織類型」編碼為空白 (4) 未於表列中之組織病理編碼，「臨床期別組合」應編碼為 888 詳見附錄 A (5) 最初診斷日期 = 首次顯微鏡檢證實日期 = 原發部位最確切的手術切除日期&申報/外院原發部位手術方式(CODE=20-90)& 癌症確診方式編碼 1 者排除(適 | 1030213 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---------------------------------------|---|------------|
| | | | | <p>用 AJCC 6th)</p> <p>(6) 最初診斷日期 = 首次顯微鏡檢證實日期 = 首次手術日期&申報/外院原發部位手術方式 (CODE=20-90)&癌症確診方式編碼 1 &外院及本院區域淋巴結手術範圍編碼為 0、1&外院及本院其他部位手術方式編碼為 0 者(適用 AJCC 6th)</p> <p>4.結直腸(C18-C20)個案，MCODE 在 AJCC 7th 適用範圍，性態碼 2，「分級/分化」編碼 B 者，允許接受編碼 cT888N88M88, cStage888，臨床期別判讀者 8</p> | |
| E | 39-6 | | 臨床期別組合非 888、999、BBB 者，臨床期別判讀者不應為 0 | | 1070126 新增 |
| E | 310-1 | 病理 T | 「病理 T」空白或編碼錯誤(該癌症部位無此編碼) | <p>X 0 A IS ISU ISD 1M 1 1A 1A1 1A2 1B 1B1 1B2 1C 1D 2 2A 2A1 2A2 2B 2C 2D 3 3A 3B 3C 3D 4 4A 4B 4C 4D 4E 888 999</p> <p>1.各部位允許的期別編碼不同</p> <p>2.Prostate CA：無病理 T1 分期</p> <p>3.ISU, ISD, 1D, 2D, 3D, 4E 為全癌症新增編碼範圍</p> <p>4.結直腸(C18-C20)個案，MCODE 在 AJCC 7th 適用範圍，性態碼 2，「分級/分化」編碼 B 者，允許接受編碼 pT888N88M88, pStage888</p> <p>NPC：病理 T 應編碼為 888</p> | 1030213 修改 |
| E | 310-2 | | 胸腺(C384)間皮瘤「病理 T」為 4，有執行「原發部位手術」者，請確認 | <p>1.胸腺(C384)間皮瘤(M-9050~9053)的 T4 在技術上為不可切除的腫瘤，若有執行原發部位手術(本院或外院的術式 20~90)者應再確認</p> <p>2.排除本院或外院「其他部位手術方式」為 3、4、5 者</p> | 1030507 新增 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|--|
| E | 310-3 | | 皮膚癌的個案「病理 T」與腫瘤大小、高危險因子不符合 | <p>1.皮膚癌的「原發部位」為 C440, C442~C449, C632；「組織類型」為 8000~8246, 8248~8576, 8940~8950, 8980~8981</p> <p>2.高危險因子：</p> <p>(1)原發部位在耳朵(C442)</p> <p>(2)原發部位在唇(C440)</p> <p>(3)分級/分化為 3 或 4</p> <p>(4)其餘高危險因子癌登未收錄</p> <p>3.邏輯偵測範圍：</p> <p>本院或外院術式 20~90，且有下列(1)、(2)或(3)的情況</p> <p>(1)「腫瘤大小」為 992 或 ≤020 且不為 000 者，「病理 T」允許範圍 X, 1~4</p> <p>(2)「腫瘤大小」為 993~995 或 >020 且 ≤989，則「病理 T」應不為 X, 0, IS, 1</p> <p>(3)C440、C442、分級/分化為 3 或 4，三項中任 2 項以上成立者，「病理 T」應不為 X, 0, IS, 1</p> <p>(4)細項(3)優於細項(1)</p> <p>(5)排除「病理字根/字首」為 4、6 者</p> <p>(6)排除「性態碼」為 2 的原位癌個案</p> | 1030508 新增 1030826 修改 1040210 修改 |
| E | 310-4 | | 睪丸癌個案未執行 radical orchietomy，「病理 T」為 1~3 者，請確認 | <p>1.睪丸癌的原發部位和組織病理範圍請見 AJCC 7 第 42 章</p> <p>2.radical orchietomy 術式為 40</p> <p>3.排除個案分類 0、3，且本院和外院的術式皆為 99 的個案</p> | 1030508 新增 1050520 新增 排除條件 |
| E | 311-1 | 病理 N | 「病理 N」空白或編碼錯誤(該癌症部位無此編碼) | <p>X 0 0A 0B 0C 0D 1 1A 1B 1C 1M 2 2A 2B 2C 3 3A 3B 3C 4 88 99</p> <p>1.各部位允許的期別編碼不同</p> <p>2.結直腸(C18-C20)個案，MCODE 在 AJCC 7th 適用範圍，性態碼</p> | 1030213 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|---|
| | | | | 2, 「分級/分化」編碼 B 者, 允許接受編碼 pT888N88M88, pStage888 NPC: 病理 N 應編碼為 88 | |
| E | 311-2 | | 「外院區域淋巴結手術範圍」及「申報醫院區域淋巴結手術範圍」編碼為 0, 則「病理 N」應編碼為 pNx | 1.適用 AJCC7th 2.排除不適用 AJCC 者(詳見附錄 A) 3.排除 GIST(AJCC 7th CH.16:GIST 的癌症部位與組織類型) 4.排除 T0N0MB 且「病理期別字根/字首」編碼 4 或 6 (pN0 including 0/0A/0B/0C/0D) 5.排除 Ocular Adnexal Lymphoma、Lymphoid Neoplasms (Hodgkin and Non-Hodgkin)、Primary Cutaneous Lymphomas 個案(AJCC7th) 6.排除 Multiple Myeloma 個案 7.排除結直腸(C180, C182-C189, C199, C209)的 pN1C 個案 8.排除乳癌(C50.)且 pN2B 的個案 9.排除原位癌個案, 性態碼 2 & pTIS 且本院或外院「原發部位手術方式」=20-90 的個案 | 1010703 新增 排除條件 1020822 修改 1021127 新增 第 7、8 點排除 1030513 新增 排除條件 1040209 修改 1040824 刪除 細項說明 9 1050822 修改 細項說明 4 |
| E | 311-3 | | 「區域淋巴結檢查數目」編碼為 01~90, 97~98, 則「病理 N」不應編碼為 pNx | 1.排除不適用 AJCC 者(詳見附錄 A) 2.排除本院/外院手術方式編碼皆為 00-19 者 3.排除本院手術方式 00-19 & 外院手術方式 20-90 & 病理期別 TxNxMB, 病理期別組合 999 者 4.排除攝護腺癌僅接受 TURP 者 | 1020219 新增 1020822 修改 邏輯描述 1060302 新增 排除條件 |
| E | 311-4 | | 「區域淋巴結侵犯數目」編碼為 00, 則「病理 N」應編碼為 pN0 | 1.pN0 包含 pN0/0A/0B/0C/0D 2.排除不適用 AJCC 者 (詳見附錄 A, 而不適用 AJCC 者亦包含 C220 且 M-8160,8161,8180 或 C221 且 M-8170~8175 者) 3.排除未手術且病理期別 TxNxMB, 病理期別組合 BBB 者 | 1020219 新增 1021127 新增 排除條件 1030512 新增 排除條件 1030826 新增 排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|---|
| | | | | <p>4.排除結直腸(C180, C182-C189, C199, C209)且 pN1C 的個案</p> <p>5.排除乳癌(C50.)且 pN2B 的個案</p> <p>6.排除結直腸(C18-C20)、MCODE 在 AJCC 7th 適用範圍，性態碼 2，「分級/分化」編碼 B，「區域淋巴結侵犯數目」編碼為 00 的個案(pN 應編碼 88 且原位癌「區域淋巴結侵犯數目」編碼為 00 或 98)</p> <p>7.排除本院或外院「區域淋巴結手術範圍」編碼 0 或 1(本院或外院至少其一編碼為 1)，「區域淋巴結檢查數目」編碼 95 的個案</p> | <p>1031121 修改</p> <p>1041120 修改</p> <p>細項 2</p> |
| E | 312-1 | 病理 M | 「病理 M」空白或編碼錯誤(該癌症部位無此編碼) | <p>1.2009 年 12 月 31 日 以前 新診斷個案：X 0 1 1A 1B 1C 88 99</p> <p>2.2010 年 1 月 1 日 以後 新診斷個案：1 1A 1B 1C 1D 1E 88 B C CA CB CC CD CE</p> <p>3.各部位允許的期別編碼不同</p> <p>4.1D, 1E, CD, CE 為全癌症新增編碼範圍</p> <p>5.結直腸(C18-C20)個案，MCODE 在 AJCC 7th 適用範圍，性態碼 2，「分級/分化」編碼 B 者，允許接受編碼 pT888N88M88, pStage888</p> | 1030213 修改 |
| E | 312-2 | | 原發部位編碼為 C11，病理 TNM 編碼錯誤(因 NPC 鮮少有手術治療)；若有手術，請附病理報告 | <p>參考 NCCN guideline</p> <p>http://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/head-and-neck.pdf</p> <p>以下條件排除：</p> <p>1. AJCC 版本= '06' pt= '999' pn= '99' pm= '99' & OP type=24/25 (接受雷射手術治療)</p> <p>2.AJCC 版本= '06' pt= '888' pn= '88' pm= '888' pstage= '888'</p> <p>3.AJCC 版本= '06' pt= '888' pn= '88' pm= '1' pstage= '4C'</p> | 1070118 新增 排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|--|
| | | | | 4.AJCC 版本= '07' pt= 'X' pn= 'X' pm= 'B' pstage= 'BBB' 5.AJCC 版本= '07' pt= 'X' pn= 'X' pm= '1' pstage= '4C' 6.外院或申報醫院區域淋巴結手術 範圍=2~7，本院和外院原發部位 手術方式=00，pTxNxM _{0-3,3A,3B} M _B ， pStage=999 | |
| E | 312-3 | | 術前未接受 neoadjuvant 者，不得編碼為病理 T ₀ N ₀ M _B (術前已切片切除腫瘤者，請說明) | 1.病理 T ₀ N ₀ M _B ，pN0 including 0/0A/0B/0C/0D 2.申報/外院原發部位手術方式 (CODE=20-90) & 「放射治療與手 術順序」編碼為 1、3、5、7 或「區 域治療與全身性治療順序」編碼 為 1、3、5、7 者略過 3.放射治療與手術順序填-7 或全 身性與區域治療順序填-1 且病理 字根字首編碼為 4、6 者不勘誤 4.攝護腺癌個案僅接受 TURP 者， 不允許編碼為 pT ₀ N ₀ M _B 5.個案是否有接受術前治療的情 形，請參考邏輯序號 314-4 的細 項說明 | 1010409 新增 略過條件 1021127 修改 邏輯描述 1040209 修改 1060302 新增 細項說明 4 1070118 新增 細項說明 5 |
| E | 312-4 | | 有接受手術者，不得編碼為病理 T _x N _x M _B | 下列情形排除： 1.本院及外院原發部位手術方式編 碼為 00-19、98-99 者 2. Prostate CA(C61.9) & 本院/外院 原發部位手術方式編碼(10 ≤ code < 30) 3. Bladder CA (C67.0-C67.9) & 本院/ 外院原發部位手術方式編碼(10 ≤ code < 30) 4.病理期別 999 者 | 1010409 新增 略過條件 |
| E | 312-5 | | 「外院原發部位手術方 式」及「申報醫院原發部 位手術方式」皆編碼為 00 或攝護腺癌個案僅接受 | 攝護腺癌個案僅接受 TURP 者，應 編碼為 pT _x N _x M _B ，pStageBBB | 1060302 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------|--------------------------------|---|--|
| | | | TURP 者，則「病理 M」不得編碼為 C、CA、CB、CC | | |
| E | 313-1 | 病理期別組合 | 「病理期別組合」空白或編碼錯誤 | <p>1.2010 年 1 月 1 日<u>前</u>新診斷個案： 0-0A-0IS-1-1A-1A1-1A2-1B-1B1-1B2-1S-2-2A-2B-2C-3-3A-3B-3C-4-4A-4B-4C-OC-888-999</p> <p>2.2010 年 1 月 1 日<u>後</u>新診斷個案： 0-0A-0IS-1-1A-1A1-1A2-1B-1B1-1B2-1S-2-2A-2B-2C-3-3A-3B-3C-4-4A-4B-4C-888-999-OC-BBB</p> <p>但各部位允許的期別編碼不同</p> | |
| E | 313-2 | | 「病理期別組合」與 T/N/M 編碼對應不合 | <p>1.依據 AJCC 定義，病理 T/N/M code 對應的期別組合與填寫之病理期別組合不同(請參考附錄 A-1 和 A-2)。</p> <p>2.下列 <u>AJCC 7th 章節</u>病理 TNM 和病理期別組合應編碼為 888/88： a.CH.57A~57C b.CH.55 採用 Ann-Arbor 分期者</p> <p>3.下列 <u>AJCC 7th 章節</u>未接受手術治療或確診後失聯者，允許 pTXNXMB，pStageBBB： CH.49~CH.50、CH.52~CH.54</p> <p>4.適用 AJCC 6th.若病理 M 記錄為 X 或是 99，且臨床 M 記錄為 0、1、1A、1B、1C 時，則 pTpNcM 的組合可用來代表病理期別組合。</p> <p>5.適用 AJCC 7th.若病理 M 記錄為 B，且臨床 M 記錄為 0、1、1A~1E 時，則 pTpNcM 的組合可用來代表病理期別組合 (不包含 pStage BBB 之情形；若 pT 或 pN 任一為 X 者，pStage 999)</p> <p>6.若病理期別組合分到第二碼(如 2A、2B...)，則 umbrella category (如 2) 也是可以接受的，但請確認 (適用 AJCC 6)。</p> | <p>1020208 修改 第 7 點排除 條件新增「病 理期別組合 判讀者」7</p> <p>1021127 修改 邏輯敘述</p> <p>1030519 修改</p> <p>1040824 修改</p> <p>1041120 修改 細項 8、9</p> <p>1050218 修改</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|------|
| | | | | <p>7.適用 AJCC 6th: 有做過 neo_adjuvant 治療 (「放射治療與手術順序」編碼為 1、3、5、7, 或「區域治療與全身性治療順序」編碼為 1、3、5、7), 且 pT0、pN0、pM0 者。</p> <p>8.下列情況「病理期別組合判讀者」編碼為 1~4、6、7, 且 pT 不為 X 或 99 者可排除 a.cN0 & pNX, 「臨床期別組合判讀者」編碼為 1~4、6、7 者, 以 pT、cN0、pM 判定是否符合病理期別組合 b.手術後發現為癌症者, 若 pN 以 0 代入後, 病理期別組合正確者亦可排除</p> <p>9.適用 AJCC6th & 7th: 排除 pT_{IS/ISU/ISD}N_XM_B 且病理期別組合編碼為 0/0IS 或 pT_AN_XM_B 且病理期別組合為 0A 者</p> <p>10.適用 AJCC6th: Prostate CA(C61.9) &本院/外院原發部位手術方式編碼(10 ≤ code < 30) & TxNxMx stage999 者排除</p> <p>11.適用 AJCC6th: Bladder CA 排除 (C67.0-C67.9) &本院/外院原發部位手術方式編碼(10 ≤ code < 30) & TxNxMx stage999 者排除</p> | |
| E | 313-3 | | 若「病理期別組合」編碼不等於 888, 則病理 T、N 或 M 編碼不可等於 88 | <p>若 AJCC 癌症分期版本不等於 06 組織型態空白、組織編碼範圍為 M9590-9992 則略過。</p> <p>若原發部位為 C589 (Placenta) 若「病理期別組合」編碼不等於 88, 則病理 T、M 編碼不可等於 88 (因為 C589 不包含 TNM 之 N)</p> <p>其他所有部位: 若「病理期別組合」編碼不等於 88, 則病理 T、N、M</p> | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|----------------------------------|
| | | | | 編碼不可等於88 | |
| | 313-4 | | 若「原發部位」的編碼為 C14.0、C14.2、C14.8、 C33.9，則病理期別 T/N/M/ 組合均應編碼為88(無合 適的) | | |
| E | 313-5 | | 「申報醫院原發部位手術 方式」編碼為 20-90 且術前 未接受化學或放射治療， 則「病理期別」編碼不得 為 888 或 999 | <p>1.排除不適用 AJCC 者</p> <p>2.下列 AJCC 7th 章節 略過：</p> <p>a.僅有 TNM 但沒有 Stage： CH.49~CH.50、CH.52~CH.54</p> <p>b.沒有 TNM 與 Stage：CH.56</p> <p>c.不適用病理分期：CH.57A~57C</p> <p>d.CH.55 採用 Ann-Arbor 分期者</p> <p>3.若「放射治療與手術順序」編碼 為 1、3、5、7，或「區域治療與 全身性治療順序」編碼為 1、3、 5、7，即視為術前有接受 neoadjuvant 治療</p> <p>4.Prostate CA & 外院或申報醫院 OP TYPE(10≤code<30) (適用 AJCC 6th) 與 Bladder CA & OP TYPE (10≤code<30)之 TxNxMx 或 TxNxM0stage 999(適用 AJCC 6th)排除。</p> <p>5.Prostate CA & OP TYPE (10≤code<30) 與 Bladder CA & 外院或申報醫院 OP TYPE (10≤code<30) 之 TxNxMx 或 TxNxM0stage 999(適用 AJCC 6th)；。</p> <p>6.排除附錄 A 中之 3.All other histologies</p> <p>7.排除 pNx 且「區域淋巴結檢查數 目」編碼為 00 & 「區域淋巴結 侵犯數目」編碼為 98 者</p> <p>8.排除結直腸腫瘤 high grade dysplasia 個案不適用 AJCC 7th 者</p> | 1030408 新增 排除條件 1030519 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|----------------------------------|
| E | 313-6 | | 「性態碼」編碼為2(原位癌)，有接受原發部位手術治療者，「病理期別」應編碼為0；無接受原發部位手術治療者，「臨床期別」應編碼為0 | <p>A. <u>有接受原發部位手術治療定義</u>： 「申報醫院原發部位手術方式」編碼為20~90或「外院原發部位手術方式」編碼為20~90</p> <p>1. Prostate CA & 外院或申報醫院 OP TYPE(10≤code<30) 與 Bladder CA & OP TYPE (10≤code<30)之 TxNxMx stage 999 排除(適用 AJCC 6th)。</p> <p>2. 「病理期別」編碼為888、BBB者略過。</p> <p>3. 排除個案分類為0者</p> <p>B. <u>無接受原發部位手術治療定義</u>為：「申報醫院原發部位手術方式」和「外院原發部位手術方式」皆編碼為00~19</p> <p>1. 「臨床期別」編碼為888、999、BBB者略過</p> <p>C. 上述A、B兩項皆排除無Stage 0的章節： <u>AJCC 6th</u>：Ch.7-Ch.8, Ch.14, Ch.20-Ch.22, Ch.30, Ch.32, Ch.34, Ch.36, Ch.40-Ch.48 <u>AJCC 7th</u>：Ch.7-Ch.9, Ch.13(Carcinoid), Ch.16, Ch.18, Ch.26-Ch.28, Ch.36(Sarcomas), Ch.37, Ch.39, Ch.41, Ch.43, Ch.47, C49-Ch.57</p> | 1011128 修改 1030129 新增 排除條件 |
| E | 313-7 | | 「性態碼」編碼為3(侵襲性癌)，有接受原發部位手術治療者，「病理期別」不應編碼為0；無接受原發部位手術治療者，「臨床期別」不應編碼為0 | <p>1. 有接受原發部位手術治療，下述條件「病理期別」編碼為0者可略過：</p> <p>a. 「原發部位」編碼為C50.0 & 「組織類型」編碼為8540 & 「性態碼」編碼為3。</p> <p>b. 「原發部位」編碼為C50.0-C50.9 & 「組織類型」編碼為8543 & 「性態碼」編碼為3。</p> | 1011128 修改 1040520 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|--|
| | | | | c. 「病理字根/字首」編碼為 4 或 6 2. 不允許個案分類 0，病理期別編碼 pTXNXMB，pStageBBB，「臨床期別」編碼為 0 者 | |
| E | 313-8 | | 若臨床 M 或病理 M 編碼為 1、1A、1B、1C，則「病理期別組合」編碼為 4、4A、4B 或 4C | 若病理期別=888/BBB 者除外 若臨床 M=1 & 病理 M=0 除外(適用 AJCC 6 th) 胃癌(C16.0-C16.9) 臨床或病理之 T4N1M0、T4N2M0、T4N3M0、T1N3M0、T2N3M0、T2aN3M0、T2bN3M0、T3N3M0 排除 甲狀腺癌 (C73.9) & M Code (80503 or 83303) & 「診斷年齡」<45 & eM1/pM1 排除 攝護腺癌(C61.9)：臨床之 T4N0M0、Any T N1M0 (T1/T1a/T1b/T1cN1M0、T2/T2a/T2b/T2cN1M0、T3/T3a/T3bN1M0、T4N1M0) 病理之 T4N0M0、Any T N1M0 (T2/T2a/T2b/T2cN1M0、T3/T3a/T3bN1M0、T4N1M0) 排除 膀胱癌(C67.0-C67.9)：臨床或病理之 T4bN0M0、Any T N1-3 M0 排除 | |
| E | 313-9 | | 「病理期別組合」編碼與原發部位/組織病理編碼不符合 | 1. 診斷年 2003-2009 新診斷之個案適用 AJCC 6 th ；診斷年 2010(含)以後適用 AJCC 7 th ；符合 AJCC 各章節部位與組織類型者，AJCC 臨床期別與病理期別皆須分期（不可為空白或編碼為 888） 2. 有些特定的組織形態可以依據 AJCC 分期，做臨床分期與病理分期，若無法分期，亦可編碼為 | 1030213 修改 1030507 新增 第 5 點細項 1040521 新增 第 6 點細項 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|--|
| | | | | <p>888，唯不可空白。</p> <p>3.下列排除狀況：</p> <p>(1)「外院原發部位手術方式」and 「申報醫院原發部位手術方 式」編碼為 00 or 10 (10-19) or 98 or 99</p> <p>(2)診斷年< 2003 年</p> <p>(3)「AJCC 癌症分期版本」編碼非 為 06、07 or 88</p> <p>(4)「組織類型」編碼為空白</p> <p>(5)未於表列中之組織病理編碼， 「病理期別組合」應編碼為 888(詳見附錄 A)</p> <p>(6)有做過 neo_adjuvant 治療(「放 射治療與手術順序」編碼為 1、 3、5、7，或「區域治療與全身 性治療順序」編碼為 1、3、5、 7)，且 pT0、pN0、pM0 者(適 用 AJCC6th)</p> <p>4.結直腸(C18-C20)個案，MCODE 在 AJCC 7th 適用範圍，性態碼 2， 「分級/分化」編碼 B 者，允許接 受編碼 pT888N88M88, pStage888</p> <p>5.骨(C40-C41)的 Ewing sarcoma (M-92603)分級/分化視為 G4 來判 讀期別組合，pStage 應不會有 1A 和 1B</p> <p>6.Merkel Cell Carcinoma (AJCC 7th CH.30)，若 cN 不為 X、pN 為 X， 且病理期別判讀者為 1、2、3、4、 6、7 時，允許 cN 代入 grouping 病理期別組合</p> | |
| E | 313-10 | | 若「外院原發部位手術方式」及「申報醫院原發部位手術方式」皆編碼為 00 者，則「病理期別組合」應編碼為 888/BBB (使用 | <p>1.888 適用於 2010 年 1 月 1 日<u>前</u>新 診斷個案 (使用 AJCC 第 6 版者)</p> <p>2.BBB 僅適用於 2010 年 1 月 1 日<u>後</u> 新診斷個案(使用 AJCC 第 7 版者)</p> <p>3.顯微鏡證實 T/N/M 最高碼例外：</p> | 1010710 新增 略過條件 1011003 新增 略過條件 1011004 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-----------|---|--|-----------------------------|
| | | | T/N 最高碼判定期別者，請說明) | <p>①顯微鏡證實 pM1(+)條件： a. 本院/外院診斷性及分期性手術處置編碼01、05、06、10、11、13 & pM1/1A/1B/1C者略過 b. 本院/外院其他部位手術方式編碼3-5 & pM1/1A/1B/1C者略過 c. C34._ & SSF4編碼為013者不勘誤 d. 上述a、b、c條件之外，確診方式1、2、4，臨床與病理M同時為M1以上者(1/1A/1B/1C)略過</p> <p>②切片證實 N 條件： a. C22._ or C53._ or C569 or C619 & 「區域淋巴結侵犯數目」編碼01-90、95、97者不勘誤 b. C15._ or C18-C20& 「區域淋巴結侵犯數目」編碼 07-90 者不勘誤 4. 適用AJCC7th:Ocular Adnexal Lymphoma、Lymphoid Neoplasms (Hodgkin and Non-Hodgkin)、Primary Cutaneous Lymphomas、Multiple Myeloma and Plasma Cell Disorders且病理期別888者不勘誤</p> | 第3點內容 1020823增修 第3點內容 |
| E | 313-11 | | 「病理期別組合」不應編碼為 BBB | 下列情形排除： 1.pathology TxNxMB 2.pathology T0N0MB (pN0 including 0/0A/0B/0C/0D) | 1040209修改 |
| E | 313-12 | | 若病理 T、N、M 或期別組合為 88/888 之編碼，則病理 T、N、M 與期別組合皆應編碼為 88/888 | 若 AJCC 癌症分期版本不等於 06/07、組織病理為 Lymphoma 則略過 | |
| E | 314-1 | 病理分期字根/字首 | 「病理分期字根/字首」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0、3、4、6、9 | |
| E | 314-2 | | 「病理分期字根/字首」若編碼為 1、2 或 5，則「組織類型」的編碼應為 Lymphoma | | |
| E | 314-3 | | 「病理分期字根/字首」若 | 以下情形排除： | 1040209修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|---|
| | | | 編碼為 4、6，則「病理期別組合」不得編碼為 888 | 1.【適用 AJCC 第六版】若病理 pT0N0M0，pStage 888 者 (pN0 including 0/0A/0B/0C/0D) 2.【適用 AJCC 第六版】若病理 pT888N88M88，且「首次手術日期」不為 00000000 者 | |
| W | 314-4 | | 「病理分期字根/字首」編碼為 4、6，個案未接受術前治療者；或個案有接受術前治療，「病理分期字根/字首」編碼不為 4、6 者，請確認 | A.若個案未接受術前治療，則下列狀況皆應成立： 「放射治療與手術順序」編碼不為 1、3、5、7 「區域治療與全身性治療順序」編碼不為 1、3、5、7 1.個案分類 0 & 「放射治療與手術順序」及「區域治療與全身性治療順序」編碼為 9、99、-9 者不勘誤 2.「病理期別組合」編碼為 4 或「病理 M」編碼為 1(包含 1, 1A~1E) 且「區域治療與全身性治療順序」編碼為-1 者不勘誤 3.「區域治療與全身性治療順序」編碼-7 且「申報醫院化學治療日期」早於「原發部位最確切手術切除日期」者不勘誤 4.「放射治療與手術順序」編碼-6 且 RT 開始日期早於「原發部位最確切手術切除日期」者不勘誤 B.若個案有接受術前治療，則下列任一狀況成立者： 1.「放射治療與手術順序」編碼為 1、3、5、7 且「原發部位未手術原因」為 0、「放射治療臨床標靶體積摘要」包含 T 2.「區域治療與全身性治療順序」編碼為 1、3、5、7 且個案有執行手術者(本院或外院原發部位手術方式編碼為 20-90 但排除攝護 | 1011109 修改 邏輯敘述並 新增細項說 明 1020515 新增 有接受術前 治療條件與 排除條件 1020823 修改 1021127 修改 A3、A4 細項 說明 1030519 修改 排除條件 1050218 修改 A2 細項說明 1060223 修改 A1 細項說明 1070118 新增 B 的細項說 明 1080305 修改 B2 細項說明 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-----------|--|--|--|
| | | | | <p>腺癌個案僅執行TURP術式21-23者)</p> <p>3.肝(C220)個案「申報醫院化學治療」04-07，「申報醫院原發部位手術方式」20-90，且「申報醫院化學治療開始日期」早於「原發部位最確切手術切除日期」</p> <p>4.肝(C220)個案「外院化學治療」04或06，「全身性治療開始日期」00000000，外院或本院手術方式20-90，且「首次療程開始日期」早於「原發部位最確切手術切除日期」</p> <p>5.攝護腺(C619)和膀胱(C67.)，本院或外院術式 $20 \leq \text{OPTYPE} < 30$，且 pTxNxM_B 的個案不勘誤</p> <p>以上 A、B 二點皆排除以下條件：</p> <p>1.不適用 AJCC 7th 的個案</p> <p>2.下列 AJCC 7th 淋巴瘤(病理分期字根/字首不適用編碼4、6)章節：CH.55、CH.57A~CH.57C</p> | |
| E | 314-5 | | 「病理期別組合」編碼為 BBB 者，則「病理分期字根/字首」應編碼為 0 | <p>1.pT0N0MB 者且「病理分期字根/字首」編碼為 4、6 者略過 (pN0 including 0/0A/0B/0C/0D)</p> <p>2.攝護腺(C619)和膀胱(C67.)，本院或外院術式 $20 \leq \text{OPTYPE} < 30$ 且 pTXNXMB 者略過</p> | <p>1020515 新增 排除條件</p> <p>1031128 修改</p> <p>1040209 修改</p> |
| E | 314-6 | | 該原發部位/組織類型不適用 AJCC 者(附錄 A)其「病理分期字根/字首」應編碼為 0 | <p>以下情形排除：</p> <p>1.【適用 AJCC 第六版】若病理 pT0N0M0，pStage 888 者 (pN0 including 0/0A/0B/0C/0D)</p> <p>2.【適用 AJCC 第六版】若病理 pT888N88M88，且「首次手術日期」不為 00000000 者</p> | 1040209 修改 |
| E | 315-1 | 病理期別組合判讀者 | 「病理期別組合判讀者」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-8 | 1020206 修改 |
| W | 315-2 | | 「病理期別組合判讀者」 | 排除條件： | 1011128 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|---|
| | | | 編碼為 7，若「治療狀態分類」編碼為 1 或 3 者，請確認 | 治療狀態分類編碼 3 & 外院術式編碼 20-90 | 1020219 修改 |
| E | 315-3 | | 該原發部位/組織類型適用 AJCC 分期者，其「病理期別組合判讀者」不可編碼為 8，反之亦然 | <p>1. 排除「AJCC 癌症分期版本」編碼非為 06、07 or 88</p> <p>2. 未於本手冊附錄 A 表列中之癌症部位/組織類型編碼，「病理期別組合」應編碼為 888、「病理期別組合判讀者」應編碼為 8</p> <p>3. 下列排除狀況(適用 AJCC 7th)：</p> <p>(1) 依據操作型定義病理期別組合編碼 BBB 者 (操作型定義請參閱癌登中心通知文)</p> <p>(2) 結直腸(C18-C20)個案，MCODE 在 AJCC 7th 適用範圍，性態碼 2，「分級/分化」編碼 B 者，允許接受編碼 pT888N88M88, pStage888，病理期別判讀者 8</p> <p>(3) Ocular Adnexal Lymphoma (CH.55)個案，未執行手術治療，允許接受編碼 pTxNxM_B, pStage888，病理期別判讀者 8</p> <p>4. 下列排除狀況(適用 AJCC 6th)：</p> <p>(1) 外院與申報醫院「原發部位手術方式」編碼為 00 or 10 (10-19) or 98 or 99</p> <p>(2) 診斷年 < 2003 年</p> <p>(3) 「組織類型」編碼為空白</p> <p>(4) 有做過 neo_adjuvant 治療 (「放射治療與手術順序」編碼為 1、3、5、7，或「區域治療與全身性治療順序」編碼為 1、3、5、7)，且 pT0N0M0 者 (pN0 包含 0/0A/0B/0C/0D)</p> | <p>1030213 修改</p> <p>1040209 修改</p> <p>1060223 新增</p> <p>3(3)排除條件</p> |
| E | 315-4 | | 病理期別組合非 888、999、BBB 者，病理期別判讀者不應為 0 | | 1070126 新增 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|---|---|---|------|
| E | 316-1 | AJCC 癌症分期版本 | 「AJCC 癌症分期版本」編碼錯誤 | 允許編碼： 06、07 及 88 | |
| E | 316-2 | | 若「臨床期別組合判讀者」編碼為 1-7 或「病理期別組合判讀者」編碼為 1-7，則「AJCC 癌症分期版本」編碼應為 06/07 | | |
| E | 316-3 | | 若「AJCC 癌症分期版本」編碼為 88，則臨床及病理期別組合皆應編碼 888 | 若 AJCC 癌症分期版本編碼為 88，則臨床及病理期別組合皆應編碼 88 若臨床及病理期別組合皆編碼 88，則 AJCC 癌症分期版本編碼為 88 例外情形：C441、C690、C692、C695、C696、C698 (These sites may, for certain histologies, require the coding of the individual T, N, and M elements, but have no corresponding recommended stage grouping.) | |
| E | 316-4 | | 若「最初診斷日期」為 2010 年 1 月 1 日 <u>後</u> 之個案，則「AJCC 癌症分期版本」應編碼為 07 或 88 | | |
| E | 316-5 | 該原發部位/組織類型適用 AJCC 分期者，其「AJCC 分期版本」不可編碼為 88，反之亦然 | 1.排除 2010 年 1 月 1 日 <u>前</u> 新診斷 lymphoma 2.排除以下狀況： a.結直腸(C18-C20)個案，MCODE 在 AJCC 7 th 適用範圍，性態碼 2，「分級/分化」編碼 B 者，允許接受臨床與病理期別同時為 T888N88M88, Stage888，臨床與病理期別組合判讀者 8，「AJCC 癌症分期版本」 88 b. Plasma Cell Disorders (M-9731, 9734 except for C441, C690, C695, C696) 個案 (允許 ISS 臨床分期或是不適用) | 1030213 新增 排除條件 1040205 新增 排除條件 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------------|---|---|------------|
| E | 317-1 | 其他分期系 統 | 「其他分期系統」空白或 編碼錯誤 | 00-02,06-07,09-11 | 1060222 修改 |
| W | 317-2 | | 「其他分期系統」編碼為 99，請查明 | | |
| E | 317-3 | | 「其他分期系統」編碼 01(FIGO)，則「原發部位」 應為子宮頸癌 C53.0-C53.9；或為 C48.1-C48.8、 C51.0-C51.9、C52.9、 C54.0、C54.1、C54.2、 C54.3、C54.8、 C54.0-C54.9、C55.9、 C56.9、C58.9、C57.0-C57.9 | C58.9的「組織類型」範圍為 9100~9105 | 1030508 修改 |
| E | 317-4 | | 「其他分期系統」編碼 02(MAC stage)，則「原發 部位」應為大腸直腸癌 C18.0-C21.8 | | |
| W | 317-5 | | 「其他分期系統」編碼 03(Pediatric stage)，則個案 之「診斷年齡」應小於19 歲 | | |
| E | 317-6 | | 「其他分期系統」編碼 04(Okuda stage)，則「原發 部位」應為肝癌 C22.0-C22.1 | | |
| E | 317-7 | | 「其他分期系統」編碼 05(CLIP)，則「原發部位」 應為肝癌 C22.0-C22.1 | | |
| E | 317-8 | | 「其他分期系統」編碼 06(BCLC)，則「原發部位」 應為肝癌 C22.0 | M-code: 8170-8175 | |
| E | 317-9 | | 「其他分期系統」編碼 07(Small Cell Lung Cancer Classification)，則應為小細 胞肺癌 | 小細胞肺癌定義： 「原發部位」為 C33.9、 C34.0-C34.9，且組織型態為 M80413、80423、80433、80443、 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------------|---|--|------------|
| | | | | 80453 | |
| E | 317-10 | | 「其他分期系統」編碼 08(Ann Arbor Classification for Lymphoma)，則應為 Lymphoma(範圍請參考附 錄C) | | |
| W | 317-11 | | 子宮頸癌(C53.0-C53.9) ， FIGO 期別為必填欄位(「其 他分期系統」編碼 01) | M-code 9590-9729, 9735, 9737, 9738, 9811-9818, 9837, 9823, 9827 的 Lymphoma 個案則略過 | 1040821 修改 |
| E | 317-12 | | 若「其他分期系統期別(臨 床分期)」與「其他分期 系統期別(病理分期)」 皆編碼為 0000，則「其他 分期系統」編碼應為 00 | | |
| E | 317-13 | | 肝癌(C22.0 & M8170-M8175) ， BCLC 期 別為必填欄位(「其他分 期系統」編碼 06) | 排除 2010 年 1 月 1 日 <u>前</u> 新診斷 | |
| E | 317-14 | | 「其他分期系統」編碼 09(DSS)，應為漿細胞瘤 | M9731、M9732、M9734 排除 C441, C690, C695-C696 | |
| E | 317-15 | | 「其他分期系統」編碼 10(Rai system)，應為慢性 淋巴性白血病 | 僅原發部位為 C42.0、C42.1 或 C42.4 & M9823 適用 | |
| E | 317-16 | | 2016 年 1 月 1 日(含)以後新 診斷攝護腺癌(C61.9) ， DRE Clinical T category 期 別為必填欄位(「其他分 期系統」編碼 11) | 1.僅原發部位為 C61.9 適用 2. DRE Clinical T category 為 2016 年 1 月 1 日(含)以後新診斷攝護腺 癌個案必填欄位 | 1060222 新增 |
| E | 318-1 | 其他分期系 統版本 | 「其他分期系統版本」空 白或編碼錯誤(只允許 4 碼格式，空白請補 0) | 不允許 C54.0-C54.9 及 C55.9 的「其 他分期系統版本」編碼為 1970 (1970 為臨床分期)，但排除「其他 分期系統期別(臨床)」編碼 1, 1A, 1B, 2, 3, 4, 4A, 4B，且「其他分期 | 1040521 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------------|---|---|--------------------------|
| | | | | 系統期別(病理)」編碼 0000 者 | |
| E | 318-2 | | 若「其他分期系統期別(臨床分期)」與「其他分期系統期別(病理分期)」皆編碼為 0000，則「其他分期系統版本」編碼應為 0000，反之亦然 | | |
| E | 318-3 | | 肝癌個案(C22.0)且「其他分期系統期別(臨床)」(BCLC)編碼為 0、A 者，則「其他分期系統版本」編碼應為 2005 | | 1040226 刪除 |
| E | 318-4 | | 2010 年(含)後診斷個案「其他分期系統」編碼 01(FIGO)者，「其他分期系統版本」編碼不符合適用的診斷年度 | 1.2010 年(含)後診斷個案： 除 C56.9-57.0, primary peritoneal carcinoma (C48.1, C48.2, C488，請參考 AJCC 7 th CH.37)，「其他分期系統版本」可編碼為 1988 或 2009 外，其他個案應編碼為 2009 2.2014 年(含)後診斷個案： 除 C56.9-C57.0, primary peritoneal carcinoma (C48.1, C48.2, C488，請參考 AJCC 7 th CH.37)，「其他分期系統版本」編碼為 2014 外，其他個案應編碼為 2009 | 1040206 修改 1040520 修改 |
| E | 318-5 | | 2010 年(含)後診斷個案「其他分期系統」編碼 06(BCLC)者，則「其他分期系統版本」編碼應為 2005 | | 1040226 新增 |
| E | 318-6 | | 2010 年(含)後診斷個案「其他分期系統」編碼 11(DRE)者，則「其他分期系統版本」編碼應為 2009 | DRE 根據攝護腺癌 AJCC 定義為分期依據，以 AJCC 版本編碼：AJCC 7 編碼 2009、AJCC 8 編碼 2016 | 1060222 新增 |
| E | 319-1 | 其他分期系統期別(臨床) | 「其他分期系統期別(臨床)」空白、編碼錯誤 | 1.若「其他分期系統」編碼為 01 (FIGO)，「原發部位」編碼 | 1021128 修改 邏輯敘述 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--------|---|---|
| | | 床) | | <p>C53.0-C53.9 (AJCC 7th CH.35) :</p> <p>a. 「其他分期系統版本」編碼為 1994，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 0、1、1A、1A1、1A2、1B、1B1、1B2、2、2A、2B、3、3A、3B、4A、4B、9999</p> <p>b. 「其他分期系統版本」編碼為 2009 (2010 年 1 月 1 日以後新診斷個案)，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 1、1A、1A1、1A2、1B、1B1、1B2、2、2A、2A1、2A2、2B、3、3A、3B、4、4A、4B、8888、9999</p> <p>2.若「其他分期系統」編碼 01 (FIGO)，且原發部位為 C52.9，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 1、2、3、4A、4B；例外：首次療程開始日期=本院或外院原發部位手術日期，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 0000</p> <p>3.若「其他分期系統」編碼 01 (FIGO)，且原發部位為 C58.9，組織類型為 M-9100~9105，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 1、2、3、4</p> <p>4.若「其他分期系統」編碼 01 (FIGO)，且原發部位為 C51._ (AJCC 7th CH.33)，「病理字根/字首」為 4、6：</p> <p>a. 「其他分期系統版本」編碼為 1988，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 0、1、1A、1B、2、3、4A、4B；若「病理字根/字首」不為 4、6，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 0000</p> <p>b. 「其他分期系統版本」編碼為 2009 (2010 年 1 月 1 日以後新診</p> | <p>1030128 新增 子宮頸 FIGO 與 BCLC 編 碼允許範圍</p> <p>1030508 新增 其他 FIGO 部 位編碼範圍</p> <p>1040210 修改</p> <p>1060222 新增 細項 11</p> <p>1070122 修改</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--------|---|------|
| | | | | <p>斷個案)，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 1、1A、1B、2、3、3A、3A1、3A2、3B、3B1、3B2、3C、4、4A、4A1、4A2、4B；若「病理字根/字首」不為 4、6，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 0000</p> <p>5.若「其他分期系統」編碼 01 (FIGO)，且原發部位為 C48.1-C48.8、C54.0-C54.9、C55.9、C56.9 及 C57._，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 0000</p> <p>6.若「其他分期系統」編碼 02 (MAC)，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 0000</p> <p>7.若「其他分期系統」編碼 06 (BCLC)：</p> <p>a.「其他分期系統版本」編碼為 1999，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 A1、A2、A3、A4、B、C、D、9999</p> <p>b.「其他分期系統版本」編碼為 2005 (2010 年 1 月 1 日以後新診斷個案)，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 0、A、B、C、D、9999</p> <p>8.若「其他分期系統」編碼 07 (Small Cell Lung Cancer Classification)，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 L、E、LS、0000</p> <p>9.若「其他分期系統」編碼 09，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 1、1A、1B、2、2A、2B、3、3A、3B</p> <p>10.若「其他分期系統」編碼 10，則「其他分期系統期別(臨床)」編碼</p> | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|----------------------------------|
| | | | | 為 0、1、2、3、4 11.若「其他分期系統」編碼 11，則 「其他分期系統期別(臨床)」編碼 為 X、0、1、1A、1B、1C、2、 2A、2B、2C、3、3A、3B、4、 8888、9999 | |
| E | 319-2 | | 若「其他分期系統」編碼 為 00，「其他分期系統期 別(臨床及病理)」編碼均為 0000，「其他分期系統期 別(臨床及病理)判讀者」 編碼均為 8 | | |
| E | 319-3 | | 子宮頸(C53.0-C53.9)、陰道 (C52.9)、女陰(C51.)或妊 娠滋養細胞腫瘤 (C58.9&M-9100~9105)，且 性態碼為 2 者，「其他分 期系統期別(臨床)」(FIGO) 應編碼 0 或 8888 | 1.適用「其他分期系統」編碼 01(FIGO)的個案 2.2010 年 1 月 1 日 前 新診斷個案 FIGO 適用編碼 0 3.2010 年 1 月 1 日 以後 新診斷個案 FIGO 適用編碼 8888 4.排除陰道(C52.9)個案首次療程開 始日期=本院或外院原發部位手 術日期(主要治療先執行手術，登 錄於病理期別，臨床期別 0000) 5.女陰(C51.)個案僅適用「病理字 根/字首」為 4、6 的情況 6.個案若未採用其他分期系統，則 「其他分期系統」編碼 00、「其 他分期系統版本」編碼 0000、「其 他分期系統期別(臨床)」編碼 0000，判讀者 8 | 1030509 修改 |
| E | 319-4 | | 未接受手術之肝癌個案 (C22.0)且「其他分期系統 期別(臨床)」(BCLC)編碼為 0、A、A1-A4 者，其腫瘤 大小不可大於 5 公分 | 1.«其他分期系統»編碼為 06 & 本 院/外院手術方式編碼 非 20-90 & 「其他分期系統期別(臨床)」編碼 0、A、A1、A2、A3、A4 者，其腫 瘤大小應編碼為 001-050、991-995 ❖排除條件:腫瘤大小編碼 999 且其 他系統期別(臨床)判讀者編碼為 1、4、6 者或腫瘤大小編碼 999 | 1010703 新 增略過條件 1040821 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|--------------------|
| | | | | 且 cT=2 者 2.其他期別(臨床)判讀者編碼 1 不勘誤 | |
| W | 319-5 | | 接受手術之肝癌個案(C22.0)且「其他分期系統(BCLC)編碼為 0、A、A1-A4 者，其腫瘤大小不可大於 5 公分 | 「其他分期系統」編碼為 06 & 本院/外院手術方式編碼 20-90 & 「其他分期系統期別(臨床)」編碼 0、A、A1、A2、A3、A4 者，其腫瘤大小應編碼為 001-050、991-995 排除條件: 999 且其他系統期別(臨床)判讀者編碼為 1、4 者 | 1010703 刪除 |
| E | 319-6 | | 肝癌個案(C22.0)之「臨床 T」編碼為 3、3A、3B 及 4 者，「其他分期系統期別(臨床)」(BCLC)不可編碼為 0、A、A1-A4 (cT3 與 BCLC A1-A4 僅適用 2009 年以前診斷個案) | 「臨床 T」編碼為 3B 或 4、本院與外院原發部位手術方式皆為 00、「SSF3 Child Pugh 分數」編碼 000-002 時，以下 2 種情形允許「其他分期系統期別(臨床)」(BCLC)編碼 A【2010 年(含)以後診斷個案】： 1. 「臨床分期字根/字首」編碼 3 且腫瘤大小<030 者 2. 「臨床分期字根/字首」編碼 0 且腫瘤大小<050 者 | 1050219 新增 排除條件 |
| E | 319-7 | | 子宮頸癌(C53.0-C53.9) 非原位癌或臨床 TNM 分期不詳者，「其他分期系統期別(臨床)」(FIGO)應不可編碼為 8888 | 以下任一項成立者，「其他分期系統期別(臨床)」(FIGO)應不可編碼為 8888 1. 臨床 T: 1, 1A, 1A1, 1A2, 1B, 1B1, 1B2, 2, 2A, 2A1, 2A2, 2B, 3, 3A, 3B, 4 2. 臨床 N: 1 3. 臨床 M: 1 | 1030213 新增 |
| E | 319-8 | | 術後才確診為子宮頸癌(C53.0-C53.9)者，「其他分期系統期別(臨床)」(FIGO)應編碼為 8888 | 術後確診為子宮頸癌(C53.0-C53.9)的個案，cTxNxM _B ，cStage=BBB，且符合下列任一項者，「其他分期系統期別(臨床)」(FIGO)應編碼為 8888 1. 最初診斷日期 = 首次顯微鏡檢證實日期 = 原發部位最確切的手術切除日期&申報/外院原發部位手術方式(CODE=20-90)&癌症 | 1030213 新增 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-------------------------|---|--|---|
| | | | | <p>確診方式編碼 1 者</p> <p>2.最初診斷日期 = 首次顯微鏡檢 證實日期 = 首次手術日期&申 報/外院原發部位手術方式 (CODE=20-90)&癌症確診方式編 碼 1 &外院及本院區域淋巴結手 術範圍編碼為 0、1&外院及本院 其他部位手術方式編碼為 0 者</p> | |
| E | 319-9 | | 肝癌個案(C22.0)之「臨床 N」或「臨床 M」編碼為 1 者,「其他分期系統期別(臨 床)」(BCLC)不可編碼為 0、A、A1-A4、B | | 1040324 新增 |
| E | 319-10 | | 術後才確診為攝護腺癌 (C61.9)者,「其他分期系 統期別(臨床)」(DRE)應編 碼為 X | <p>1.術後確診的情形,請參考邏輯序 號 36-2 有關「手術後才發現為癌 症」的細項說明</p> <p>2.術式 21-23 者不視為手術治療</p> <p>3.診斷年 2016 年 1 月 1 日以後為必 填欄位,之前的個案「其他分期 系統」編碼 11 者才跳此邏輯</p> | 20180117 新 增 |
| E | 320-1 | 其他分期系 統期別(臨 床)判讀者 | 「其他分期系統期別(臨 床)判讀者」空白或編碼錯 誤 | 允許編碼: 0-8 | 1020220 修改 |
| W | 320-2 | | 「其他分期系統期別(臨 床)判讀者」編碼 7,若「個 案分類」編碼為 0-1,請確 認 | | |
| E | 320-3 | | 子宮體癌及卵巢癌個案, 若「其他分期系統」編碼 為 01(FIGO),則「其他分 期系統期別(臨床)判讀者」 應編碼為 8(個案不適合做 臨床分期) | 僅適用 C54-C56 | 1030519 刪除 |
| E | 320-4 | | 「其他分期系統」編碼為 01、06-07、09-10,則「其 他分期系統期別(臨床)判 讀者」不應為 8 | <p>1.排除子宮及卵巢癌(C54.0-C56.9) 「其他分期系統」編碼 01 的個案</p> <p>2.排除子宮頸癌(C53.)「其他分期 系統」編碼 01 且「性態碼」編碼</p> | <p>1020220 新增</p> <p>1021127 新增</p> <p>排除條件</p> <p>1030519 刪除</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------------|---|---|--|
| | | | | 2.的原位癌個案 | |
| E | 320-5 | | 「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 0000 或 8888 者，則「其他分期系統(臨床)判讀者」應編碼為 8，反之亦然 | 1.排除「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 8888、「其他分期系統(臨床)判讀者」應編碼為 0 者 2.「其他分期系統期別(臨床)」編碼為 8888 者，僅適用 FIGO 分期的原位癌以及術後才發現子宮頸癌的個案 3.允許攝護腺癌(C61.9)術後確診者，「其他分期系統(臨床)判讀者」編碼 8 (「其他分期系統」編碼 11，「其他分期系統(臨床)」編碼 X) | 1030519 新增 1070423 修改 |
| E | 321-1 | 其他分期系統期別(病理) | 「其他分期系統期別(病理)」空白、編碼錯誤 | 1.若「其他分期系統」編碼 01 (FIGO)，且原發部位為 C54.0-C54.9 及 C55.9 (AJCC 7 th CH.36)： a.「其他分期系統版本」編碼為 1988，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為 0、1、1A、1B、1C、2、2A、2B、3、3A、3B、3C、4、4A、4B b.「其他分期系統版本」編碼為 2009 (2010 年 1 月 1 日以後新診斷個案)： (1) Uterine Carcinomas 個案，「其他分期系統期別(病理)」編碼為 1、1A、1B、2、3、3A、3B、3C、3C1、3C2、4、4A、4B、8888 (2) Uterine Sarcomas 個案，「其他分期系統期別(病理)」編碼為 1、1A、1B、2、2A、2B、3、3A、3B、3C、4、4A、4B (3) Adenosarcomas 個案，「其他分期系統期別(病理)」編碼為 | 1030509 修改 1040210 修改 1040520 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--------|---|------|
| | | | | <p>1、1A、1B、1C、2、2A、2B、3、3A、3B、3C、4、4A、4B</p> <p>2.若「其他分期系統」編碼01 (FIGO)，且原發部位為C56.9、C48.1-C48.8 (AJCC 7th CH.37)：</p> <p>a.「其他分期系統版本」編碼為1988、2009，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為1、1A、1B、1C、2、2A、2B、2C、3、3A、3B、3C、4、8888</p> <p>b.「其他分期系統版本」編碼為2014 (2014年1月1日以後新診斷個案)，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為1、1A、1B、1C、1C1、1C2、1C3、2、2A、2B、3、3A、3A1、3A11、3A12、3A2、3B、3C、4、4A、4B、8888</p> <p>3.若「其他分期系統」編碼01 (FIGO)，且原發部位為C57.0 (AJCC 7th CH.38)：</p> <p>a.「其他分期系統版本」編碼為1988、2009，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為1、1A、1B、1C、2、2A、2B、2C、3、3A、3B、3C、4、8888</p> <p>b.「其他分期系統版本」編碼為2014 (2014年1月1日以後新診斷個案)，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為1、1A、1B、1C、1C1、1C2、1C3、2、2A、2B、3、3A、3A1、3A11、3A12、3A2、3B、3C、4、4A、4B、8888</p> <p>4.若「其他分期系統」編碼01 (FIGO)，且原發部位為C51._ (AJCC 7th CH.33)：</p> <p>a.「其他分期系統版本」編碼為1988，則「其他分期系統期別(病</p> | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--------|--|------|
| | | | | <p>理)」編碼為 0、1、1A、1B、2、3、4A、4B</p> <p>b. 「其他分期系統版本」編碼為 2009 (2010 年 1 月 1 日以後新診斷個案)，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為 1、1A、1B、2、3、3A、3A1、3A2、3B、3B1、3B2、3C、4、4A、4A1、4A2、4B</p> <p>c. 例外：「病理字根/字首」為 4、6 者，應申報「其他分期系統期別(臨床)」，則「其他分期系統期別(病理)」為 0000</p> <p>5. 若「其他分期系統」編碼 01 (FIGO)，且原發部位為 C52.9，首次療程開始日期=本院或外院原發部位手術日期，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為 1、2、3、4A、4B；但若「首次療程開始日期」不等於本院或外院「原發部位手術日期」者，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為 0000</p> <p>6. 若「其他分期系統」編碼 01 (FIGO)，且原發部位為 C53._、C58.9&M-9100~9105，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為 0000</p> <p>7. 若 colon cancer in-situ(「其他分期系統」編碼 02 且「性態碼」為 2)，「其他分期系統期別(病理)」編碼為 0000 若「其他分期系統」編碼 02(MAC)(colon cancer in-situ 除外)，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為 A、B1、B2、B3、C1、C2、C3、D (不接受 Duke's，故編碼不得為 B、C)</p> <p>8. 若「其他分期系統」編碼 06</p> | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|--|
| | | | | (BCLC)，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為 0000 9.若「其他分期系統」編碼 07 (Small Cell Lung Cancer Classification)，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為 0000 10.若「其他分期系統」編碼 09，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為 0000 11.若「其他分期系統」編碼 10，則「其他分期系統期別(病理)」編碼為 0000 | |
| W | 321-2 | | 「個案分類」1-2 者，「臨床期別組合」、「病理期別組合」、「其他分期系統期別(臨床)」與「其他分期系統期別(病理)」編碼不得同時為不詳(BBB、888、999 或 0000)，請確認 | 排除下列狀況： 1.C14.0-C14.8、C33.9 2.Leukemia(M9731-9993) 3.原發部位或組織型態 AJCC 不適用者 4.AJCC 7 th 下列章節不勘誤： a.僅有 TNM 但沒有 Stage： CH.49~CH.50、CH.52~CH.55 b.沒有 TNM 與 Stage：CH.56 5.結直腸個案(C18-C20) high grade dysplasia 個案不適用 AJCC 7 th 者 6.「其他分期系統期別(臨床)」與「其他分期系統期別(病理)」編碼 0000 時，下列狀況排除： a.確診後失去追蹤未再回診 b.手術後才發現癌症且未執行區域淋巴結手術個案 c.攝護腺癌(C619)僅接受 TURP (術式 21~26)或膀胱癌(C67.)僅接受 TURBT (術式 21~24, 27)且手術後才發現癌症者 【說明】 (1)手術後才發現癌症者、確診後失去追蹤未再回診者，請參考邏輯 36-2 細項說明 | 1010709 新增 排除條件 1020823 新增 排除條件 1030213 新增 排除條件 1030519 修改 1040210 新增 排除條件 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|------------|
| | | | | (2)未執行區域淋巴結手術者， 「區域淋巴結檢查數目」編碼 00 & 「區域淋巴結侵犯數目」 編碼 98，pN 編碼 X | |
| E | 321-3 | | 若「其他分期系統」編碼 為 01-11，則「其他分期系 統期別」（臨床與病理期 別）不得同時編碼為 0000 （無使用其他分期系 統），請確認 | | 1060223 修改 |
| E | 321-4 | | 若「其他分期系統」編碼 為 01(FIGO)，則「其他分 期系統期別(病理)」應編碼 為 0000 | 僅適用子宮頸癌 (C53) | 併入 321-1 |
| E | 321-6 | | 子宮及卵巢 (C54.0~C56.9)、女性腹膜 (C48.1~C48.8)、女陰 (C51.)、陰道(C52.9)、輸 卵管(C57.)且性態碼為 2 者，「其他分期系統期別(病 理)」(FIGO)應編碼 0 或 8888 | 1. 適用「其他分期系統」編碼 01(FIGO)的個案 2. 2010 年 1 月 1 日 <u>前</u> 新診斷個案 FIGO 適用編碼 0 3. 2010 年 1 月 1 日 <u>以後</u> 新診斷個案 FIGO 適用編碼 8888 4. 排除女陰(C51.)個案「病理字根 /字首」為 4、6 的情況(術前先執 行輔助治療，登錄於臨床期別， 病理期別 0000) 5. 陰道(C52.9)個案僅適用首次療 程開始日期=本院或外院原發部 位手術日期 6. 個案若未採用其他分期系統，則 「其他分期系統」編碼 00、「其 他分期系統版本」編碼 0000、「其 他分期系統期別(病理)」編碼 0000，判讀者 8 | 1030509 修改 |
| E | 321-7 | | Leukemia 之個案，則「其 他分期系統」為 00、「其 他分期系統版本」為 0000/8888、「其他分期系 統期別（臨床）」為 | 1. M-code 範圍請參考附錄 B 2. 「其他分期系統」編碼為 10 & 原 發部位為 C42.0、C42.1 或 C42.4 & M9823 者不勸誤 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-----------------|--|---|--------------------------|
| | | | 0000/8888、「其他分期系統期別」(臨床)判讀者」為 0/8,「其他分期系統期別(病理)」為 0000/8888、「其他分期系統期別(病理)判讀者」等欄位皆應編碼 0/8,請確認 | | |
| E | 322-1 | 其他分期系統期別(病理)判讀者 | 「其他分期系統期別(病理)判讀者」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-8 | 1020220 修改 |
| W | 322-2 | | 「其他分期系統期別(病理)判讀者」編碼 7,若「個案分類」的編碼為 1,請確認 | | |
| E | 322-3 | | 子宮頸癌個案,若「其他分期系統」編碼為 01(FIGO),則「其他分期系統期別(病理)判讀者」應編碼為 8(個案不適合做病理分期) | 僅適用子宮頸癌(C53) | 1030519 刪除 |
| E | 322-4 | | 「其他分期系統」編碼為 01-02,則「其他分期系統期別(病理)判讀者」不應為 8 | 排除子宮頸癌(C53)「其他分期系統」編碼為 01 的個案 | 1020220 新增 1030519 刪除 |
| E | 322-5 | | 「其他分期系統期別(病理)」編碼為 0000 或 8888 者,則「其他分期系統期別(病理)判讀者」應為 8,反之亦然 | 1.排除「其他分期系統期別(病理)」編碼為 8888,「其他分期系統期別(病理)判讀者」編碼為 0 2.«其他分期系統期別(病理)」編碼為 8888 者,僅適用 FIGO 分期的原位癌個案 | 1030519 新增 |
| E | 41-1 | 首次療程開始日期 | 「首次療程開始日期」非有效日期值 | 允許編碼:CCYYMMDD,99999999,00000000 | |
| E | 41-2 | | 「首次療程開始日期」編碼為 99999999,請查明至月 | A.若下列任何一項成立,即代表個案有接受治療: 1.本院/外院原發部位手術方式編碼 10-90(排除攝護腺癌個案僅接 | 1060302 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|----------------------------|--|------|
| | | | | <p>受 TURP 者)</p> <p>2.本院/外院區域淋巴結手術範圍 2-7</p> <p>3.本院/外院其他部位手術方式編 碼 1-5</p> <p>4.放射治療臨床標靶體積摘要編碼 為-1 或 1-63</p> <p>5.本院/外院化學治療編碼 01-05</p> <p>6.本院/外院荷爾蒙/類固醇治療編 碼 01</p> <p>7.本院/外院免疫治療編碼 01</p> <p>8.本院骨髓/幹細胞移植或內分泌 處置編碼 10、11、12、20、21、 22、25、30、40、50</p> <p>9.本院/外院標靶治療編碼 01</p> <p>10.年月不允許 9999 或 99，日可不 詳</p> <p>B.排除 Class of Cases 0&3</p> <p>C.護腺癌個案僅接受 TURP 者，「治 療狀態分類」編碼 4 者，「首次療 程開始日期」不允許編碼為 99999999，應填寫決定積極監測或 密切觀察的日期</p> | |
| E | 41-3 | | 「首次療程開始日期」不 可早於「最初診斷日期」 | <p>若首次療程開始日期或最初診斷日 期空白、首次療程開始日期編碼 00000000、或其一年編碼 9999，則 略過。</p> <p>若其中月編碼 99，則只比較年；若 其中日編碼 99，則只比較年月。</p> | |
| E | 41-4 | | 「首次療程開始日期」不 可晚於「最後聯絡日期」 | <p>若首次療程開始日期或最後聯絡日 期空白、首次療程開始日期編碼 00000000、或其一年編碼 9999，則 略過。</p> <p>若其中月編碼 99，則只比較年；若 其中日編碼 99，則只比較年月。</p> | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|------|
| E | 41-5 | | 若「個案分類」編碼為 1、2，若「首次手術日期」、「放射治療開始日期」及「全身性治療開始日期」(「申報醫院化學治療開始日期」、「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」、「申報醫院免疫治療開始日期」、「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」、「申報醫院標靶治療開始日期」)任一個編碼不為 00000000，則「首次治療的日期」編碼不可為 00000000 | 若八個日期中，任何一個空白則略過。 若「首次手術日期」、「放射治療開始日期」及「全身性治療開始日期」(「申報醫院化學治療開始日期」、「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」、「申報醫院免疫治療開始日期」、「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」、「申報醫院標靶治療開始日期」)皆編碼 00000000 或 88888888，則略過。 | |
| E | 41-6 | | 「個案分類」編碼為 5 者，則「首次療程開始日期」為 00000000 | | |
| E | 41-7 | | 若「個案分類」編碼為 1，且「首次手術日期」、「放射治療開始日期」及「全身性治療開始日期」(「申報醫院化學治療開始日期」、「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」、「申報醫院免疫治療開始日期」、「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」、「申報醫院標靶治療開始日期」)皆編碼 00000000 或 88888888 或 99999999，則「首次治療的日期」為有效日期者，請確認。 | 1.若八個日期中，任何一個空白則略過。 2.治療狀態分類編碼4者略過 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|--------------------|
| E | 41-8 | | 若「個案分類」編碼為 2，則「首次治療的日期」不可晚於「首次手術日期」或「放射治療開始日期」「全身性治療開始日期」(「申報醫院化學治療開始日期」或「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」或「申報醫院免疫治療開始日期」或「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期、「申報醫院標靶治療開始日期」 | 若七個日期中，任何一個空白則略過。 若「首次手術日期」、「放射治療開始日期」及「全身性治療開始日期」(「申報醫院化學治療開始日期」、「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」、「申報醫院免疫治療開始日期」、「醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」、「申報醫院標靶治療開始日期」)皆編碼 00000000 或 88888888，則略過。 | |
| E | 41-9 | | 若「個案分類」編碼為 1，「首次治療的日期」必須等於 non-zero 治療日期中最早的那個日期。 | 1. 若八個治療開始日期中，任何一個空白則略過。 2. 若「首次手術日期」、「原發部位最確切的手術切除日期」、「放射治療開始日期」及「全身性治療開始日期」(「申報醫院化學治療開始日期」、「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」、「申報醫院免疫治療開始日期」、「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」、「申報醫院標靶治療開始日期」)皆編碼 00000000 或 88888888，則略過。 3. 不詳治療日期的處理程序：若其中某一治療日期不詳(99999999)而另一治療日期有填寫(如 20060102)，則首次治療日期可以等於 99999999 或是有填寫的那個日期(20060102)；當月或日不詳時亦如此的比較，如某個治療日期 20069999 等於另一治療日期 20060102，20060420 等於 20060499。注意的一點，首次治療日期一定等於各治療日期中的 | 1020826 新增 排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|--|
| | | | | 其中一個日期 4. 「治療狀態分類」編碼為3，且「放 療機構」編碼為4、7者略過 | |
| E | 41-10 | | 若個案拒絕首次療程治 療，則「首次治療的日期」 需為有效日期 | 「治療狀態分類」編碼為6者，首 次療程開始日需為有效日期 | 個案分類3 略過 |
| E | 41-11 | | 若個案在治療前即死亡或 病危出院，則「首次療程 開始日期」應等於死亡或 最後聯絡日期 | 「診斷狀態分類」編碼為1 & 「治 療狀態分類」編碼為0者，其「首 次療程開始日期」應等於最後聯絡 或死亡日期 | 1030210 修改 |
| W | 41-12 | | 本院診斷者，其「首次療 程開始日期」超過「最初 診斷日期」一年，請確認 | 「診斷狀態分類」為1者 | |
| W | 41-13 | | 外院診斷者，其「首次療 程開始日期」超過「最初 診斷日期」四個月，請確 認（超過4個月無惡化者 可摘錄為首療） | 「診斷狀態分類」為2者，若下列 狀況皆成立，則「首次療程開始日 期」不可超過「最初診斷日期」四 個月後 1. 外院原發部位手術方式編碼00 或 攝護腺癌(C61.9)個案外院原發部 位手術方式編碼21-23 2. 外院區域淋巴結手術範圍 Lymphoma and hematopoietic (M9590-9993) 區域淋巴結手術 範圍編碼0或9 3. 外院其他區域淋巴結手術範圍編 碼0、1 4. 外院其他其他部位手術方式編碼 0 5. 外院免疫治療編碼00 6. 外院化學治療編碼00 7. 外院荷爾蒙/類固醇治療編碼00 8. 骨髓/幹細胞移植或內分泌處置 編碼00 9. 外院標靶治療編碼00 | 1020515 修改 1060302 修改 1070718 修改 |
| E | 41-14 | | 若「個案分類」編碼為1， 且「首次手術日期」、「放 射治療開始日期」及「全 | 以下狀況略過： 若八個日期中，任何一個空白則略 過。 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------|---|--|------------|
| | | | 身性治療開始日期) (「申報醫院化學治療開始日期」、「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」、「申報醫院免疫治療開始日期」、「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」、「申報醫院標靶治療開始日期」)皆編碼 00000000 或 88888888 或 99999999, 請確認。 | 「治療狀態分類」編碼為 4 略過 「申報醫院緩和照護」編碼為 4 或 7 者略過。28 | |
| E | 411-1 | 首次手術日期 | 「首次手術日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000 | |
| E | 411-2 | | 「首次手術日期」不可早於「首次療程開始日期」 | | |
| E | 411-3 | | 「首次手術日期」不可晚於「最後聯絡日期」 | 若首次手術日期或最後聯絡日期空白、首次手術日期編碼 00000000、或其一年編碼 9999, 則略過。 若其中月編碼 99, 則只比較年; 若其中日編碼 99, 則只比較年月。 | |
| E | 411-4 | | 若有執行手術, 「首次手術日期」編碼應正確填寫 (請詳查至月) | A.若下列任一狀況成立, 即為有執行手術: 1.外院或申報醫院原發部位手術方式=10-90 (排除攝護腺癌個案僅接受 TURP 者) 2.外院或申報醫院區域淋巴結手術範圍=2-7 3.外院或申報醫院其他部位手術方式=1-5 B.年月不允許 9999 或 99, 日允許 99 C.排除 Class of Cases 0、3、5、6 | 1060222 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|--------------------------|
| E | 411-5 | | 若未執行手術，「首次手術日期」編碼必為 00000000 | 若下列狀況皆成立，即為未執行手術： 1.外院及申報醫院原發部位手術方式=00 / 98 或攝護腺癌個案僅接受 TURP 者(C619&外院/本院術式=21-23) 2.外院及申報醫院區域淋巴結手術範圍=0、1、9 (下列情況區域淋巴結手術範圍方可編碼 9： C420、C421、C423、C424、C589、C700-C729、C751-C753、C76_、C77_ & (M9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971)、C809、M9727, M9733, M9741-9742, M9764-9809, M9832, M9840-9931, M9945-9946, M9950-9968 and M9975-9993) 3.外院及申報醫院其他部位手術方式=0 | 1060222 修改 1070718 修改 |
| E | 411-6 | | 「首次手術日期」不可早於「最初診斷日期」 | | |
| E | 411-7 | | 若「外院原發部位手術方式」編碼為 00/98 & 「外院區域淋巴結手術範圍」編碼為 0-1 & 「外院其他部位手術方式」編碼為 0，且申報醫院之「原發部位手術方式」or「區域淋巴結手術範圍」or「其他部位手術方式」其中一項為有做(非 00/98 或 0-1)，則首次手術日期應正確填寫(年月日皆不可不詳)。 | 排除攝護腺癌個案僅接受 TURP 者 | 1060222 新增 排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------------------------|--|--|--------------------|
| E | 412-1 | 原發部位最 確切的手術 切除日期 | 「原發部位最確切的手術 切除日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000 | |
| E | 412-2 | | 「原發部位最確切的手術 切除日期」不可早於「首 次手術日期」 | 若原發部位最確切的手術切除日期 或首次手術日期空白，或原發部位 最確切的手術切除日期編碼 00000000，則略過。 若其中月編碼 99，則只比較年；若 其中日編碼 99，則只比較年月。 | |
| E | 412-3 | | 「原發部位最確切的手術 切除日期」不可早於「最 初診斷日期」 | 若原發部位最確切的手術切除日期 空白或編碼 00000000，則略過。 若其中月編碼 99，則只比較年；若 其中日編碼 99，則只比較年月。 | |
| E | 412-4 | | 「原發部位最確切的手術 切除日期」不可晚於「最 後聯絡日期」 | 若原發部位最確切的手術切除日期 或最後聯絡日期空白，則略過。 若其中月編碼 99，則只比較年；若 其中日編碼 99，則只比較年月。 | |
| E | 412-5 | | 若外院和申報醫院「原發 部位手術方式」編碼皆為 00 或 98，則「原發部位最 確切的手術切除日期」應 編碼為 00000000；反之亦 然 | 攝護腺癌個案僅接受 TURP 者，視 為沒有執行手術治療，「原發部位 最確切的手術切除日期」應編碼為 00000000 | 1060222 新增 排除條件 |
| E | 412-6 | | 若申報醫院「原發部位手 術方式」編碼為 10-90，且 外院「原發部位手術方式」 編碼為 00 者，則「原發部 位最確切的手術切除日 期」應正確填寫（請詳查 至日） | 1.年月日皆不允許不詳（9999、99、 99），皆需查明 2.攝護腺癌個案僅接受 TURP 者， 視為沒有執行手術治療，「原發 部位最確切的手術切除日期」應 編碼為 00000000 | 1060222 新增 排除條件 |
| E | 412-7 | | 若外院和申報醫院「原發 部位手術方式」編碼皆為 99，則「原發部位最確切 的手術切除日期」應編碼 為 99999999 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------------|---|---|------------------------------------|
| E | 412-8 | | 若外院「原發部位手術方式」編碼為 10-90，則「原發部位最確切的手術切除日期」應正確填寫（請詳查至年） | 1.年不允許 9999，僅月、日允許 99 2.排除 Class of Cases 0、3、5、6 3.排除 C619&「外院原發部位手術方式」編碼 21-23，且「申報醫院原發部位手術方式」編碼 00 者 | 1060223 新增 排除條件 |
| E | 413-1 | 外院原發部位手術方式 | 「外院原發部位手術方式」空白或編碼錯誤與癌症部位不符 | 允許編碼：00、10-90(依照特定部位編碼，如問題 413-1)、98、99； 下列情況例外： 下列原發部位或組織類型，原發部位手術方式編碼必為 98： M9727、9733、9741-9742、 9764-9809、9832、9840-9931、 9945-9946、9950-9968、9975-9993、 C420、C421、C423、C424、 C760-C768、C809 | 1010413 修改 M-code 1070718 修改 |
| E | 413-2 | | 癌症部位為 BLADDER CA (C67.0–C67.9)，「外院原發部位手術方式」編碼為 15 (Intravesical therapy)，「外院化學治療」編碼編碼應為 08 或 09 | | |
| E | 413-3 | | 癌症部位為 BLADDER CA (C67.0–C67.9)，「外院原發部位手術方式」編碼為 16 (BCG)，「外院免疫治療」編碼應為 01 (首次療程中有接受免疫治療) | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------------|------------------------------|--|--------------|
| E | 414-1 | 申報醫院原發部位手術方式 | 「申報醫院原發部位手術方式」空白或編碼錯誤與癌症部位不符 | <p>允許編碼：00、10-90(依照下列特定部位編碼)、98、99；</p> <p>下列情況例外：</p> <p>下列原發部位或組織類型，原發部位手術方式編碼必為98：</p> <p>i. Primary sites: C420-C421, C423-C424、C760-C768、C809</p> <p>ii. Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993</p> <p>若「原發部位」的編碼為 C00.0-C00.9、C01.9、C02.0-C02.9、C03.0-C03.9、C04.0-C04.9、C05.0-C05.9、C06.0-C06.9，則「原發部位手術方式」的編碼可以為 00、10~14、20~27、30、40~44、90、99</p> <p>若「原發部位」的編碼為 C07.9、C08.0-C08.9、C，則「原發部位手術方式」的編碼可以為 00、10~14、20~27、30~38、40~42、50~53、80、90、99</p> <p>若「原發部位」的編碼為 C09.0-C09.9、C10.0-C10.9、C11.0~C11.9、C12.9、C13.0-C13.9、C14.0，則「原發部位手術方式」的編碼可以為 00、10~15、20~28、30~32、40~43、50~52、90、99</p> <p>若「原發部位」的編碼為 C15.0-C15.9，則「原發部位手術方式」的編碼可以為 00、10~14、20~27、2M、2E、30、40、50~55、80、90、99</p> <p>若「原發部位」的編碼為 C16.0-C16.9，則「原發部位手術方式」的編碼可以為 00、10~14、</p> | 1070718 修改 |
| | | | | | 新增手術編碼 2M、2E |
| | | | | | 新增手術編碼 2M、2E |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--------|--|--------------|
| | | | | 20~27、2M、2E、30~33、40~42、50~52、60~63、80、90、99 | |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為C18.0-C18.9，則「原發部位手術方式」的編碼可以為00、10~14、20~30(包含2M、2E)、32、40~41、50~51、60~61、70、80、90、99 | 新增手術編碼 2M、2E |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為C19.9，則「原發部位手術方式」的編碼可以為00、10~14、20~27、2M、2E、30~31、40、50~51、55~57、60、65~66、70、80、90、99 | 新增手術編碼 2M、2E |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為C20.9，則「原發部位手術方式」的編碼可以為00、10~14、20~28、2M、2E、30、40、50、60、70、80、90、99 | 新增手術編碼 2M、2E |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為C21.0-21.8，則「原發部位手術方式」的編碼可以為00、10~15、20~27、60~63、90、99 | |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為C22.0、C22.1，則「原發部位手術方式」的編碼可以為00、10~19、20~29、30-35、38、50-55、59、60、61、65、66、75、90、99 | |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為C34.0~C34.9，則「原發部位手術方式」的編碼可以為00、12、13、15、19、20~25、30、33、45~48、55、56、65、66、70、80、90、99 | |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為C50.0~C50.9，則「原發部位手術方式」的編碼可以為00、19、20~24、30、40~49、50~59、60~69、70~75、80、90、99 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|-----------------------|
| | | | | 若「原發部位」的編碼為 C53.0~C53.9，則「原發部位手術方式」的編碼可以為 00、10~17、 20~29、30、40、50~54、60~62、 70~74、90、99 | |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為 C54.0~C55.9，則「原發部位手術方式」的編碼可以為 00、19、10~16、 20~26、30~32、40、50、60~64、 65~67、75~79、90、99 | |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為 C56.9， 則「原發部位手術方式」的編碼可 以為 00、17、25~28、35~37、50~52、 55~57、60~63、70~74、80、90、 99 | |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為 C14.2~C14.8、C33.9，則「原發部 位手術方式」的編碼可以為 00、 10~14、20~27、30、40-41、50、60、 90、99 | |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為 C61.9， 則「原發部位手術方式」的編碼可 以為 00、10、14、15、16、17、18、 19、20~27、30、50、70、80、90、 99 | 1060223 新增 手術編碼 27 |
| | | | | 若「原發部位」的編碼為 C67.0~C67.9，則「原發部位手術方 式」的編碼可以為 00、10~16、 20~27、30、50、60~64、70~73、 74、80、90、99 | |
| E | 414-2 | | 「申報醫院原發部位手術 方式」不詳，請查明 | | |
| | 414-3 | | 下列「組織型態」，「申 報醫院原發部位手術方 式」應編碼為 98 | M9750、9760-9764、9800-9820、 9826、9831-9920、9931-9964、 9980-9989、C420、C421、C423、 C424、C760-C768、C809， | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|--------------------------|
| E | 414-4 | | 若「原發部位」的編碼為 C34.0~C34.9 或 C54.0~C55.9，且「原發部位手術方式」的編碼為 19 者，則「最初診斷日期」或「首次顯微鏡檢證實日期」應為 2003 年以前(年度 <=2003)之個案 | | |
| E | 414-5 | | 癌症部位為 BLADDER CA (C67.0-C67.9)，「申報醫院原發部位手術方式」編碼為 15 (Intravesical therapy)，「申報醫院化學治療」編碼應為 08 或 09 | | |
| E | 414-6 | | 癌症部位為 BLADDER CA (C67.0-C67.9)，「申報醫院原發部位手術方式」編碼為 16 (BCG)，「申報醫院免疫治療」編碼應為 01 (首次療程中有接受免疫治療) | | |
| E | 414-7 | | 惡性淋巴瘤個案僅接受手術未接受其他治療，請確認 | 1.外院或申報醫院術式 20-90 & 其他治療欄位(放療、化療、荷爾蒙、免疫、標靶)皆編碼 0 或 00 2.非 C77 且臨床期別為 1-2 者略過 | 1010518 新增 1011004 修改 |
| E | 414-8 | | 肝癌(C22.)個案，「申報醫院原發部位手術方式」編碼 21-22 者，請確認是否可編碼至 23-25 | SEER Note: Code 23-25 mean one, two, or three wedges (code 21) or segments (code 22) of the liver were moved. | 1060823 新增 |
| E | 414-9 | | 肝癌(C22.0)臨床或病理 T3B、N1、M1，有執行肝移植手術者，請確認(年報委員會決議新增邏輯) | 1.107 年 9 月「105 年癌症登記報告」諮詢委員會決議新增邏輯 2.肝移植個案：「申報醫院原發部位手術方式」編碼 61 者 3.T3B 個案也有可能執行肝移植手術，請解釋說明 | 1071019 新增 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------|---|---|--|
| E | 414-10 | | 肝癌(C22.0) BCLC stage D 有執行手術治療者，請確認(年報委員會決議新增邏輯) | 1.107年9月「105年癌症登記報告」諮詢委員會決議新增邏輯 2.邏輯偵測範圍：「原發部位」編碼 C220 且「其他分期系統期別(臨床)」編碼 D，「申報醫院原發部位手術方式」編碼 13, 20-90 者需勘誤 | 1071019 新增 |
| E | 415-1 | 原發部位手術邊緣 | 「原發部位手術邊緣」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-3、7-9、A-E | 1060223 修改編碼範圍 |
| E | 415-2 | | 若外院及申報醫院「原發部位手術方式」編碼皆為 00 或 10-19，則「原發部位手術邊緣」編碼應為 8；反之亦然 | A.下列情況不勘誤 1.Hematopoietic： a. Primary sites: C420-C421, C423-C424 (all histologies) b. Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993 (all sites) 2.Lymphomas (9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 & C77._) 3.Other and Ill-Defined Primary Sites (C760-C768, C809 & all histologies) 4.Kaposi sarcoma (9140/3) B.攝護腺癌(C61.9)個案僅接受 TURP(術式=21-23)者，「原發部位手術邊緣」應編碼為 8 | 1011109 修改 Hematopoietic 和 Lymphomas 範圍 1060223 新增細項說明 B 1070718 修改 |
| W | 415-3 | | 若外院或申報醫院「原發部位手術方式」編碼為 20-90，則「原發部位手術邊緣」編碼只可為 0-3、7、9、A-E；反之亦然 | A.下列情況不勘誤 1.Hematopoietic： a. Primary sites: C420-C421, C423-C424 (all histologies) b. Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993 (all | 1011109 修改 Hematopoietic 和 Lymphomas 範圍 1060223 修改邏輯描述並新增細項說明 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-------------|----------------------------------|---|--|
| | | | | <p>sites)</p> <p>2.Lymphomas (9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 & C77._)</p> <p>3.Other and Ill-Defined Primary Sites (C760-C768, C809 & all histologies)</p> <p>4.Kaposi sarcoma (9140/3)</p> <p>B.攝護腺癌(C61.9)個案僅接受 TURP(術式=21-23)者，「原發部位手術邊緣」應編碼為 8</p> | |
| E | 415-4 | | 以下「原發部位」或「組織型態」，「原發部位手術邊緣」應編碼為 9 | <p>1.Hematopoietic :</p> <p>a.Primary sites: C420-C421, C423-C424 (all histologies)</p> <p>b.Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993 (all sites)</p> <p>2.Lymphomas (9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 & C77._)</p> <p>3.Other and Ill-Defined Primary Sites (C760-C768, C809 & all histologies)</p> <p>4.Kaposi sarcoma (9140/3)</p> | 1011109 修改 Hematopoietic 和 Lymphomas 範圍 1070718 修改 |
| E | 416-1 | 外院區域淋巴結手術範圍 | 「外院區域淋巴結手術範圍」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-7、9 | |
| E | 416-2 | | 以下原發部位和組織型態碼，「外院區域淋巴結手術範圍」應編碼為 9 | <p>a.Placenta (C58.9)</p> <p>b.Brain and Cerebral Meninges (C70.0-C70.9, C71.0-C71.9)</p> <p>c.Other Parts of Central Nervous System (C72.0-C72.5, C72.8-C72.9, C75.1-C75.3)</p> | 1011109 修改 Hematopoietic 和 Lymphomas 範圍 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-----------------------|---|--|--|
| | | | | d.Hematopoietic : i Primary sites: C420-C421, C423-C424 (all histologies) ii. Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993 (all sites) e.Lymphomas (9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 & C77._) f.Other and Ill-Defined Primary Sites (C760-C768, C809 & all histologies) g.Kaposi sarcoma (9140/3) | |
| E | 417-1 | 申報醫院區 域淋巴結手 術範圍 | 「申報醫院區域淋巴結手 術範圍」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-7、9 | |
| W | 417-2 | | 「申報醫院區域淋巴結手 術範圍」編碼9(不詳)，請 確認 | 下題狀況除外 | |
| E | 417-3 | | 以下原發部位和組織型態 碼，「申報醫院區域淋巴 結手術範圍」應編碼為9 | a.Placenta (C58.9) b.Brain and Cerebral Meninges (C70.0-C70.9, C71.0-C71.9) c.Other Parts of Central Nervous System (C72.0-C72.5, C72.8-C72.9, C75.1-C75.3) d.Hematopoietic : i Primary sites: C420-C421, C423-C424 (all histologies) ii. Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993 (all sites) e.Lymphomas (9590-9726, | 1011109 修改 Hematopoietic 和 Lymphomas 範圍 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|---|
| | | | | 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 & C77._) f.Other and Ill-Defined Primary Sites (C760-C768, C809 & all histologies) g.Kaposi sarcoma (9140/3) | |
| E | 417-4 | | 若外院及申報醫院「區域 淋巴結手術範圍」編碼為 0，則「區域性淋巴結檢查 數目」應編碼為 00、「區 域性淋巴結侵犯數目」應 編碼為 98 | 下列編碼則略過： Lymphomas：M-9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 | 1011109 修改 Lymphomas 略過範圍 1070724 修改 |
| W | 417-5 | | 若「區域淋巴結手術範圍」 編碼為 4，則「區域性淋巴 結檢查數目」應編碼為 01-03 | 「外院區域淋巴結手術範圍」及「申 報醫院區域淋巴結手術範圍」編碼 皆為 0-7，取高碼者 下列情況排除： Lymphomas：M-9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 | 1011109 修改 Lymphomas 排除範圍 1070724 修改 |
| W | 417-6 | | 若「區域淋巴結手術範圍」 編碼為 5，則「區域性淋巴 結檢查數目」應編碼為 04-90 | 若「外院區域淋巴結手術範圍」及 「申報醫院區域淋巴結手術範圍」 編碼皆為 0-7，取高碼者 下列情況排除 1. Lymphomas：M-9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 2. 若取高碼後的「區域淋巴結手術 範圍」為 5，下列情況允許接受 「區域性淋巴結檢查數目」為 97、98(適用 AJCC 7 th): a. CH.10：C15.0~C16.2 & pN3 (排除 GIST、C16.1 和 C16.2 以胃癌分期者) b. CH.11：C16.1-C16.9 & | 1011109 修改 Lymphomas 排除範圍 1030513 新增 排除條件 1070724 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------------------|---|--|------------|
| | | | | pN3/3A/3B (排除 GIST、 Neuroendocrine tumors、C16.1 和 C16.2 以食道癌分期者) c. CH.12：小腸 C17 & pN2(排除 GIST、Neuroendocrine tumors) d. CH.13：C181 & pN2(排除 GIST、Neuroendocrine tumors) e. CH.14：C18.0、C18.2~C18.9、 C19.9、C20.9 & pN2/2A/2B (排除 GIST、Neuroendocrine tumors) f. CH.32：乳房 C50 & pN2A | |
| E | 418-1 | 外院其他部 位手術方式 | 「外院其他部位手術方 式」空白或編碼錯誤 | 0-5、9 | |
| E | 418-2 | | 以下原發部位和組織型態 碼，「外院其他部位手術 方式」編碼為 0、1 或 9 | 「原發部位」編碼為 C76.0~C76.8、 C80.9、C42.0、C42.1、C42.3、C42.4 或「組織病理」編碼為 M-9727、 M9733、M9741-M9742、 M9764-M9809、M9832、 M9840-M9931、M9945-M9946、 M9950-M9968、M9975-M9993 | 1070718 修改 |
| E | 419-1 | 申報醫院其 他部位手術 方式 | 「申報醫院其他部位手術 方式」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-5、9 | |
| E | 419-2 | | 「申報醫院其他部位手術 方式」編碼 9(不詳)，請確 認 | | |
| E | 419-3 | | 以下原發部位和組織型態 碼，「申報醫院其他部位 手術方式」應編碼為 0 或 1 | 「原發部位」編碼為 C76.0~C76.8、 C80.9、C42.0、C42.1、C42.3、C42.4 或「組織病理」編碼為 M-9727、 M9733、M9741-M9742、 M9764-M9809、M9832、 M9840-M9931、M9945-M9946、 M9950-M9968、M9975-M9993 | 1070718 修改 |
| E | 4110-1 | 原發部位未 手術原因 | 「原發部位未手術原因」 空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-2、5-9 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------------|---|--|---------------------------|
| E | 4110-2 | | 外院及申報醫院之「原發部位手術方式」編碼同時為 00/98 或攝護腺癌個案僅接受 TURP，則「原發部位未手術原因」編碼應為 1、2、5-9；反之亦然 | 1.個案分類 5 者除外 2.攝護腺癌個案僅接受 TURP 者視為未手術 | 1060302 修改 |
| E | 4110-3 | | 外院及申報醫院之「原發部位手術方式」編碼同時為 98，則「原發部位未手術原因」編碼應為 1 | | |
| | 4110-3 | | 「原發部位未手術原因」編碼為 1、2、5-7，則外院及申報醫院「原發部位手術方式」應同時編碼為 00 | | |
| E | 4110-4 | | 外院或申報醫院「原發部位手術方式」編碼為 10-90(不包含攝護腺癌個案僅接受 TURP 者)，則「原發部位未手術原因」編碼應為 0 | 攝護腺癌個案僅接受 TURP 者視為未手術，不允許「原發部位未手術原因」編碼應為 0 | 1060302 修改 |
| E | 4110-5 | | 外院及申報醫院之「原發部位手術方式」編碼同時為 99，則「原發部位未手術原因」編碼不可為 0-2 或 5-7 | | |
| W | 4110-6 | | 若「原發部位未手術原因」編碼為 5，則個案「生存狀況」的編碼應為「0 死亡」(病危出院者請說明) | | 1051124 修改 邏輯描述 E→W |
| W | 4110-7 | | 若「個案分類」編碼為 1，「原發部位未手術原因」編碼為 9，請查明 | | |
| E | 4211-1 | 放射治療臨床標靶體積摘要 | 「放射治療臨床標靶體積摘要」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：-9、-1、0-63,99 | |
| E | 4211-2 | | 「放射治療臨床標靶體積 | - | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|--|
| | | | 摘要」編碼-1 或-9，請查明 | | |
| E | 4211-3 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」為包含 4 之組合編碼，則「臨床 M」或「病理 M」應編碼為 1、1A、1B、1C、C、CA、CB、CC | 1.M 9590~M9993 者略過 2.「臨床 M」或「病理 M」編碼為 88 或 B 者略過 3.編碼 C、CA、CB、CC 僅「病理 M」適用 | 1070718 修改 |
| E | 4211-4 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」為包含 8 之組合編碼，則「組織型態」應為 M965-966、M959 或 M967-970 (HD 及 NHL)，請確認 | 「放射治療臨床標靶體積摘要」代碼 8 只適用於 HD 及 NHL 的廣泛淋巴照射 編碼 8-15、24-31、40-47、56-63 皆為包含代碼 8 之組合 | |
| W | 4211-5 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」為包含 16 之組合編碼，則「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼應為 10-12、20-22、25 或 40、50 (有接受幹細胞移植)，請確認 | 編碼 16-31、48-63 皆為包含代碼 16 之組合 | |
| W | 4211-6 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」為包含 32 之組合編碼，則「組織型態」應為 M91403 或 M97093，請確認 | 「放射治療臨床標靶體積摘要」代碼 32 只適用於卡波西肉瘤、原發表皮淋巴瘤或其他疾病需要做全身皮膚電子射線放射治療者 編碼 32-63 皆為包含代碼 32 之組合 | |
| E | 4211-7 | | 「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼與最高、較低「放射劑量臨床標靶體積」及「其他放射治療臨床標靶體積」編碼不一致 | 最高、較低「放射劑量臨床標靶體積」及「其他放射治療臨床標靶體積」的編碼訊息應該都包含於「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼中，反之亦然 | 1011003 修改 |
| E | 4211-8 | | 「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為 4 之組合，且「組織類型」編碼為 9590~9993，「AJCC 臨床期別組合」編碼為 1、2 及 3 者，或「其他分期系統期別(臨 | 以下情形不勘誤： multiple myeloma 個案 & 「申報醫院緩和照護」編碼 2 或 6 (申報醫院緩和照護) 編碼 6 時，需要同時「放射治療機構」編碼 1~8 才可略過) | 1010629 修改 1020221 修改 1021127 修改 細項說明 1070718 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------|--|---|--|
| | | | 床)」編碼為 1、2 及 3 者，請確認 | | |
| E | 4212-1 | 放射治療儀器 | 「放射治療儀器」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：-9、-1、0-111 說明：1-111 的編碼範圍必須是 1、2、4、8、32、64 的加總組合，16 不適用合併加總原則只能單獨存在 | 1060221 修改 |
| E | 4212-2 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為 0，則「放射治療儀器」應編碼為 0 | | |
| E | 4212-3 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為-1 或 1-63，則「放射治療儀器」應編碼為-1 或 1-111 | 「放射治療儀器」編碼 16(質子治療)僅能單獨編碼 16，不允許其它包含 16 的加總組合 | 1060221 修改 |
| | 4212-4 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為-1，則「放射治療技術」應編碼為-1 (編碼-1 請確認) | | |
| E | 4212-5 | | 若「放射治療儀器」編碼為-9 或-1，請查明 | | |
| E | 4212-6 | | 「放射治療儀器」編碼與「體外放射治療技術」及「其他放射治療儀器」編碼不一致 | A.「體外放射治療技術」及「其他放射治療儀器」的編碼訊息應該都包含於「放射治療儀器」編碼中： 1.若「體外放射治療技術」編碼為 1、2、4、8、32 或 64 的組合，則「放射治療儀器」編碼應包含 1，反之亦然 2.若「其他放射治療儀器」編碼為 2 的組合，則「放射治療儀器」編碼應包含 2 3.若「其他放射治療儀器」編碼為 4 的組合，則「放射治療儀器」編碼應包含 4 4.若「其他放射治療儀器」編碼為 8 的組合，則「放射治療儀器」編碼應包含 8 若「體外放射治療技術」編碼為 16 的組合，則「放射治療儀器」編碼 | 20080110 補充說明 20090516 排除 Class of Cases 3 20110304 排除個案分類 20170221 修改並新增排除條件 20170302 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|-----------------|------------|-------|---|--|------------|------------|------|--|----|-----|--------|----|----|----|----------|-------|-------|-------|----------|----|---|---|----------|---------|---|---|------------|
| | | | | <p>應包含16 (合併相加原則不適用 16 質子治療)</p> <p>若「其他放射治療儀器」編碼為 32 的組合，則「放射治療儀器」編碼應包含 32</p> <p>5.若「其他放射治療儀器」編碼為 64 的組合，則「放射治療儀器」編碼應包含 64</p> <p>6.若「其他放射治療儀器」編碼為 16/32 時，「放射治療儀器」應編碼為 1 或「體外放射治療技術」應編碼為 1、2、4、8、32 或 64 的組合</p> <p>7.«放射治療儀器」編碼 0 時，「體外放射治療技術」和「其他放射治療儀器」皆應編碼為 0，反之亦然</p> <p>上述狀況皆排除「放射治療儀器」編碼為 16 或 32 者</p> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| W | 4212-7 | | 沒有接受手術治療的子宮頸癌個案，若只做 EXBRT 而未併 Brachytherapy，請確認 | 子宮頸癌 (C53.0~C53.9) 若沒有接受手術治療且「放射治療儀器」編碼包含 1 則應亦包含編碼 4 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| W | 4212-8 | | 若「放射治療儀器」編碼為包含三種以上的儀器，請確認 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4212-9 | | 「放射治療儀器」編碼 16 時，「體外放射治療技術」應編碼 1、2、4 | <p>僅粒子(質子或碳離子)治療，無一般傳統光子或電子放射治療的摘錄情形</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">欄位名稱</th> <th rowspan="2">質子與 碳離子</th> <th colspan="2">單一粒子</th> </tr> <tr> <th>質子</th> <th>碳離子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>放射治療儀器</td> <td>16</td> <td>16</td> <td>32</td> </tr> <tr> <td>體外放射治療技術</td> <td>1,2,4</td> <td>1,2,4</td> <td>1,2,4</td> </tr> <tr> <td>其他放射治療儀器</td> <td>32</td> <td>0</td> <td>0</td> </tr> <tr> <td>其他放射治療技術</td> <td>9,10,12</td> <td>0</td> <td>0</td> </tr> </tbody> </table> | 欄位名稱 | 質子與 碳離子 | 單一粒子 | | 質子 | 碳離子 | 放射治療儀器 | 16 | 16 | 32 | 體外放射治療技術 | 1,2,4 | 1,2,4 | 1,2,4 | 其他放射治療儀器 | 32 | 0 | 0 | 其他放射治療技術 | 9,10,12 | 0 | 0 | 1060302 新增 |
| 欄位名稱 | 質子與 碳離子 | 單一粒子 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | 質子 | 碳離子 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 放射治療儀器 | 16 | 16 | 32 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 體外放射治療技術 | 1,2,4 | 1,2,4 | 1,2,4 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 其他放射治療儀器 | 32 | 0 | 0 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 其他放射治療技術 | 9,10,12 | 0 | 0 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4212-10 | | 「放射治療儀器」編碼 16 時，「其他放射治療儀器」應編碼 0 或 32 | | 1060302 新增 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4212-11 | | 「放射治療儀器」編碼 32 | 「放射治療儀器」編碼 32 時，有 | 1060302 新增 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 | | | | | | | | | | | | | | | | |
|-----------------|----------|----------|---|---|-------------|----------|----------|----------|----|-------|---|---|--------|----------|----------|----------|----|---|----|----------------------------------|--|
| | | | 時，「體外放射治療技術」、「其他放射治療儀器」和「其他放射治療技術」的編碼對應不合 | 下列 2 種情形： 1. 單一種粒子治療採碳離子治療時，登錄在「放射治療儀器」與「體外放射治療技術」相關欄位 <table border="1"> <tr> <td>放射治療儀器</td> <td>體外放射治療技術</td> <td>其他放射治療儀器</td> <td>其他放射治療技術</td> </tr> <tr> <td>32</td> <td>1,2,4</td> <td>0</td> <td>0</td> </tr> </table> 2. 其他帶電荷粒子或中子治療 <table border="1"> <tr> <td>放射治療儀器</td> <td>體外放射治療技術</td> <td>其他放射治療儀器</td> <td>其他放射治療技術</td> </tr> <tr> <td>32</td> <td>0</td> <td>32</td> <td>17,18,20,33,34,36,65,66,68,97-99</td> </tr> </table> | 放射治療儀器 | 體外放射治療技術 | 其他放射治療儀器 | 其他放射治療技術 | 32 | 1,2,4 | 0 | 0 | 放射治療儀器 | 體外放射治療技術 | 其他放射治療儀器 | 其他放射治療技術 | 32 | 0 | 32 | 17,18,20,33,34,36,65,66,68,97-99 | |
| 放射治療儀器 | 體外放射治療技術 | 其他放射治療儀器 | 其他放射治療技術 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 32 | 1,2,4 | 0 | 0 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 放射治療儀器 | 體外放射治療技術 | 其他放射治療儀器 | 其他放射治療技術 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 32 | 0 | 32 | 17,18,20,33,34,36,65,66,68,97-99 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4213-1 | 放射治療開始日期 | 「放射治療開始日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000, 88888888 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4213-2 | | 「放射治療開始日期」不可早於「首次療程開始日期」 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4213-7 | | 「放射治療開始日期」不可早於「最初診斷日期」 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4213-3 | | 「放射治療開始日期」不可晚於「最後聯絡日期」 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4213-4 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為 0，則「放射治療開始日期」編碼為 00000000 或 88888888 | 「放射治療開始日期」編碼為 88888888 者僅適用未放射治療原因=8 者 | 20180117 修改 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 4213-5 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為 9，則「放射治療開始日期」應編碼為 99999999 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4213-6 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為-1 或 1-63，則「放射治療開始日期」應確實填寫（請詳查至日） | 有做放射治療，則放射治療開始日期應填寫，不可為 00000000、88888888、99999999（年月日皆不可不詳） | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4214-1 | 放射治療結束日期 | 「放射治療結束日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000, 88888888 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4214-2 | | 「放射治療結束日期」不可早於「首次療程開始日期」 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| E | 4214-3 | | 「放射治療結束日期」不 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|---------------|--|---|--|
| | | | 可晚於「最後聯絡日期」 | | |
| E | 4214-4 | | 「放射治療結束日期」與 「放射治療開始日期」不 一致 | 若放射治療開始日期等於 00000000 或 88888888,則放射治療 結束日期必須等於 00000000 | |
| E | 4214-5 | | 「放射治療結束日期」不 可早於「放射治療開始日 期」 | 若放射治療開始日期等於 00000000 或 88888888,則略過。 若其中月編碼 99,則只比較年;若 其中日編碼 99,則只比較年月。 | |
| E | 4214-6 | | 若「放射治療臨床標靶體 積摘要」編碼為 0,則「放 射治療結束日期」應編碼 為 00000000 | | |
| | 4214-7 | | 若「放射治療臨床標靶體 積摘要」編碼為 9,則「放 射治療結束日期」應編碼 為 99999999 | | |
| E | 4214-8 | | 若「放射治療臨床標靶體 積摘要」編碼為-1 或 1-63, 則「放射治療結束日期」 應正確填寫(請詳查至日) 或 88888888 | 若療程仍未結束可以編碼 88888888 (年月日皆不可不詳) | |
| E | 4215-1 | 放射治療與 手術順序 | 「放射治療與手術順序」 空白或編碼錯誤 | 允許編碼:-9、-8、-7、-6、-1、0-7 | |
| W | 4215-2 | | 若「放射治療與手術順序」 編碼為-9,請查明 | | |
| W | 4215-3 | | 若「手術方式」為有做且 「放射治療臨床標靶體積 摘要」編碼為-1 或 1-63, 則「放射治療與手術順序」 編碼應為-7、-6、-1、1-7 | A.若下列任一狀況成立,即為有執 行手術: 1.外院或申報醫院原發部位手術方 式=20-90 或者 外院及申報醫院原發部位手術 方式=98 且原發部位最確切的手 術切除日期不等於 00000000(僅 限結外淋巴瘤個案:M-9727、 9930&非 C77_者) 2.外院或申報醫院區域淋巴結手術 範圍=2-7 | 1060221 修改 1061121 修改 1070131 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|--|
| | | | | 外院或申報醫院其他部位手術方式 =1-5 B.排除下述狀況：攝護腺癌(C61.9) 個案僅接受 TURP (術式編碼 21-23)者，不視為有執行手術治療 (C619&本院/外院術式同時為 21-23、或者本院/外院術式其一為 21-23，另一為 00) | |
| W | 4215-4 | | 若「放射治療與手術順序」 編碼為 0，則「放射治療臨 床標靶體積摘要」編碼應 為 0 | 「放射治療與手術順序」編碼為 0 的個案包含攝護腺癌(C61.9)個案 僅接受 TURP(術式編碼 21-23)者 (請參考 4215-3 的說明) | 1060222 新增 細項說明 |
| W | 4215-5 | | 結內淋巴瘤、血液腫瘤、 遠端轉移、不同治療範圍 個案，「放射治療與手術 順序」編碼不為-7，請確認 (反之亦然) | 下列情形才能編碼-7： 1.結內淋巴瘤個案： C77_ & (M-9590-9729, 9734-9735, 9737-9738, 9740, 9751, 9755-9759, 9760-9762, 9764, 9811-9818, 9823, 9827, 9837, 9930, 9971) 2.血液腫瘤個案：C42._ & (M-9671, 9727, 9731-9734, 9740-9764, 9800-9993) 3.遠端轉移個案： a.cM0/X/B/99 & pM1/pM _{C/CA/CB/CC} (cMX/99 僅適用 AJCC 6 th) b.cM1 & pM1/pM _{C/CA/CB/CC} c.有開刀 & cM1 & pM0/X/B/99 & pStage 4 ↑ / C62._ & pStage 3 ↑ (C62._個案 M1 者，則 Stage 3 ↑，無 Stage 4) (pM0/X/99 for AJCC 6 th ；pMB for AJCC 7 th) d.未開刀 & cM1 & pMB/88 & cStage 4 ↑ / C62._ & cStage 3 ↑ (pM88 for AJCC 6 th) e. C61.9 或 C67._ & 本院/外院原 發部位手術方式編碼(10 ≤ | 1010426 新增 f.條件 1010413 修改 M-code 1010830 新增 g.條件 1021127 修改 2、3 的條件 1030219 修改 1、2 條件組 織型態範圍 1030530 新增 排除條件 1030826 修改 1070424 修改 1070719 修改 並新增排除 條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--------------------------------------|---|--|
| | | | | <p>code<30) : cM1 & pMB & pStage BBB(AJCC 7)/cM1 & pMX/99 & pStage 999(AJCC 6)</p> <p>f.結外淋巴瘤個案(9590-9729, 9735, 9737-9738, 9811-9818, 9823, 9827, 9837) & cStage 4</p> <p>4.不同治療範圍個案：</p> <p>a.外院或申報醫院原發部位手術編碼為 20-90 & cM0/B & pM0/B(無遠端轉移) & 「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼包含 4(遠端轉移)之組合</p> <p>b.外院或申報醫院區域淋巴結手術範圍=2-7& cM0/B & pM0/B(無遠端轉移) & 「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼包含 4(遠端轉移)之組合</p> <p>c.上述 a、b 皆排除：「放射治療臨床標靶體積摘要」=7 且 「放射治療儀器」=8(放射線同位素治療)者</p> <p>5.其他分界不明部位(C76.0~C76.5, C76.7~C76.8)與原發不明 C80.9 允許「放射治療與手術順序」編碼為-7</p> | |
| W | 4215-6 | | <p>若「放射治療與手術順序」編碼為-8，則應無接受任何手術治療</p> | <p>若個案未接受手術才能編碼-8，則下列狀況皆應成立：</p> <p>1.外院及申報醫院原發部位手術方式=00-19 或者 外院及申報醫院原發部位手術方式=98 且首次手術日期和原發部位最確切的手術切除日期=00000000(僅限結外淋巴瘤個案：M-9727、9930&非 C77.者) 例外：攝護腺癌(C61.9)個案，本院/外院術式同時為 21-23、或者本院/外院術式其一為 21-23，另</p> | <p>1011123 修改 Hematopoietic 和 Lymphomas 範圍 1060222 修改 1061121 修改 1070131 修改 1070718 修改</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|------|
| | | | | 一為 00 2.外院及申報醫院區域淋巴結手術 範圍=0、1 或 9 (下列情況區域淋 巴結手術範圍方可編碼 9： a.Placenta (C58.9) b.Brain and Cerebral Meninges (C70.0-C70.9, C71.0-C71.9) c.Other Parts of Central Nervous System (C72.0-C72.5, C72.8-C72.9, C75.1-C75.3) d.Hematopoietic： i Primary sites: C420-C421, C423-C424 (all histologies) ii. Histologies: 9727, 9733, 9741-9742, 9764-9809, 9832, 9840-9931, 9945-9946, 9950-9968 and 9975-9993 (all sites) e.Lymphomas (9590-9726, 9728-9732, 9734-9740, 9749, 9750-9762, 9811-9831, 9837, 9940, 9948 and 9971 & C77._) f. Other and Ill-Defined Primary Sites (C760-C768, C809 & all histologies) g.Kaposi sarcoma (9140/3) | |
| W | 4215-7 | | 若「放射治療與手術順序」 編碼為 1、17，則應在相 同區域接受手術及放射治 療，請確認 | 針對在申報醫院有接受放射治療者 (「放射治療臨床標靶體積摘要」編 碼為 163)： 放射線標靶體積涵蓋的範圍 (T、 N、M) 應與手術治療範圍 (原發 部位手術、區域淋巴節手術、其他 部位手術) 有交集 如： 放射照射 T+N，但只針對 T (原發部位) 手術 | |
| | 4215-8 | | 若「手術日期」與「放射 治療開始日期」皆正確填 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|--------------------|
| | | | 寫(未有日不詳情形)·則 「放射治療與手術順序」 編碼只可為 7、17 | | |
| W | 4215-9 | | 若「放射治療與手術順序」 編碼為 1、3、5、7 (手術 前放射治療)，但「放射 治療開始日期」晚於「首 次手術日期」，請確認 | 1.針對在申報醫院有對相同範圍接 受手術及放射治療者： 「放射治療開始日期」或「首次手 術日期」不詳(年 9999)，請確認 若「個案分類」為 1，則「放射治 療開始日期」不可晚於「首次手術 日期」； 2.若「個案分類」為 2，「放射治療 開始日期」可能晚於「首次手術日 期」，因「首次手術日期」包含外 院訊息，所以與申報醫院的「放射 治療開始日期」比較可能會有問 題，請醫院確認但非絕對。 3.RT 機構編碼 4 或 7 且「放射治 療開始日期」編碼 00000000 者不勘 誤 | 1010328 新增 略過條件 |
| W | 4215-10 | | 若「放射治療與手術順序」 編碼為 2 或 6 (手術中/手 術後放射治療)，但「放 射治療開始日期」不等於 「首次手術日期」，請確 認 | 1.針對在申報醫院有對相同範圍接 受手術及放射治療者： 「放射治療開始日期」或「首次 手術日期」不詳(年 9999)，請確 認 「放射治療開始日期」不等於「首 次手術日期」，請確認 排除：「首次手術日期」早於「原 發部位最確切手術切除日期」且 本院或外院區域淋巴結手術編碼 為 2-7 時，「放射治療開始日期」 =「原發部位最確切手術切除日 期」者(「放射治療臨床標靶體 積摘要」需包含 1) 2.非絕對，因放療與手術日期可能 差幾天、或是在第二次手術時 IORT、或只是打開照 RT 但不算 是手術仍為 IORT；且「首次手術 | 1070723 新增 排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------------------|---|---|---|
| | | | | 日期」包含外院訊息，所以與申報醫院的「放射治療開始日期」比較非絕對。 | |
| W | 4215-11 | | 若「放射治療與手術順序」編碼為4（手術後放射治療），但「放射治療開始日期」早於「首次手術日期」，請確認 | 1.針對在申報醫院有對相同範圍接受手術及放射治療者： 「放射治療開始日期」或「首次手術日期」不詳(年9999)，請確認放射治療開始日期」早於「首次手術日期」，請確認 2.RT機構編碼4或7且「放射治療開始日期」編碼00000000者不勸誤 | 1010326新增 略過條件 |
| W | 4215-12 | | 若「臨床 M」及「病理 M」編碼皆不為1、1A、1B或1C，但「放射治療與手術順序」編碼為7，請確認 | 排除「臨床 M」及「病理 M」編碼為88或B者 | 併入4215-5 |
| W | 4215-13 | | 有兩次以上手術且兩次手術期間有進行放射療者，「放射治療與手術順序」應編碼-6 | 1.下列情形應編碼-6： 「首次手術日期」不等於「原發部位最確切手術日期」&「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為包含1、2(T、N)之組合 &「放射治療開始日期」或「放射治療結束日期」介於「首次手術日期」及「原發部位最確切手術日期」 2.排除結內淋巴瘤、血液腫瘤疾病或遠端轉移等「放射治療與手術順序」應編碼-7的個案 | 1070423修改 |
| W | 4215-14 | | 「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為0，則「放射治療與手術順序」編碼為-8者，請確認 | 1.放射治療機構編碼2、3、4、7不勸誤 2.「放射治療臨床標靶體積摘要」=0，下列狀況為無放療無手術，「放射治療與手術順序」應編碼為0：攝護腺癌(C61.9)個案僅接受TURP(術式編碼21-23)者 | 1010326新增 略過條件 1060222修改 1061121修改 |
| E | 4216-1 | 區域治療與 全身性治療 順序 | 「區域治療與全身性治療順序」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：-9、-8、-7、-1、0-7 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|---|
| W | 4216-2 | | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為-9，請查明 | | |
| E | 4216-3 | | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為 1-7，則應接受區域及全身性藥物治療，請確認 | <p>A.下列任一狀況成立，即為有接受區域治療：</p> <p>1.外院或申報醫院原發部位手術方式=20-90 或者 外院及申報醫院原發部位手術方式=98 且原發部位最確切的手術切除日期不等於 00000000(僅限結外淋巴瘤個案：M-9727、9930&非 C77._者) 例外：攝護腺癌(C61.9)個案，本院/外院術式同時為 21-23、或者本院/外院術式其一為 21-23，另一為 00 外院或申報醫院區域淋巴結手術範圍=1-7 外院或申報醫院其他部位手術方式=1-5</p> <p>2.「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為-1 或 1-63 外院或申報醫院化學治療=04 或 05(TACE)</p> <p>B.「放射治療機構」編碼為 4、7者，下列任一狀況成立，即為有接受全身性藥物治療：</p> <p>1.「外院化學治療」編碼為 01-03、05、07、09、11、13 或「申報醫院化學治療」編碼為 01-03、05、07、09、11、13</p> <p>2.外院或申報醫院「荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 01</p> <p>3.外院或申報醫院「免疫治療」編碼為 01</p> <p>4.外院或申報醫院「標靶治療」編碼為 01</p> <p>「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內</p> | <p>1010625 修改</p> <p>1040206 修改</p> <p>1060223 修改</p> <p>1061121 修改</p> <p>1070131 修改</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|--|
| | | | | 分泌處置」編碼 10、11、12、20、 21、22、25、30、40 | |
| E | 4216-4 | | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為-8，則應有接受全身性藥物治療但無區域治療，反之亦然 | <p>A.下列任一狀況成立，即為有接受全身性藥物治療：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.「外院化學治療」編碼為 01-03、05、07、09、11、13 或「申報醫院化學治療」編碼為 01-03、05、07、09、11、13 2.外院或申報醫院「荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 01 3.外院或申報醫院「免疫治療」編碼為 01 4.外院或申報醫院「標靶治療」編碼為 01 <p>B.下列皆成立，即為未接受區域治療：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.外院及申報醫院原發部位手術方式=00-19 或者攝護腺癌(C61.9)個案僅接受TURP(本院/外院術式同時為21-23、或本院/外院術式其一為21-23，另一為00)或者外院及申報醫院原發部位手術方式=98 且首次手術日期和原發部位最確切的手術切除日期=00000000(僅限結外淋巴瘤個案：M-9727、9930&非 C77. _者) 2.「放射治療臨床標靶體積摘要」=0 3.「放射治療機構」編碼為 0 者 <p>排除下列情形：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.「區域治療與全身性治療順序」編碼-1 (詳細內容請參考邏輯序號 4216-13 的細項說明) 2.膀胱癌個案僅接受免疫治療，並未接受其他全身性藥物治療者應 | <p>1010326 新增 f 條件、膀胱 癌特例 1010413 修改 M-code 1011129 修改 血液腫瘤排 除範圍 1020220 修改 1020823 修改 1021129 修改 1060223 修改 1061121 修改 B1 細項說明 1070131 修改</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|---|
| | | | | 編碼-7 | |
| | 4216-5 | | 若「首次手術日期」(或「放射治療開始日期」)及「全身性治療開始日期」皆正確填寫(未有日不詳情形)，則「區域治療與全身性治療順序」編碼不可為-1 | 轉移性癌症及血液惡性腫瘤除外 | |
| E | 4216-6 | | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為0，則應無接受藥物治療，反之亦然 | 若個案無接受藥物治療，則下列狀況皆應成立： 外院及申報醫院「化學治療」編碼為00或82-88 外院及申報醫院「荷爾蒙/類固醇治療」編碼為00或82-88 外院及申報醫院「免疫治療」編碼為00或82-88 外院及申報醫院「標靶治療」編碼為00或82-88 排除下列情形： 「區域治療與全身性治療順序」編碼-1(詳細內容請參考邏輯序號4216-13的細項說明) | 1.醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置不列入比較 1010326新增 f條件 1010413修改 M-code 1011129修改 血液腫瘤排除範圍 1020828修改 1021129修改 |
| W | 4216-7 | | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為1、5，但「全身性治療開始日期」晚於區域治療日期，請確認 | 1.首次療程中接受手術治療，則區域治療日期以本院或外院原發部位手術為20~90的「原發部位最確切的手術切除日期」為主。 2.首次療程中未接受手術治療，且有接受放射治療者，則區域治療日期以「放射治療開始日期」為主。 3.«區域治療與全身性治療順序»編碼1者，「治療狀態分類」編碼3，且首次療程中未接受手術治療，「放療機構」編碼4、7者略過。 4.攝護腺癌(C61.9)個案僅接受TURP者(本院/外院術式同時為21-23、或本院/外院術式其一為 | 1020826新增 排除條件 1030509修改 1060223修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|--|
| | | | | 21-23，另一為00)，視為未接受手術且不需填寫手術日期。 首次療程中未接受手術治療 AND 未接受放射治療，且本院/外院化學治療編碼為04(TACE)者，則區域治療日期以「申報醫院化學治療開始日期」為主。 | |
| W | 4216-8 | | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為1、3、5、7，但「全身性治療開始日期」不等於「首次療程開始日期」，請確認 | | |
| W | 4216-9 | | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為2或6，但「全身性治療開始日期」早於區域治療日期，請確認 | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為2、3、6或7，則區域治療日期=「放射治療開始日期」；其他則以「手術開始日期」為主，「放射治療開始日期」為輔 | |
| E | 4216-10 | | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為2或6，則「全身性治療開始日期」不可晚於「放射治療結束日期」 | | |
| W | 4216-11 | | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為2、3、6或7，則「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼應為-1或1-63，請確認 | 因「區域治療與全身性治療順序」編碼為2、3、6或7皆表示治療項目包含CCRT 以下條件略過： 1.原發部位最確切的手術切除日期」等於「全身性治療開始日期」 2.「放射治療開始日期」等於「全身性治療開始日期」 3.「放射治療機構」編碼4、7者 | 1040206 修改 |
| W | 4216-12 | | 若「區域治療與全身性治療順序」編碼為4，則「全身性治療開始日期」應晚於區域治療日期，請確認 | 1.首次療程中接受手術治療，則區域治療日期以「原發部位最確切的手術切除日期」為主 2.首次療程中未接受手術治療，且有接受放射治療者，區域治療日期以「放射治療開始日期」為主 | 1021128 新增 排除條件 1030128 新增 排除條件 1031121 修改 1060223 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|---|
| | | | | <p>3.攝護腺癌(C61.9)個案僅接受 TURP 者(本院/外院術式同時為 21-23、或本院/外院術式其一為 21-23，另一為 00)，視為未接受手術且不需填寫手術日期。</p> <p>4.排除下列狀況：</p> <p>a.治療狀態分類編碼 2、3 & 本院和外院原發部位手術編碼 00 & 放射治療機構 4、7，首次療程開始日期早於全身性治療開始日期者不勘誤(前述 2 個日期，其中 1 項以上月日皆不詳者不比較順序，無法排除)</p> <p>b.乳癌(C50.)個案，「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」編碼 01，「放射治療機構」編碼 0，「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」等於「全身性治療開始日期」且早於「原發部位最確切的手術切除日期」者不勘誤</p> | |
| E | 4216-13 | | 結內淋巴瘤、血液腫瘤、遠端轉移個案，「區域治療與全身性治療順序」編碼不為-1，請確認(反之亦然) | <p>下列情形才能編碼-1：</p> <p>1. 結內淋巴瘤個案： C77_ & (M-9590-9729, 9734-9735, 9737-9738, 9740, 9751, 9755-9759, 9760-9762, 9764, 9811-9818, 9823, 9827, 9837, 9930, 9971)</p> <p>2. 血液腫瘤個案：C42._ & (M-9671, 9727, 9731-9734, 9740-9764, 9800-9993)</p> <p>3. 遠端轉移個案： a.cM0/X/B/99 & pM1/pM_{C/CA/CB/CC} (cMX/99 僅適用 AJCC 6th) b.cM1 & pM1/pM_{C/CA/CB/CC} c.有開刀 & cM1 & pM0/X/B/99 & pStage 4 ↑ / C62._ & pStage 3 ↑ (C62._個案 M1 者，則 Stage 3 ↑，</p> | <p>1010326 新增 f 條件</p> <p>1010413 修改 M-code</p> <p>1010830 新增 g 條件、刪除 2.的部分扣</p> <p>除條件</p> <p>1011129 修改 血液腫瘤排除範圍</p> <p>1021127 修改 2、3 的條件</p> <p>1030219 修改</p> <p>1、2 條件組 織類型範圍</p> <p>1030530 新增</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|----------------------------------|
| | | | | 無 Stage 4) (pM0/X/99 for AJCC 6 th ; pMB for AJCC 7 th) d. 未開刀 & cM1 & pMB/88 & cStage 4 ↑ / C62._ & cStage 3 ↑ (pM88 for AJCC 6 th) e. C61.9 或 C67._ & 本院/外院原 發部位手術方式編碼(10 ≤ code < 30) : cM1 & pMB & pStage BBB(AJCC 7)/cM1 & pMX/99 & pStage 999(AJCC 6) f. 結外淋巴瘤個案(9590-9729, 9735, 9737-9738, 9811-9818, 9823, 9827, 9837) & cStage 4 4. 其他分界不明部位(C76.0~C76.5, C76.7~C76.8)與原發不明 C80.9 允許「區域治療與全身性治療順 序」編碼為-1 | 排除條件 1030825 修改 1070718 修改 |
| E | 4216-14 | | 若「區域治療與全身性治 療順序」編碼為 2、3、6、 7 (含 CCRT) 者，應接受 放射治療及化學治療 | 若個案無接受放射治療及化學治 療，則下列狀況皆應成立： 「放射治療機構」編碼為 0 者，且 「外院化學治療」或「申報醫院化 學治療」編碼為 00、04、82、85、 86、87、88 | |
| W | 4216-15 | | 若病人未接受藥物治療亦 無區域性治療時「區域治 療與全身性治療順序」編 碼為 0 | 若個案未接受區域治療及全身性治 療，則下列狀況皆應成立： 外院及申報醫院原發部位手術方式 =00、10-19 或 98 外院及申報醫院區域淋巴結手術範 圍=0 或 9(下列情況區域淋巴結手 術範圍方可編碼 9： C700-C729、C77_& (M9590-9596、9650-9719、 9727-9729)、C809、C76_、C420、 C421、C423、C424、M9750、 M9760-9764、M9800-9820、 M9826、M9831-9920、 | 併入 4216-6 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|---|
| | | | | <p>M9931-9964、M9980-9989) 外院及申報醫院其他部位手術方式 =0 「放射治療臨床標靶體積摘要」=0 外院及申報醫院「化學治療」編碼 為 00 或 82-88 外院及申報醫院「荷爾蒙治療」編 碼為 00 或 82-88 外院及申報醫院「免疫治療」編碼 為 00 或 82-88 「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內 分泌處置」編碼為 00 或 82-88</p> | |
| E | 4216-16 | | <p>若「區域治療與全身性治 療順序」編碼為-7，則應無 接受全身性藥物治療，反 之亦然（免疫治療非 BCG 者請填寫藥名）</p> | <p>若個案僅接受局部性藥物治療，則 下列狀況皆應成立： 外院或申報醫院「化學治療」至少 一個編碼為 04、06、08、10、12， 但二個都不得編碼為 01、03、05、 07、09、11、12、13 外院及申報醫院「荷爾蒙/類固醇治 療」編碼為 00 或 82-88 外院及申報醫院「免疫治療」編碼 為 00 或 82-88 外院及申報醫院「標靶治療」編碼 為 00 或 82-88 排除下列情形： 1. 「區域治療與全身性治療順序」 編碼-1（詳細內容請參考邏輯序 號 4216-13 的細項說明） 2. 膀胱癌個案僅接受免疫，並未接 受全身性藥物治療者應編碼-7</p> | <p>1010326 新增 f 條件 1010413 修改 M-code 1011129 修改 血液腫瘤排 除範圍 1020828 修改 1021129 修改 1030128 修改 邏輯敘述</p> |
| E | 4216-17 | | <p>乳癌個案原發部位最確切 手術前的荷爾蒙治療不屬 於「導引/前導性輔助療 法」，「區域治療與全身 性治療順序」應編碼 4</p> | <p>1. 勘誤範圍：乳癌(C50.)個案，「申 報醫院荷爾蒙/類固醇治療」編碼 01，「申報醫院荷爾蒙/類固醇治 療開始日期」早於「原發部位最 確切的手術切除日期」，「區域 治療與全身性治療順序」編碼 1、 2、3、5、7 者</p> | <p>1030128 新增 1030825 新增 排除條件 1031121 修改 1031211 修改</p> |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|---------|--|--|--------------------------------|
| | | | | 2.排除下述情況： 「申報醫院化學治療開始日期」、「申報醫院標靶治療開始日期」或「申報醫院免疫治療開始日期」早於或等於「原發部位最確切的手術切除日期」 | |
| E | 4217-1 | 放射治療機構 | 「放射治療機構」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-9 | |
| E | 4217-2 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為0，則「放射治療機構」編碼應為0、4或7，反之亦然 | | |
| -E | 4217-3 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為-1或1-63，則「放射治療機構」編碼應為1-3、5-6 | | |
| E | 4217-4 | | 若「放射治療機構」不詳，請查明 | | |
| E | 4218-1 | 未放射治療原因 | 「未放射治療原因」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-2、5-9 | |
| E | 4218-2 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為0，則「未放射治療原因」編碼應為1-2、5-7，反之亦然 | 排除「未放射治療原因」編碼8，且「放射治療開始日期」編碼88888888者 | 1020219修改 1070118新增 排除條件 |
| E | 4218-3 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為-1或1-63，則「未放射治療原因」編碼應為0 | | |
| | 4218-4 | | 若「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼為9，則「未放射治療原因」編碼應為89(放射治療不詳，請確認) | | |
| | 4218-5 | | 若「未放射治療原因」編碼為8，則「放射治療開始日期」編碼應為88888888 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------------|---|--|-------------------------------|
| W | 4218-6 | | 若「未放射治療原因」編碼為5，則「生存狀態」應編碼為0(病危出院者請說明) | | 1051124 修改 邏輯描述 E→W |
| E | 4221-1 | 體外放射治療技術 | 「體外放射治療技術」空白或編碼錯誤 | 1.允許編碼：-9、-1、0-111 2.「體外放射治療技術」取消編碼16 質子療法，不允許包含16 的加總組合 | 1060223 修改 編碼範圍 |
| E | 4221-2 | | 影像導引放射療法(編碼32)及呼吸監控技術(編碼64)，不會單獨存在 | 邏輯範圍：編碼32、64、96者 | 1040227 修改 |
| E | 4221-3 | | 若影像導引放射療法(編碼32)及呼吸監控技術(編碼64)在二維放射時使用，請確認 | 邏輯範圍：包含33、65、97者 33【1+32(二維或簡單電腦斷層定位+影像導引放射治療 IGRT)】 65【1+64(二維或簡單電腦斷層定位+呼吸監控技術)】 97【1+32+64(二維或簡單電腦斷層定位+影像導引放射治療 IGRT +呼吸監控技術)】 | 1040227 修改 |
| E | 4221-4 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」編碼為-1或1-63，但「體外放射治療技術」編碼為-9、-1或0，請確認 | | |
| E | 4221-5 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」編碼為0，則「體外放射治療技術」編碼應為0 | | |
| W | 4221-6 | | 「體外放射治療技術」編碼為33、65或97，請確認 | 33【1+32(二維或簡單電腦斷層定位+影像導引放射治療 IGRT)】 65【1+64(二維或簡單電腦斷層定位+呼吸監控技術)】 97【1+32+64(二維或簡單電腦斷層定位+影像導引放射治療 IGRT +呼吸監控技術)】 | 1040227 刪除 (合併至 4221-3) |
| E | 42221-1 | 最高放射劑量臨床標靶 | 「最高放射劑量臨床標靶體積」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：-9、-1、0-63 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------------|---|--|-----------|
| | | 體積 | | | |
| E | 42221-2 | | 「最高放射劑量臨床標靶體積」編碼為-9，請查明 | | |
| W | 42221-3 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」為包含8之組合編碼，則「組織型態」應為M959-972（HD及NHL），請確認 | 「放射治療臨床標靶體積摘要」代碼8只適用於HD及NHL的廣泛淋巴照射 編碼8-15、24-31、40-47、56-63皆為包含代碼8之組合 | |
| W | 42221-4 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」為包含16之組合編碼，則「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼應為10-12、20-22或25、40、50（有接受幹細胞移植），請確認 | 編碼16-31、48-63皆為包含代碼16之組合 | |
| W | 42221-5 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」為包含32之組合編碼，則「組織型態」應為M91403或M97093，請確認 | 「放射治療臨床標靶體積摘要」代碼32只適用於卡波西肉瘤、原發表皮淋巴瘤或其他疾病需要做全身皮膚電子射線放射治療者 編碼32-63皆為包含代碼32之組合 | |
| E | 42221-6 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」編碼為1-63，則「最高放射劑量臨床標靶體積」編碼應為1-632 | | |
| E | 42221-7 | | 若「最高放射劑量之臨床標靶體積的範圍」為包含4之組合編碼，則「臨床M」或「病理M」應編碼為1、1A、1B或1C、C、CA、CB、CC | 1.M 9590~9993者略過 2.「臨床M」或「病理M」編碼為88或B者略過 3. 編碼C、CA、CB、CC僅「病理M」適用 | 1070718修改 |
| E | 42222-1 | 最高放射劑量臨床標靶體積劑量 | 「最高放射劑量臨床標靶體積劑量」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00000-99999 | |
| E | 42222-2 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」編碼為-1或1-63， | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------------------|--|---|----------------------------------|
| | | | 則「最高放射劑量臨床標靶體積劑量」編碼只可為00001-99998 | | |
| E | 42222-3 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」編碼為0，則「最高放射劑量臨床標靶體積劑量」編碼應為00000 | | |
| | 42222-4 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」編碼為9，則「最高放射劑量臨床標靶體積劑量」編碼應為99999（體外放射治療不詳，請確認） | | |
| E | 42222-5 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積劑量」編碼為99998、99999，請確認 | | |
| E | 42222-6 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積劑量」編碼小於2000 或大於9000，請確認 | 排除條件： Lymphoma and hematopoietic (M9590-9993)的個案，「最高放射劑量臨床標靶體積」包含16之組合編碼，「最高放射劑量臨床標靶體積治療次數」=01，且「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」=10-12、20-22 或 25、40、50（有接受幹細胞移植）者 | 1061122 新增 排除條件 1070718 修改 |
| E | 42223-1 | 最高放射劑量臨床標靶體積治療次數 | 「最高放射劑量臨床標靶體積治療次數」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00-99 | |
| E | 42223-2 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」編碼為-1 或 1-63，則「最高放射劑量臨床標靶體積治療次數」編碼只可為01-98 | | |
| E | 42223-3 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」編碼為0，則「最高放射劑量臨床標靶體積 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------------|---|--|------------|
| | | | 治療次數」編碼應為 00 | | |
| | 42223-4 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積」編碼為 9，則「最高放射劑量臨床標靶體積治療次數」編碼應為 99(體外放射治療不詳，請確認) | | |
| E | 42223-5 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積治療次數」編碼為 98、99，請確認 | | |
| E | 42223-6 | | 若「最高放射劑量臨床標靶體積治療次數」編碼大於 46，請確認。若確認無誤請附放射治療摘要病歷或說明原因 | | 1011123 修改 |
| W | 42223-7 | | 「最高放射劑量臨床標靶體積劑量」除以「最高放射劑量臨床標靶體積治療次數」應為整數，請確認 | 非絕對 乳癌可能非為整數，如 $25*180+5*200$ | |
| E | 42231-1 | 較低放射劑量臨床標靶體積 | 「較低放射劑量臨床標靶體積」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：-9、-1、0-63 | |
| E | 42231-2 | | 「較低放射劑量臨床標靶體積」編碼為-9，請查明 | | |
| W | 42231-3 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」為包含 8 之組合編碼，則「組織型態」應為 M965-966、M959 或 M967-970 (HD 及 NHL)，請確認 | 「較低放射劑量臨床標靶體積」代碼 8 只適用於 HD 及 NHL 的廣泛淋巴照射 編碼 8-15、24-31、40-47、56-63 皆為包含代碼 8 之組合 | |
| W | 42231-4 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」為包含 16 之組合編碼，則「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼應為 10-12、20-22 或 25、40、50 (有接受幹細胞移植)，請確認 | 編碼 16-31、48-63 皆為包含代碼 16 之組合 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------------|---|--|------------|
| W | 42231-5 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」為包含 32 之組合編碼，則「組織型態」應為 M91403 或 M97093，請確認 | 「較低放射劑量臨床標靶體積」代碼 32 只適用於卡波西肉瘤、原發表皮淋巴瘤或其他疾病需要做全身皮膚電子射線放射治療者 編碼 32-63 皆為包含代碼 32 之組合 | |
| E | 42231-6 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」為包含 4 之組合編碼，則「臨床 M」或「病理 M」應編碼為 1、1A、1B、1C、C、CA、CB、CC | 1.M 9590~9993 者略過 2. 「臨床 M」或「病理 M」編碼為 88 或 B 者略過 3. 編碼 C、CA、CB、CC 僅「病理 M」適用 | 1070718 修改 |
| E | 42232-1 | 較低放射劑量臨床標靶體積劑量 | 「較低放射劑量臨床標靶體積劑量」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00000-99999 | |
| E | 42232-2 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」編碼為-1 或 1-63，則「較低放射劑量臨床標靶體積劑量」編碼只可為 00001-99998 | | |
| E | 42232-3 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」編碼為 0，則「較低放射劑量臨床標靶體積劑量」編碼應為 00000 | | |
| | 42232-4 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」編碼為 9，則「較低放射劑量之臨床標靶體積的放射線劑量」編碼應為 99999(體外放射治療不詳，請確認) | | |
| W | 42232-5 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積劑量」編碼為 99998、99999，請確認 | | |
| W | 42232-6 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積劑量」編碼小於 2000 或大於 9000，請確認 | | |
| W | 42232-7 | | 「較低放射劑量臨床標靶體積劑量」應低於「最高 | 針對最高及較低「放射劑量臨床標靶體積」編碼皆為 1-63 者 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------------------|---|--|--------------------|
| | | | 放射劑量臨床標靶體積劑量」，請確認 | | |
| E | 42233-1 | 較低放射劑量臨床標靶體積治療次數 | 「較低放射劑量臨床標靶體積治療次數」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00-99 | |
| E | 42233-2 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」編碼為-1 或 1-63，則「較低放射劑量臨床標靶體積治療次數」編碼只可為 01-98 | | |
| E | 42233-3 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」編碼為 0，則「較低放射劑量臨床標靶體積治療次數」編碼應為 00 | | |
| | 42233-4 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積」編碼為-9，則「較低放射劑量臨床標靶體積治療次數」編碼應為-99(體外放射治療不詳，請確認) | | |
| W | 42233-5 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積治療次數」編碼為 98、99，請確認 | | |
| W | 42233-6 | | 「較低放射劑量臨床標靶體積劑量」除以「較低放射劑量臨床標靶體積治療次數」應為整數，請確認 | 非絕對 乳癌可能非為整數，如 $25*180+5*200$ | |
| W | 42233-7 | | 若「較低放射劑量臨床標靶體積治療次數」編碼大於 40，請確認。若確認無誤請附放射治療摘要病歷或說明原因 | | 1011123 修改 |
| E | 42233-8 | | 「較低放射劑量臨床標靶體積治療次數」應低於「最高放射劑量臨床標靶體積治療次數」，請確認 | 1.針對最高及較低「放射劑量臨床標靶體積」編碼皆為 1-63 者 2.排除條件：最高放射劑量臨床標靶體積 劑量÷次數 > 較低放射 | 1070126 新增 排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------|---|---|--------------------------|
| | | | | 劑量臨床標靶體積 劑量÷次數 | |
| E | 4231-1 | 其他放射治療儀器 | 「其他放射治療儀器」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：-9、-1、0、2、4、8、16、32、64 | 1060223 新增 編碼 16 |
| E | 4231-2 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」編碼為-1 或 1-63，則「其他放射治療儀器」編碼不可為-9、0 | | |
| E | 4231-3 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」編碼為 0，則「其他放射治療儀器」編碼應為 0 | | |
| W | 4231-4 | | 若「其他放射治療儀器」編碼為-9 或-1，請確認 | | |
| E | 4231-5 | | 諾力刀(Norvalis)、IMRT、體積弧形放射治療(Rapid Arc®)或質子(Proton) 被使用於 SBRT 或 SABR 時，治療次數≤6 且劑量≥800 cGy/次者，適用放射手術，治療次數>6 次或劑量<800 cGy/次者，請登錄體外放射治療 | 1.邏輯偵測範圍：「其他放射治療儀器」編碼 2(放射手術)，「其他放射治療技術」編碼 4 或 6，「其他放射治療臨床標靶體積治療次數」>6 或「其他放射治療臨床標靶體積 劑量÷次數」<800 者 → 登錄為體外放射治療 2.「其他放射治療技術」編碼 4 或 6，「其他放射治療臨床標靶體積治療次數」≤6 且「其他放射治療臨床標靶體積 劑量÷次數」≥800 者，允許登錄「其他放射治療儀器」2(放射手術) 3.20180118 根據摘錄手冊 2011 v.7 修改 | 1030219 新增 1070118 修改 |
| E | 4232-1 | 其他放射治療技術 | 「其他放射治療技術」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：-9、-1、0-6、9、10、12、17、18、20、33、34、36、65、66、68、97-99 | 1060223 修改 1070118 修改 |
| E | 4232-2 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」編碼為-1 或 1-63，則「其他放射治療技術」編碼不可為-9、0 | | |
| E | 4232-3 | | 若「其他放射治療臨床標 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------------|---------------------------------------|---|--------------------------|
| | | | 靶體積」編碼為0，則「其他放射治療技術」編碼應為0 | | |
| W | 4232-4 | | 若「其他放射治療技術」編碼為-1或-9，請確認 | | |
| E | 4232-5 | | 若「其他放射治療儀器」編碼為2，則「其他放射治療技術」編碼應為1-6 | 1.刪除放射手術治療技術編碼6 2.摘錄手冊2011 v.7 新增放射手術治療技術編碼6 | 1060223 修改 1070118 修改 |
| E | 4232-6 | | 若「其他放射治療儀器」編碼為4，則「其他放射治療技術」編碼為1-4 | | |
| E | 4232-7 | | 若「其他放射治療儀器」編碼為8，則「其他放射治療技術」編碼為1-4、99 | | 1020220 修改 |
| E | 4232-8 | | 若「其他放射治療儀器」編碼為32，則「其他放射治療技術」編碼為9-99 | 「其他放射治療儀器」編碼為32時，「其他放射治療技術」編碼應為9、10、12、17、18、20、33、34、36、65、66、68、97-99 | 1060302 修改 |
| E | 4232-9 | | 若「其他放射治療儀器」編碼為64，則「其他放射治療技術」編碼為1-3、99 | | |
| W | 4232-10 | | 若「其他放射治療技術」編碼為5或6，請確認 | | 1060223 刪除 |
| E | 4232-11 | | 若「其他放射治療儀器」編碼為16，則「其他放射治療技術」編碼為1、2、4 | | 1060302 新增 |
| E | 42331-1 | 其他放射治療臨床標靶體積 | 「其他放射治療臨床標靶體積」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：-9、-1、0-63 | |
| W | 42331-2 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」為包含16或32之組合編碼，請確認 | | |
| W | 42331-3 | | 「其他放射治療臨床標靶體積」編碼為-9，請查明 | | |
| W | 42331-4 | | 若「其他放射治療儀器」編碼為4(Brachytherapy)， | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------------|---|--|-----------|
| | | | 但「其他放射治療臨床標靶體積」編碼不為1，請確認 | | |
| W | 42331-5 | | 若「其他放射劑量臨床標靶體積」為包含8之組合編碼，則「組織型態」應為M959-972（HD及NHL），請確認 | 「較低放射劑量臨床標靶體積」代碼8只適用於HD及NHL的廣泛淋巴照射 編碼8-15、24-31、40-47、56-63皆為包含代碼8之組合 | |
| E | 42331-6 | | 若「其他放射治療儀器」編碼為8且「其他放射治療技術」編碼為2，則「其他放射治療臨床標靶體積」編碼應為4 | | |
| E | 42331-7 | | 若「其他放射治療儀器」編碼為8且「其他放射治療技術」編碼為1或3，則「其他放射治療臨床標靶體積」編碼應為7 | | |
| E | 42331-8 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」為包含4之組合編碼，則「臨床M」或「病理M」應編碼為1、1A、1B或1C | 1.M code 編碼為9590~9993者略過 2.「臨床M」或「病理M」編碼為88或B者略過 | 1070718修改 |
| E | 42332-1 | 其他放射治療臨床標靶體積劑量 | 「其他放射治療臨床標靶體積劑量」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00000-99999 | |
| E | 42332-2 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」編碼為-1或1-63，則「其他放射治療臨床標靶體積劑量」編碼只可為00001-99999 | 編碼99999適用於手冊p.172編碼指引第七項 | |
| E | 42332-3 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」編碼為0，則「其他放射治療臨床標靶體積劑量」編碼應為00000，反之亦然 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------------------|---|---|--------------------|
| | 42332-4 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」編碼為9，則「其他放射治療臨床標靶體積劑量」編碼應為99999(不詳，請確認) | | |
| E | 42332-5 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積劑量」大於10000，請確認 | | |
| E | 42332-6 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積劑量」編碼為99998、99999，請確認 | 排除甲狀腺癌(C73.9)個案，「其他放射治療儀器」為8、「其他放射治療技術」為1、「其他放射治療臨床標靶體積劑量」為99998者 | 1030529 新增 排除條件 |
| E | 42333-1 | 其他放射治療臨床標靶體積治療次數 | 「其他放射治療臨床標靶體積治療次數」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00-99 | |
| E | 42333-2 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」編碼為-1或1-63，則「其他放射治療臨床標靶體積治療次數」編碼只可為01-98 | | |
| E | 42333-3 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」編碼為0，則「其他放射治療臨床標靶體積治療次數」編碼應為00 | | |
| | 42333-4 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積」編碼為9，則「其他放射治療臨床標靶體積治療次數」編碼應為99(不詳，請確認) | | |
| E | 42333-5 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積治療次數」編碼為98、99，請確認 | | |
| W | 42333-6 | | 「其他放射治療臨床標靶體積劑量」除以「其他放射治療臨床標靶體積治療 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|---------------|--|--|--------------------|
| | | | 次數」應為整數 | | |
| E | 42333-7 | | 若「其他放射治療臨床標靶體積治療次數」大於10，請確認，若確認無誤請附放射治療摘要病歷或說明原因 | | 1011123 修改 |
| E | 431-1 | 全身性治療 開始日期 | 「全身性治療開始日期」 非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000, 88888888 | |
| E | 431-2 | | 「全身性治療開始日期」 不可早於「首次療程開始日期」 | | |
| E | 431-3 | | 「全身性治療開始日期」 不可晚於「最後聯絡日期」 | 若全身性治療開始日期或最後聯絡日期空白、全身性治療開始日期編碼 88888888、或其一年編碼 9999，則略過。 若其中月編碼 99，則只比較年；若其中日編碼 99，則只比較年月。 | |
| E | 431-4 | | 若個案未接受全身性治療，則「全身性治療開始日期」應編碼為 00000000 (免疫治療非 BCG 者請填寫藥名) | 1. 若個案未接受全身性治療，則下列狀況皆應成立： a. 「外院化學治療」編碼為 00、04、06、08、10、12 及「申報醫院化學治療」編碼為 00、04、06、08、10、12 或 82-87 b. 「外院荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 00 及「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 00 或 82-87 c. 「外院免疫治療」編碼為 00 及「申報醫院免疫治療」編碼為 00 或 82-87 d. 「醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼為 00 或 82-87 e. 「外院標靶治療」編碼為 00 及「申報醫院標靶治療」編碼為 00 或 82-87 2. C67_& 免疫編碼 01 & 「外院化學治療」編碼為 00、04、06、08、10、12 及「申報醫院化學治 | 1030128 修改 邏輯敘述 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|----------------|
| | | | | 療」編碼為 00、04、06、08、10、12 或 82-87 & 「外院荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 00 及「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 00 或 82-87 & 「醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼為 00 或 82-87 & 「外院標靶治療」編碼為 00 及「申報醫院標靶治療」編碼為 00 或 82-87，全身性治療開始日期應編碼 00000000 | |
| E | 431-5 | | 若個案有接受全身性治療，則「全身性治療開始日期」應正確填寫（請詳查至月） | <p>下列任一狀況成立，即為有接受全身性治療：</p> <p>「外院化學治療」編碼為 01-03，05、07、09、11、13 或「申報醫院化學治療」編碼為 01-03，05、07、09、11、13</p> <p>外院或申報醫院「荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 01</p> <p>外院或申報醫院「免疫治療」編碼為 01(膀胱癌個案僅接受免疫，並未接受全身性藥物治療者不勘誤)</p> <p>「醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼 10、11、12、20、21、22、25、30、40、50</p> <p>外院或申報醫院「標靶治療」編碼為 01</p> <p>2.區域治療與全身性治療順序編碼-7 者略過</p> | |
| E | 431-6 | | 「全身性治療開始日期」不可早於「最初診斷日期」 | | |
| E | 431-7 | | 若「外院化學治療」、「外院荷爾蒙/類固醇治療」、「外院免疫治療」、「外院標靶治療」編碼皆為 00，則「全身性治療開始日期」應等於「申報醫院化學治療開始日期」或「申 | <p>以下情形略過不勘誤：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 「申報醫院化學治療」編碼為 04-13 略過。 2.區域治療與全身性治療順序編碼-7 者略過 3. 「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼為 50 者不勘誤 | 1010709 新增略過條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|--|--|
| | | | 報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」或「申報醫院免疫治療開始日期」或「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」或「申報醫院標靶治療開始日期」 | Ex.若肝癌病人在申報醫院做TACE 治療且未接受其他全身性治療(「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」或「申報醫院免疫治療」或「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」，則「申報醫院化學治療」不等於「全身性治療」。 | |
| W | 431-8 | | 若「外院化學治療」、「外院荷爾蒙/類固醇治療」、「外院免疫治療」、「外院標靶治療」編碼皆為00，「申報醫院化學治療」編碼為04-13(接受局部肝動脈栓塞化學治療(TACE或局部化學治療)，「全身性治療開始日期」則不可以等於「申報醫院化學治療開始日期」 | <ol style="list-style-type: none"> 1. 「原發部位」編碼為 C22.0 或 C22.1&M-8180/3 者，且「申報醫院化學治療」編碼為 04-07 者適用。 2. 「原發部位」編碼非 C22.0、也非 C22.1&M-8180/3 者，且「申報醫院化學治療」編碼為 08-13 者適用。 3. 「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼為 50 者不勘誤 4. 若肝癌病人在申報醫院做 TACE 治療且未接受其他全身性治療(「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」或「申報醫院免疫治療」或「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」，則「申報醫院化學治療」不等於「全身性治療」。 5. 「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」、「申報醫院免疫治療開始日期」、「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」、「申報醫院標靶治療開始日期」，其中任一日期與「全身性治療開始日期」相同則略過 | 1010709 修改 1020826 新增 排除條件 1030210 修改 |
| E | 431-9 | | 若「外院化學治療」、「外院荷爾蒙/類固醇治療」、「外院免疫治療」、「外院標靶治療」皆編碼為00，且個案於申報醫院有接受全身性治療，則「全 | <ol style="list-style-type: none"> 1. 下列任一狀況成立，即為於申報醫院有接受全身性治療： <ol style="list-style-type: none"> a. 「申報醫院化學治療」編碼為 01-03，05、07、09、11、13 b. 申報醫院「荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 01 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------|---|---|------------|
| | | | 身性治療開始日期」應正確填寫 | c. 申報醫院「免疫治療」編碼為01 d. 「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼10、11、12、20、21、22、25、30、40 e. 申報醫院「標靶治療」編碼為01 2. 區域治療與全身性治療順序編碼-7者略過 | |
| E | 431-10 | | 原位癌個案應不會接受全身性治療，請確認（若為多發癌症，不可登錄針對其他癌別的全身性治療） | 1. 根據摘錄手冊 2011v.3 規則新增邏輯 2. 以下任一項治療欄位成立者表示有接受全身性治療（「標靶治療」請見 4314-5 的邏輯，此不納入） a. 本院或外院「化學治療」編碼01-03, 05, 07, 09, 11, 13 b. 「荷爾蒙/類固醇治療」、「免疫治療」、「標靶治療」編碼01 c. 「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼10-12, 20-22, 25, 30, 40, 50 | 1030210 新增 |
| E | 432-1 | 外院化學治療 | 「外院化學治療」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00-13、99 | |
| W | 432-2 | | 若「個案分類」編碼為1，「外院化學治療」編碼不為00，請確認 | | |
| E | 432-3 | | 若「外院化學治療」編碼為08-13，「原發部位」編碼不應為C220或C221且「組織型態」為8180/3者，請確認 | 1. 根據摘錄手冊 2011v.3 增修 2. C221且「組織型態」為8180/3者，「外院化學治療」應編碼為04-07 | 1030214 修改 |
| E | 433-1 | 申報醫院化學治療 | 「申報醫院化學治療」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00-13、82、85-88、99 | |
| E | 433-2 | | 「申報醫院化學治療」編碼為88或99，請查明 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|---|--|
| W | 433-3 | | 「申報醫院化學治療」編碼為 85，則「生存狀態」應編碼為 0 (病危出院者請說明) | | 1051124 修改 邏輯描述 E→W |
| E | 433-4 | | 「申報醫院化學治療」或「外院化學治療」編碼為 04-07 但原發部位非 C220，請確認 | 排除 C221 且 MCODE=81803 的個案(根據摘錄手冊 2011v.3 增修) | 1030127 新增 排除條件 |
| E | 433-5 | | 性態碼為 2 或病理期別為 0，但接受化學治療者，請附相關佐證資料(年報委員會決議修訂邏輯) | 1. 「申報醫院化學治療」或「外院化學治療」編碼為 01-13 者則視為有接受化學治療 2. 病理期別為 0 & 病理字根/字首編碼 4 或 6 者不勘誤 3. 107 年 9 月「105 年癌症登記報告」諮詢委員會決議：所有癌別 0 期個案接受化療者應設邏輯檢核，該邏輯將不再只針對乳癌個案 4. 排除膀胱癌(C67.0-C67.9)的個案 | 1010704 新增 略過條件 1031121 修改 1071019 修改 邏輯偵測描述 |
| E | 433-6 | | 若「申報醫院化學治療」編碼為 08-13，「原發部位」編碼不應為 C220 或 C221 且「組織型態」為 8180/3 者，請確認 | 1. 根據摘錄手冊 2011v.3 增修 2. C221 且「組織型態」為 8180/3 者，「申報醫院化學治療」應編碼為 04-07 | 1030214 修改 |
| E | 433-7 | | 個案僅執行「化學治療」，臨床期別和病理期別組合為 1、2 期者，請確認 | 1. 以下條件皆成立，表示個案僅執行「化學治療」 a. 外院與申報醫院「原發部位手術方式」編碼 00-19 或攝護腺癌個案僅接受 TURP 者 b. 外院與申報醫院「區域淋巴結手術範圍」編碼 0, 1 c. 外院與申報醫院「其他部位手術方式」編碼 0 d. 「放射治療機構」編碼 0 e. 外院與申報醫院「化學治療」編碼 01-03, 05, 07, 09, 11, 13 f. 外院與申報醫院「荷爾蒙/類固醇治療」編碼 00 | 1030128 新增 1060302 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------------|---|---|------|
| | | | | g.外院與申報醫院「免疫治療」編碼 00 h.「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼 00 i.外院與申報醫院「標靶治療」編碼 00 j.首次療程開始日期=全身性治療開始日期 2.排除個案分類 0 或 3,治療欄位皆以 9 補滿者 3.排除臨床、病理期別組合其一為 3、4 者 4.以下條件任何一項成立者可排除 a.「原發部位未手術原因」編碼 2, 5-7 b.「未放射治療原因」編碼 2, 5-7 c.「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」編碼 82, 85-87 d.「申報醫院免疫治療」編碼 82, 85-87 e.「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼 82, 85-87 f.「申報醫院標碼治療」編碼 82, 85-87 | |
| E | 434-1 | 申報醫院化學治療開始日期 | 「申報醫院化學治療開始日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000, 88888888 | |
| E | 434-2 | | 「申報醫院化學治療開始日期」不可早於「全身性治療開始日期」 | 若「申報醫院化學治療」編碼為 04-13 者不勘誤 | |
| E | 434-3 | | 「申報醫院化學治療開始日期」不可晚於「最後聯絡日期」 | | |
| E | 434-4 | | 若「申報醫院化學治療」編碼為 00、82、85-87,則「申報醫院化學治療開始日期」編碼應為 00000000 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-------------------------------|---|---|---------------------------|
| E | 434-5 | | 若「申報醫院化學治療」編碼為 01-13，則「申報醫院化學治療開始日期」應正確填寫（請詳查至日） | 年月日皆不可不詳 | |
| E | 434-6 | | 「申報醫院化學治療開始日期」不可早於「最初診斷日期」 | | |
| E | 435-1 | 外院荷爾蒙/ 類固醇治療 | 「外院荷爾蒙/類固醇治療」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00、01、99 | |
| W | 435-2 | | 若「個案分類」編碼為 1，「外院荷爾蒙/類固醇治療」編碼不為 00，請確認 | 「治療狀態分類」編碼為 3 者略過 | 1030825 修改 邏輯描述 |
| E | 436-1 | 申報醫院荷 爾蒙/類固醇 治療 | 「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00、01、82、85-88、99 | |
| E | 436-2 | | 「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 88 或 99，請查明 | | |
| W | 436-3 | | 「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 85，則「生存狀態」應編碼為 0(病危出院者請說明) | | 1051124 修改 邏輯描述 E→W |
| E | 436-4 | | 荷爾蒙/類固醇治療為 01，但原發部位非為常見需要接受荷爾蒙/類固醇治療之部位，請確認。(※請附相關佐證資料) | 排除以下個案：C50-C54、C56、C57、C60 – C63、C739，或 (有接受化學治療且 組織型態為 M9590-9993)者 | 1070718 修改 |
| E | 437-1 | 申報醫院荷 爾蒙/類固醇 治療開始日 期 | 「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000, 88888888 | |
| E | 437-2 | | 「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」不可早於「全身性治療開始日期」 | | |
| E | 437-6 | | 「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」不可早於 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------|---|------------------------|---------------------------|
| | | | 「最初診斷日期」 | | |
| E | 437-3 | | 「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」不可晚於「最後聯絡日期」 | | |
| E | 437-4 | | 若「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」編碼為00、82、85-87，則「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」編碼應為00000000 | | |
| E | 437-5 | | 若「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療」編碼為01，則「申報醫院荷爾蒙/類固醇治療開始日期」應正確填寫(請詳查至日) | 年月日皆不可不詳 | |
| E | 438-1 | 外院免疫治療 | 「外院免疫治療」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00、01、99 | |
| W | 438-2 | | 若「個案分類」編碼為1，「外院免疫治療」編碼不為00，請確認 | 「治療狀態分類」編碼為3者略過 | |
| E | 438-3 | | 若原發部位為C670-C679，且外院原發部位手術方式編碼為16，則「外院免疫治療」編碼必為01 | | |
| E | 439-1 | 申報醫院免疫治療 | 「申報醫院免疫治療」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00、01、82、85-88、99 | |
| E | 439-2 | | 「申報醫院免疫治療」編碼為88或99，請查明 | | |
| W | 439-3 | | 「申報醫院免疫治療」編碼為85，則「生存狀態」應編碼為0(病危出院者請說明) | | 1051124 修改 邏輯描述 E→W |
| E | 439-4 | | 若原發部位為C670-C679，且申報醫院原發部位手術方式編碼為16，則「申報醫院免疫治 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------------|---|--|------------------------------|
| | | | 療」編碼必為 01 | | |
| E | 439-5 | | 免疫治療為01，但個案非為常見需要接受免疫治療之原發部位或組織型態，請確認。(※請附病理報告或相關佐證資料) | 排除： (1)原發部位編碼為 C220、C64、C67 (2)組織型態編碼為 9590 – 9729、9732、9750 – 9758、9764 | |
| E | 4310-1 | 申報醫院免疫治療開始日期 | 「申報醫院免疫治療開始日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000, 88888888 | |
| E | 4310-2 | | 「申報醫院免疫治療開始日期」不可早於「全身性治療開始日期」 | C670-C679 不勘誤 | 1010626 新增略過條件 |
| E | 4310-3 | | 「申報醫院免疫治療開始日期」不可晚於「最後聯絡日期」 | | |
| E | 4310-4 | | 若「申報醫院免疫治療」編碼為 00、82、85-87，則「申報醫院免疫治療開始日期」編碼應為 00000000 | | |
| E | 4310-5 | | 若「申報醫院免疫治療」編碼為 01，則「申報醫院免疫治療開始日期」應正確填寫（請詳查至日） | 年月日皆不可不詳 | |
| E | 4310-6 | | 「申報醫院免疫治療開始日期」不可早於「最初診斷日期」 | | |
| E | 4311-1 | 骨髓/幹細胞移植或內分泌處置 | 「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00、10-12、20-22、25、30、40、50、82、85-88、99 | |
| E | 4311-2 | | 若「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼為 30 或 40，則「原發部位」為 C619 或 C500-C509，反之亦然 | 排除條件： 1.「原發部位」C619 或 C500-C509，允許接受 00, 50, 82, 85-88, 99 的編碼 2.Lymphoma 個案(M-9590-9699, | 1030127 修改 1061121 新增排除條件 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------------------------|---|--|---------------------------|
| | | | | 9702-9729, 9735, 9737, 9738, 9811-9818, 9823, 9827, 9837) | |
| W | 4311-3 | | 「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼為 85，則「生存狀態」應編碼為 0 (病危出院者請說明) | | 1051124 修改 邏輯描述 E→W |
| E | 4311-4 | | 「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼為 88 或 99，請查明 | | |
| E | 4311-5 | | 「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼應為 10-12、20-22 或 25 (有接受幹細胞移植)，則「最高放射劑量臨床標靶體積」或「較低放射劑量臨床標靶體積」應為包含 16 之組合編碼，或「申報醫院/外院化學治療」應編碼為 01、02、03 或 09 | | 1010629 修改 |
| E | 4311-6 | | 「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼應為 10-12、20-22 或 25 (有接受幹細胞移植)，則「放射治療臨床標靶體積摘要」應為包含 16 之組合編碼，或「申報醫院/外院化學治療」應編碼為 01、02、03 或 09 | | 1010629 修改 |
| E | 4311-7 | | 「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼 40，合併「手術/放射線之內分泌處置」與「骨髓移植/幹細胞治療」的情形較罕見，請確認 | | 1030127 新增 |
| E | 4312-1 | 申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期 | 「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000, 88888888 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------|--|------------------------|---------------------------|
| E | 4312-2 | | 「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」不可早於「全身性治療開始日期」 | | |
| E | 4312-6 | | 「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」不可早於「最初診斷日期」 | | |
| E | 4312-3 | | 「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」不可晚於「最後聯絡日期」 | | |
| E | 4312-4 | | 若「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼為00、50、82、85-87，則「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」編碼應為00000000 | | |
| E | 4312-5 | | 若「骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼為10-12、20-22、25、30及40，則「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置開始日期」應為有效日期編碼，請詳查 | 年月日皆不可不詳 | |
| E | 4313-1 | 外院標靶治療 | 「外院標靶治療」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00、01、99 | |
| W | 4313-2 | | 若「個案分類」編碼為1，「外院標靶治療」編碼不為00，請確認 | 「治療狀態分類」編碼為3者略過 | |
| E | 4314-1 | 申報醫院標靶治療 | 「申報醫院標靶治療」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：00、01、82、85-88、99 | |
| E | 4314-2 | | 「申報醫院標靶治療」編碼為88或99，請查明 | | |
| W | 4314-3 | | 「申報醫院標靶治療」編碼為85，則「生存狀態」應編碼為0(病危出院者請 | | 1051124 修改 邏輯描述 E→W |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------------|---|--|--|
| | | | 說明) | | |
| W | 4314-4 | | 外院或申報醫院標靶治療為01，但原發部位非為常見需要接受標靶治療之部位，請確認。(※請於說明欄中填寫藥名或附佐證資料) | 排除以下癌症部位、組織類型 1.t(9;22)染色體轉位，常使用標靶藥物的白血病個案： M-code=9806/3, 9812/3, 9875/3 2.AJCC 7 th CH.16：GIST 的癌症部位與組織類型 3.胰 C250-C254, C257-C259 個案 4. M-code=9731/3, 9732/3, 9734/3 | 1020206 新增 排除條件 1020828 修改 1020923 修改 1050218 新增 排除條件 |
| E | 4314-5 | | 個案若性態碼為2或病理期別為0，但接受標靶治療者，請確認 (※請附病理報告或相關佐證資料) | 1.「申報醫院標靶治療」或「外院標靶治療」編碼為01者則視為有接受標靶治療 2.排除乳癌個案 SSF7 編碼為103、201、301、401 (HER2 檢測陽性) 3.排除性態碼為3且病理期別為0，病理字根/字首為4或6者 | 1020219 新增 排除條件 1031121 新增 排除條件 |
| E | 4314-6 | | CML (M-9863 和 M-9875) 的個案因為健保給付，通常會執行標靶治療，請說明未標靶治療的原因 | 1.偵測條件： 本院和外院標靶治療同時為00，且 M-code=9863 或 9875 者 2.「個案分類」=3 且「治療狀態分類」=0, 4, 5, 6, 9 者排除 | 1061120 新增 1080125 新增 排除條件 |
| E | 4315-1 | 申報醫院標靶治療開始日期 | 「申報醫院標靶治療開始日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000, 88888888 | |
| E | 4315-2 | | 「申報醫院標靶治療開始日期」不可早於「全身性治療開始日期」 | | |
| E | 4315-3 | | 「申報醫院標靶治療開始日期」不可晚於「最後聯絡日期」 | | |
| E | 4315-4 | | 「申報醫院標靶治療開始日期」不可早於「最初診斷日期」 | | |
| E | 4315-5 | | 若「申報醫院標靶治療」編碼為00、82、85-87，則「申報醫院標靶治療開始 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|----------|--|---|------|
| | | | 日期」編碼應為 00000000 | | |
| E | 4315-6 | | 若「申報醫院標靶治療」編碼為 01，則「申報醫院標靶治療開始日期」應正確填寫（請詳查至日） | 年月日皆不可不詳 | |
| E | 44-1 | 申報醫院緩和照護 | 「申報醫院緩和照護」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0-7、9 | |
| E | 44-2 | | 「申報醫院緩和照護」編碼為 9，請查明 | | |
| W | 44-3 | | 若「申報醫院緩和照護」編碼為 1，但未在申報醫院進行任何手術治療，請確認 | 若下列任一狀況成立，即為有執行手術： 外院或申報醫院原發部位手術方式=10-90 外院或申報醫院區域淋巴結手術範圍=1-7 外院或申報醫院其他部位手術方式=1-5 | |
| W | 44-4 | | 若「申報醫院緩和照護」編碼為 2，但「放射治療臨床標靶體積摘要」編碼不為-1、1-63，請確認 | | |
| W | 44-5 | | 若「申報醫院緩和照護」編碼為 3，但未在申報醫院接受任何藥物治療，請確認 | 下列任一狀況成立，即為有接受全身性治療： 申報醫院「化學治療」編碼為 01-13 申報醫院「荷爾蒙/類固醇治療」編碼為 01 申報醫院「免疫治療」編碼為 01 「申報醫院骨髓/幹細胞移植或內分泌處置」編碼 10、11、12、20、21、22、25、30、40 申報醫院「標靶治療」編碼為 01 | |
| W | 44-6 | | 若「申報醫院緩和照護」編碼為 5-6，但未在申報醫院接受手術、放射或全身性治療(必須做二項以上)，請確認 | 下列情況須確認： 手術、放射或全身性治療皆未做 只有接受手術或放射或全身性單一治療 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|--------|---|---|--|
| E | 44-7 | | 臨床或病理期別組合為 0-2 者，但有接受緩和照護，請確認 | 1. 臨床期別及病理期別為 0-2 且緩和照護編碼 1-7 2. 肝癌(C220)個案 BCLC 期別 C 或 D 者不勘誤 3. multiple myeloma & 「申報醫院緩和照護」編碼 2 者不勘誤 4. 診斷年齡 ≥ 80 者不勘誤 | 1010409 新增 略過條件 1010629 新增 略過條件 1040821 新增 略過條件 |
| E | 44-8 | | 若「申報醫院緩和照護」編碼為 5，但在申報醫院皆無接受任何藥物治療和放射治療，請確認 | | 1010418 新增 |
| E | 51-1 | 首次復發日期 | 「首次復發日期」非有效日期值 | 允許編碼：CCYYMMDD, 99999999, 00000000 | |
| E | 51-2 | | 「首次復發日期」不可早於「最初診斷日期」 | 若首次復發日期編碼 00000000、或其一年 9999，則略過。 若其中月編碼 99，則只比較年；若其中日編碼 99，則只比較年月。 | |
| E | 51-3 | | 「首次復發日期」不可早於「首次療程開始日期」 | 若首次復發日期或首次療程開始日期編碼 00000000、或其一年 9999，則略過。 若其中月編碼 99，則只比較年；若其中日編碼 99，則只比較年月。 | |
| E | 51-4 | | 「首次復發日期」不可晚於「最後聯絡或死亡日期」 | 若首次復發日期或最後聯絡或死亡日期空白、首次復發日期編碼 00000000、或其一年 9999，則略過。 若其中月編碼 99，則只比較年；若其中日編碼 99，則只比較年月。 | |
| E | 51-5 | | 若「首次復發型式」編碼為 00 或 70，則「首次復發日期」編碼應為 00000000 | | |
| E | 51-6 | | 若「首次復發型式」編碼為 04-62 或 88，則「首次復發日期」應為有效日期值（請詳查至月） | | |
| | 51-7 | | 若「首次復發型式」編碼 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|---------------|--|--|------|
| | | | 為 99，則「首次復發日期」 編碼應為 99999999 | | |
| E | 52-1 | 首次復發型式 | 「首次復發型式」空白或 編碼錯誤 | 允許編碼：00、04、06、10、13-17、 20-22、25-27、30、36、40、46、 51-60、62、70、88、99 | |
| W | 52-2 | | 若「首次復發型式」編碼 為 88、99，請詳查 | | |
| E | 52-3 | | 若「性態碼」編碼為 2，則 「首次復發型式」編碼只 能為 00、06、10、16、17、 20、26、27、36、40、46、 70、88、99 | | |
| E | 52-4 | | 若「性態碼」編碼為 3，則 「首次復發型式」編碼不 可為 06、16、17、26、27、 36、46 | | |
| E | 52-5 | | 白血病個案，其「首次復 發型式」編碼只能為 00、 59、70、99 | 請參考附錄 B | |
| W | 52-6 | | 若「首次復發型式」編碼 為 10、20、40，請確認 | | |
| E | 53-1 | 最後聯絡或 死亡日期 | 「最後聯絡或死亡日期」 非有效日期值，若「生存 狀態」編碼為 1（存活）， 請詳查（年月日皆不可不 詳） | 允許編碼：CCYYMMDD 若「生存狀態」編碼為 0（死亡）， 則「最後聯絡日期」允許年月日不 詳 | |
| E | 54-1 | 生存狀態 | 「生存狀態」空白或編碼 錯誤 | 允許編碼：0、1 | |
| E | 55-1 | 癌症狀態 | 「癌症狀態」空白或編碼 錯誤 | 允許編碼：1、2、9 | |
| E | 55-2 | | 若「首次復發型式」編碼 為 00，則「癌症狀態」編 碼應為 1 | | |
| E | 55-3 | | 若「首次復發型式」編碼 為 70，則「癌症狀態」編 碼應為 2 | | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|---|---|---|
| E | 56-1 | 死亡原因 | 「死亡原因」空白或編碼錯誤 | 允許編碼：0000、7777、7797、7798、C000-C809、C97 | 1070117 修改 2011 v.7 摘錄 手冊新增編 碼 |
| E | 56-2 | | 若「生存狀態」編碼為 1，則「死亡原因」編碼應為 0000 | | |
| E | 56-3 | | 若「生存狀態」編碼為 0，則「死亡原因」編碼應為 7777、7797、7798、C000-C809、C97 | | 1070117 修改 2011 v.7 摘錄 手冊新增編 碼 |
| E | 61-1 | 摘錄者 | 「摘錄者」空白 | | |
| E | 61-2 | | 「摘錄者」不在允許範圍 | 1.優先摘錄癌症登記技術人員進階級認證字號；若無進階認證字號，則摘錄癌症登記技術人員基礎級認證字號；若兩者認證皆無，則摘錄姓名 2.編碼癌症登記技術人員進階級與基礎級認證字號共 8 碼：前 3 碼為民國年；第 4 碼為 A(進階級)或 B(基礎級)；後 4 碼為認證字號 3.癌症登記技術人員基礎級認證始於民國 93 年，進階級認證始於民國 98 年 | 1060223 修改 |
| E | 71-1 | 身高 | 「身高」空白或編碼錯誤(只允許 3 碼格式，空白請補 0) | 允許編碼：000-999 | |
| W | 71-2 | | 「診斷年齡」≤編碼 5 歲者，且「身高」<45cm 者，請查明(※若相同者，請書明身高、體重、年齡的資料) | | 1020221 修改 |
| W | 71-3 | | 若「身高」編碼≤100cm，且診斷年齡>5 歲者，請查明(※若相同者，請書明身高、體重、年齡的資料) | | 1020221 修改 |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|--|--|--------------------------|
| W | 71-4 | | 若「身高」編碼大於 250cm 者，請查明（※若相同者，請書明身高、體重、年齡的資料） | | 1020221 修改 |
| W | 71-5 | | 「身高」不詳，請詳查 | 1.排除個案分類 0 與 3 2.排除已在外院接受首次療程者 (治療狀態分類=3) 3.«精進癌症登記申報作業討論會» 決議不跳此項邏輯 | 1060523 修改 1060823 修改 |
| E | 72-1 | 體重 | 「體重」空白或編碼錯誤 (只允許 3 碼格式，空白請補 0) | 允許編碼：000-999 | |
| W | 72-2 | | 「診斷年齡」>編碼 10 歲者，且「體重」<20kg 者，請查明（※若相同者，請書明身高、體重、年齡的資料） | | 1020221 修改 |
| W | 72-3 | | 若「體重」編碼大於 200kg 者，請確認（※若相同者，請書明身高、體重、年齡的資料） | | 1020221 修改 |
| W | 72-4 | | 「體重」不詳，請詳查 | 1.排除個案分類 0 與 3 2.排除已在外院接受首次療程者 (治療狀態分類=3) 3.«精進癌症登記申報作業討論會» 決議不跳此項邏輯 | 1060523 修改 1060823 修改 |
| E | 73-1 | 吸菸行為 | 「吸菸行為」空白或編碼錯誤(只允許 6 碼格式，空白請補 0) | 前 2 碼允許編碼：00、01-91、98-99 第 3、4 碼允許編碼：00-99 第 5、6 碼允許編碼：00-99 | |
| E | 73-2 | | 若吸菸行為為吸菸量(前 2 碼)、吸菸年(第 3、4 碼)編碼為 00 或戒菸年(第 5、6 碼)編碼為 88 者，則「吸菸行為」僅允許編碼為 000088 | | |
| W | 73-3 | | 若診斷年齡小於或等於 12 | 排除編碼：9999999 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|-------|---|--|----------------------------------|
| | | | 歲，則「吸菸行為」編碼不為 000088 者，請確認 | 參考自國民健康署菸害防治資訊網，研究調查皆以國中生以上族群為吸菸高危險群，故依此作為年齡分切點 | |
| | 73-4 | | 「吸菸行為之吸煙年(第3、4碼)」大於診斷年齡者，請確認 | 排除編碼：98、99 | |
| E | 73-5 | | 「吸菸行為之戒菸年(最後2碼)」大於診斷年齡者，請確認 | 排除編碼：88、98、99 | |
| W | 73-6 | | 「吸菸行為」編碼 999999(不詳)，請詳查 | 1.排除個案分類 0 與 3 2.«精進癌症登記申報作業討論會»決議不跳此項邏輯 | 1060308 修改 邏輯描述 1060823 修改 |
| E | 74-1 | 嚼檳榔行為 | 「嚼檳榔行為」空白或編碼錯誤(只允許 6 碼格式，空白請補 0) | 前 2 碼允許編碼：00、01-91、98-99 第 3、4 碼允許編碼：00-99 第 5、6 碼允許編碼：00-99 | |
| E | 74-2 | | 若嚼檳榔行為嚼檳榔量(前 2 碼)、嚼檳榔年(第 3、4 碼)編碼為 00 或戒嚼檳榔年(第 5、6 碼)編碼為 88 者，則「嚼檳榔行為」僅允許編碼為 000088 | | |
| W | 74-3 | | 若診斷年齡小於 12 歲，則「嚼檳榔行為」編碼不為 000088 者，請確認 | | |
| E | 74-4 | | 「嚼檳榔行為之嚼檳榔年(第 3、4 碼)」大於診斷年齡者，請確認 | 排除編碼：98、99 | |
| E | 74-5 | | 「嚼檳榔行為之戒嚼檳榔年(最後 2 碼)」大於診斷年齡者，請確認 | 排除編碼：88、98、99 | |
| W | 74-6 | | 「嚼檳榔行為」編碼 999999(不詳)，請詳查 | 1.排除個案分類 0 與 3 2.«精進癌症登記申報作業討論會»決議不跳此項邏輯 | 1060308 修改 邏輯描述 1060823 修改 |
| E | 75-1 | 喝酒行為 | 「喝酒行為」空白或編碼錯誤(只允許 3 碼格式，空 | 允許編碼：000-004、009、999 | |

| 邏輯待查E/ 邏輯提醒W | 邏輯 序號 | 欄位名稱 | 邏輯偵測敘述 | 細項說明 | 修改歷程 |
|-----------------|----------|------|------------------------------|---|----------------------------------|
| | | | 白請補 0) | | |
| W | 75-2 | | 「喝酒行為」編碼 009、 999(不詳)，請詳查 | 1.排除個案分類 0 與 3 2.「精進癌症登記申報作業討論會」 決議不跳此項邏輯 | 1020221 新增 排除條件 1060823 修改 |

附錄 A-1：期別編碼與原發部位/組織病理編碼對照表(AJCC 7th)

| Sites: Lip and Oral Cavity | | | | |
|---|--|-------------------------|-----------------------|------------------------------|
| C000-C006,C008,C009 | | | | |
| C020-C023,C028,C029 | | | | |
| C030,C031,C039 | | | | |
| C040,C041,C048,C049 | | | | |
| C050,C058,C059 | | | | |
| C060-C062,C068,C069 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
| 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 2, 3, 4 , 4A, 4B, 4C, 999 | X,0,IS,1,2,3, 4A,4B,999 | X,0,1,2,2A,2B,2C,3,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
| 排除上述所列編碼範圍 | Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | 888 | 88 | 88 |

Sites: Major Salivary Glands

C079

C080,C081,C088,C089

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|----------------------------|---------------------------|------------------------------|
| 8000-8576, 8940-8950, 8980-8982 | 1, 2, 3, 4A, 4B, 4C, 999 | X,0,1,2,3,4A,4B,999 | X,0,1,2,2A,2B,2C,3,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Oropharynx and Hypopharynx

C019, C024, C051-C052, C090-C091, C098-C099

C100, C102-C104, C108-C109

C129, C130-C132, C138-C139

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
|--|---|-------------------------|-----------------------|------------------------------|
| 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 2, 3, 4 4A, 4B, 4C, 999 | X,0,IS,1,2,3, 4A,4B,999 | X,0,1,2,2A,2B,2C,3,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Nasopharynx

C110-C113, C118-C119

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
|--|---|---------------------|--------------------|------------------------------|
| 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 2, 3, 4A, 4B, 4C, 999 | X,0,IS,1,2,3,4 ,999 | X,0,1,2,3,3A,3B,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Larynx

C101, C320-C322, C328-C329 (C328-C329 stage by location of tumor bulk or epicenter)

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
|--|--|--|-----------------------|------------------------------|
| 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 2, 3, 4 4A, 4B, 4C, 999 | 【C320, C328-C329】 X,0,IS,1, 1A, 1B,2,3, 4A, 4B,999 【C101, C321-C322】 X,0,IS,1,2,3, 4A, 4B,999, | X,0,1,2,2A,2B,2C,3,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Nasal Cavity and Paranasal Sinuses

C300

C310-C311

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
|--|--|---------------------------|-----------------------|------------------------------|
| 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 2, 3, 4A, 4B, 4C, 999 | X,0,IS,1,2,3, 4A, 4B, 999 | X,0,1,2,2A,2B,2C,3,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Thyroid

C739

| | | | | |
|---|---|--|---|---|
| <p>Histologies Requiring AJCC Staging 【Papillary / Follicular】 8000-8015, 8022, 8033-8344, 8350-8420, 8440-8508, 8514-8576, 8940-8950, 8980-8981</p> | <p>Stage Group 【age < 45, grade 1-3, 9】 1, 2, 999 【age ≥ 45, grade 1-3, 9】 1, 2, 3, 4A, 4B, 4C, 999</p> | <p>TNM-T X,0,1,1A,1B,2,3,4A,4B,999</p> | <p>TNM-N X,0,1,1A,1B,99</p> | <p>TNM-M Clinic: 0,1 Path: 1, B, C</p> |
| <p>Histologies Requiring AJCC Staging 【Medullary & Grade 1-3, 9】 8345-8347, 8430, 8510, 8512-8513</p> | <p>Stage Group 1, 2, 3, 4A, 4B, 4C, 999</p> | <p>TNM-T X,0,1,1A,1B,2,3,4A,4B,999</p> | <p>TNM-N X,0,1,1A,1B,99</p> | <p>TNM-M Clinic: 0,1 Path: 1, B, C</p> |
| <p>Histologies Requiring AJCC Staging 【Anaplastic】 8030-8032 【Anaplastic & Grade 4】 8000-8022, 8033-8576, 8940-8950, 8980-8981</p> | <p>Stage Group 4A, 4B, 4C</p> | <p>TNM-T X, 4A, 4B</p> | <p>TNM-N X,0,1,1A,1B,99</p> | <p>TNM-M Clinic: 0,1 Path: 1, B, C</p> |
| <p>All other histologies 排除上述所列編碼範圍</p> | <p>Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies.</p> | <p>TNM-T 888</p> | <p>TNM-N 88</p> | <p>TNM-M 88</p> |

Sites: Mucosal Melanoma of the Head and Neck AJCC 7th:ch9

C000-C006, C008-C009, C019
 C020-C024, C028-C029, C030-C031, C039
 C040-C041, C048-C049, C050-C052, C058-C059
 C060-C062, C068-C069, C090-C091, C098-C099
 C100-C104, C108-C109, C110-C113, C118-C119
 C129, C130-C132, C138-C139, C140, C142, C148
 C300, C310-C311, C320-C322, C328-C329

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|----------------------------|---------------------------|------------------------------|
| 8720-8790 | 3, 4A, 4B, 4C, 999 | X,3, 4A,4B,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

| Sites: Esophagus C150-C155, C158-C160 | | | | |
|--|---|--|------------------------------|--|
| Histologies Requiring AJCC Staging (C15) 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 (C16) 8000-8152, 8154-8231, 8243-8245, 8247-8248, 8250-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 0, 1A, 1B, 2A, 2B, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | TNM-T X,0,IS,1,1A,1B,2,3,4,4A, 4B,999 | TNM-N X,0,1,2,3,99 | TNM-M Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Esophagus (GIST of Esophagus) C150-C159 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8935-8936 | Stage Group 1,2, 3A,3B,4,999 | TNM-T X,0,1,2,3,4,999 | TNM-N 0,1,99 | TNM-M Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group : Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Esophagus Gastric Junction (適用Esophagus和Stomach的分期) C161-C162 | | | | |
|---|---|--|------------------------------------|--|
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8152, 8154-8231, 8243-8245, 8247-8248, 8250-8576, 8940-8950, 8980-8990 (8982-8990 不適用 esophagus 分期) | Stage Group 0, 1A, 1B, 2A, 2B, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | TNM-T X,0,IS,1,1A,1B,2,3,4,4A,4 B,999 | TNM-N X,0,1,2,3,3A,3B,99 | TNM-M Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |

| Sites: Stomach | | | | |
|---|-------------------------------------|--------------------------------|--------------------|------------------------------|
| C163-C166, C168-C169 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8000-8152, 8154-8231, 8243-8245, 8247-8248, 8250-8576, 8940-8950, 8980-8990 | 0, 1A, 1B, 2A, 2B, 3A, 3B, 3C,4,999 | X,0,IS,1,1A,1B,2,3,4,4A,4B,999 | X,0,1,2,3,3A,3B,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |

| Sites: Gastrointestinal Stromal Tumor (GIST of Gastric) AJCC 7th:ch16 | | | | |
|---|--|--------------------|--------------|------------------------------|
| C160-C169 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8935-8936 | 1A, 1B, 2, 3A, 3B, 4, 999 | X,0,1,2,3,4,999 | 0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Neuroendocrine Tumors (Gastric) AJCC 7th:ch17 | | | | |
| C160-C169 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8153, 8240-8242, 8246, 8249 | 0, 1, 2A, 2B, 3A, 3B, 4, 999 | X,0,IS,1,2,3,4,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 排除上述所列編碼範圍 | Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | 888 | 88 | 88 |

| Sites: Small Intestine | | | | |
|---|--|------------------------|----------------|------------------------------|
| C170-C172, C178-C179 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8000-8152, 8154-8231, 8243-8245, 8247-8248, 8250-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 2A, 2B, 3A, 3B, 4, 999 | X,0,IS,1A,1B,2,3,4,999 | X, 0, 1, 2, 99 | Clinic: 0, 1 Path: 1,B, C |
| Sites: Gastrointestinal Stromal Tumor (GIST of Small Intestine) AJCC 7th:ch16 | | | | |
| C170-C172, C178-C179 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8935-8936 | 1,2, 3A,3B,4,999 | X,0,1,2,3,4,999 | 0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Neuroendocrine Tumors (Small Intestine) AJCC 7th:ch17 | | | | |
| C170-C173, C178-C179 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8153, 8240-8242, 8246, 8249 | 1, 2A, 2B, 3A, 3B, 4, 999 | X,0,1,2,3,4,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 排除上述所列編碼範圍 | Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | 888 | 88 | 88 |

Sites: Appendix (Carcinoma)

C181

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|---|---|--------------------------|---------------------|---|
| 8000-8152, 8154-8231, 8243-8245, 8247-8248, 8250-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 2A, 2B, 2C, 3A, 3B, 3C, 4A, 4B, 4C, 999 | X,0,IS,1,2,3,4,4A,4B,999 | X,0,1,2,99 | Clinic: 0, 1, 1A, 1B Path: 1, 1A, 1B, B, C, CA, CB |

Sites: Appendix (Carcinoid)

C181

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|----------------------------|---------------------------|------------------------------|
| 8153, 8240-8242, 8246, 8249 | 0, 1, 2, 3, 4, 999 | X,0,1,1A,1B,2,3,4,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group : Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Colon and Rectum

C180, C182-C189

C199

C209

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|---|---|-------------------------|---------------------------|--|
| 8000-8152, 8154-8231, 8243-8245, 8247-8248, 8250-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 2A, 2B, 2C, 3, 3A, 3B, 3C, 4A, 4B, 999 | X,0,IS,1,2,3, 4A,4B,999 | X,0,1,1A,1B,1C,2,2A,2B,99 | Clinic: 0, 1, 1A,1B Path: 1, 1A,1B, B, C, CA, CB |

Sites: Neuroendocrine Tumors (Colon and Rectum) AJCC 7th:ch17

C180, C182-C189

C199, C209

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|----------------------------|---------------------------|------------------------------|
| 8153, 8240-8242, 8246, 8249 | 0, 1, 2A, 2B, 3A, 3B, 4, 999 | X,0,1,1A,1B,2,3,4,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Gastrointestinal Stromal Tumor (GIST of Colon, Rectum and Appendix) AJCC 7th:ch16

C180-C189

C199, C209

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
|--|--|---------------------|--------------------|------------------------------|
| 8935-8936 | 1,2, 3A,3B,4,999 | X,0,1,2,3,4,999 | 0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Anus

C210-C212, C218

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
|--|--|---------------------|--------------------|------------------------------|
| 8000-8152, 8154-8231, 8243-8245, 8250-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 2, 3, 3A, 3B, 4, 999 | X,0,IS,1,2,3,4,999 | X,0,1,2,3,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Liver | | | | |
|---|--|---------------------------------|---------------------|--------------------------------------|
| C220 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
| 8170-8175 | 1, 2, 3A, 3B, 3C, 4A, 4B, 999 | X,0,1,2, 3A,3B,4,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Liver | | | | |
| C220 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
| 8160, 8161, 8180 | 0, 1, 2, 3, 4A, 4B, 888, 999 | X,0,IS,1 ,2A,2B,3,4,888, 999 | X,0,1,88,99 | Clinic: 0,1, 88 Path: 1, B, C, 88 |
| All other histologies | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
| 排除上述所列編碼範圍 | Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | 888 | 88 | 88 |

| Sites: Intrahepatic Bile Ducts | | | | |
|---|--|--|-----------------------------|---|
| C221 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8160, 8161, 8180 | Stage Group 0, 1, 2, 3, 4A, 4B, 999 | TNM-T X,0,IS,1 ,2A,2B,3,4,999 | TNM-N X,0,1,99 | TNM-M Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Intrahepatic Bile Ducts | | | | |
| C221 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8170-8175 | Stage Group 1, 2, 3A, 3B, 3C, 4A, 4B, 888, 999 | TNM-T X,0,1,2, 3A,3B,4,888,999 | TNM-N X,0,1,88,99 | TNM-M Clinic: 0,1,88 Path: 1, B, C, 88 |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Gallbladder

C239

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|---|---|----------------------------|---------------------------|------------------------------|
| 8000-8152, 8154-8231, 8243-8245, 8250-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 2, 3A, 3B, 4A, 4B, 999 | X,0,IS,1,1A,1B,2,3,4,999 | X,0,1,2,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Cystic Ducts (AJCC 7th:ch20), Extrahepatic Bile Ducts (AJCC 7th:ch21), Distal Bile Ducts (AJCC 7th:ch22)

C240

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|---|---|--------------------------------|---------------------------|------------------------------|
| 8000-8152, 8154-8231, 8243-8245, 8250-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1, 1A, 1B, 2, 2A, 2B, 3, 3A, 3B, 4, 4A, 4B, 999 | X,0,IS,1,1A,1B,2,2A,2B,3,4,999 | X,0,1,2,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

| Sites: Ampulla of Vater | | | | |
|---|--|--------------------|--------------|------------------------------|
| C241 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8000-8152, 8154-8231, 8243-8245, 8250-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1A, 1B, 2A, 2B, 3, 4, 999 | X,0,IS,1,2,3,4,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Neuroendocrine Tumors (Ampulla of Vater) AJCC 7th:ch17 | | | | |
| C241 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8153, 8240-8242, 8246, 8249 | 1, 2A, 2B, 3A, 3B, 4, 999 | X,0,1,2,3,4,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 排除上述所列編碼範圍 | Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | 888 | 88 | 88 |

Sites: Exocrine and Endocrine Pancreas

C250-C254, C257-C259

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|----------------------------|---------------------------|------------------------------|
| 8000-8576, 8940-8950, 8971, 8980-8981 | 0, 1A, 1B, 2A, 2B, 3, 4, 999 | X,0,IS,1,2,3,4,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

| Sites: Lung | | | | |
|--|---|--|------------------------------|---|
| C340-C343,C348,C349 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group OC, 0, 1A, 1B, 2A, 2B, 3 3A, 3B, 4, 999 | TNM-T X,0,IS,1,1A,1B,2,2A,2B,3,4,999 | TNM-N X,0,1,2,3,99 | TNM-M Clinic: 0,1, 1A,1B Path: 1, 1A,1B, B, C, CA, CB |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Pleural Mesothelioma | | | | |
|--|---|---------------------------------------|------------------------------|--|
| C384 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 9050-9053 | Stage Group 1, 1A, 1B, 2, 3, 4, 999 | TNM-T X,0,1,1A,1B,2,3,4,999 | TNM-N X,0,1,2,3,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group : Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Bone

C400-C403, C408-C409,
C410-C414, C418-C419

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|----------------------------|---------------------------|---|
| 8800-9136, 9142-9582, | 1A, 1B, 2A, 2B, 3, 4A, 4B, 999 | X,0,1,2,3,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1, 1A,1B Path: 1, 1A,1B, B, C, CA, CB |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Soft Tissue Sarcoma

C380-C383, C388,
C470-C476, C478-C479,
C490-C496, C498-C499

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|----------------------------|---------------------------|------------------------------|
| 8800-8820, 8823-8935, 8940-9136, 9142-9582, | 1A, 1B, 2A, 2B, 3, 4, 999 | X,0,1,1A,1B,2,2A,2B,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

| Sites: Soft Tissue Sarcoma (Retroperitoneum C480 and Male Peritoneum C481-C482, C488) | | | | |
|--|--|-------------------------|--------------|------------------------------|
| C480-C482, C488 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8800-8820, 8823-8934, 8940-9136, 9142-9582, | 1A, 1B, 2A, 2B, 3, 4, 999 | X,0,1,1A,1B,2,2A,2B,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Soft Tissue Sarcoma (Female Peritoneum) (M8930-8934, 8940-9110適用AJCC 7th:ch37) | | | | |
| C481-C482, C488, | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8800-8820, 8823-8921, 9120-9136, 9142-9582, | 1A, 1B, 2A, 2B, 3, 4, 999 | X,0,1,1A,1B,2,2A,2B,999 | X,0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Gastrointestinal Stromal Tumor (GIST of Retroperitoneum and Peritoneum) AJCC 7th:ch16 | | | | |
| C480, C482, C488 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8935-8936 | 1, 2, 3A,3B,4,999 | X,0,1,2,3,4,999 | 0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Gastrointestinal Stromal Tumor (GIST of Specified Parts of Peritoneum) AJCC 7th:ch16 | | | | |
| C481 (Omentum適用Gastric GIST分期；Mesentery適用Small Intestine GIST分期) | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 8935-8936 | 1, 1A, 1B, 2, 3A,3B,4,999 | X,0,1,2,3,4,999 | 0,1,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
| 排除上述所列編碼範圍 | Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | 888 | 88 | 88 |

Sites: Primary Peritoneal Carcinoma (Female Only)

C481-C482, C488

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
|---|---|--|--------------------|--------------------------------|
| 8000-8576, 8590-8671, 8930-8934, 8940-9110 | 1, 1A, 1B, 1C, 2, 2A, 2B, 2C, 3, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | X,0,1,1A,1B,1C,2,2A,2B,2C,3, 3A,3B,3C,999 | X,0,1,99 | Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Cutaneous Squamous Cell Carcinoma and Other Cutaneous Carcinomas

C440, C442-C449,

C632

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
|--|---|---------------------|-----------------------|------------------------------|
| 8000-8246, 8248-8576, 8940-8950, 8980-8981, | 0, 1, 2, 3, 4, 999 | X,0,IS,1,2,3,4,999 | X,0,1,2,2A,2B,2C,3,99 | Clinic: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Merkel Cell Carcinoma

C440, C442-C449,
C510-C512, C518-C519,
C600-C602, C608-C609,
C632

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-T | TNM-N | TNM-M |
|--|---|---------------------|--------------------|--|
| 8247 | Clinic: 0, 1B, 2B, 2C, 3A, 3B, 4, 999 Path: 0, 1A, 2A, 2C, 3A, 3B, 4, 999 | X,0,IS,1,2,3,4,999 | X,0,1,1A,1B,2,99 | Clinic: 0,1, 1A, 1B, 1C Path: 1, 1A, 1B, 1C, B, C, CA, CB, CC |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Melanoma of the Skin

C440 -C449,
 C510-C512, C518-C519,
 C600-C602, C608-C609,
 C632

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|--|---|------------------------------|--|
| 8720-8790 | Clinic: 0, 1A, 1B, 2A, 2B, 2C, 3, 4, 999 Path: 0, 1A, 1B, 2A, 2B, 2C, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | X,0,IS,1,1A,1B,2,2A,2B,3,3A, 3B,4,4A, 4B, 999 | X,0,1,1A,1B,2,2A,2B, 2C,3,99 | Clinic: 0, 1A, 1B, 1C Path: 1A, 1B, 1C, B, CA, CB, CC |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

| Sites: Breast C500-C506,C508,C509 | | | | |
|--|---|--|---|---|
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981, 9020 | Stage Group 0, 1A, 1B, 2A, 2B, 3, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | TNM-T X,0,IS,1,1A,1B,1C,1M,2,3,4,4 A,4B,4C,4D,999 | TNM-N Clinical: X,0,1,2,2A, 2B,3,3A,3B,3C,99 Path: X,0,0A,0B,0C,0D,1,1 A,1B,1C,1M,2,2A,2B, 3,3A,3B,3C,99 | TNM-M Clinical: 0,1,0B Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Vulva C510-C512,C518-C519 | | | | |
|--|---|--------------------------------------|---|--|
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8246, 8248-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 0, 1, 1A, 1B, 2, 3A, 3B, 3C, 4A, 4B, 999 | TNM-T X,0,IS,1A,1B,2,3,999 | TNM-N X,0,1,1A,1B,2,2A,2B, 2C,3,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Vagina | | | | |
|--|---|------------------------------------|--------------------------|--|
| C529 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8800-8801, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 0, 1, 2, 3, 4A, 4B, 999 | TNM-T X,0,IS,1,2,3,4,999 | TNM-N X,0,1,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Cervix Uteri | | | | |
|--|---|--|--------------------------|--|
| C530,C531,C538,C539 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 0, 1, 1A, 1A1, 1A2, 1B, 1B1, 1B2, 2, 2A, 2A1, 2A2, 2B, 3, 3A, 3B, 4A, 4B, 999 | TNM-T X,0,IS,1,1A,1A1,1A2,1B, 1B1,1B2,2,2A,2A1,2A2,2B,3,3 A,3B,4,999 | TNM-N X,0,1,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| | | | | |
|---|---|---|----------------------------|--|
| Sites: Corpus Uteri (Carcinomas) C540-C543, C548-C549 C559 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8790, 8950-8951, 8980-8981 | Stage Group 0, 1, 1A, 1B, 2, 3, 3A, 3B, 3C , 3C1, 3C2, 4 , 4A, 4B, 999 | TNM-T X,0,IS,1,1A,1B,2, 3 ,3A,3B,4,99 9 | TNM-N X,0,1,2,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Corpus Uteri (Adenosarcoma) C540-C543, C548-C549 C559 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8933 | Stage Group 1, 1A, 1B, 1C, 2, 3 , 3A, 3B, 3C, 4 , 4A, 4B, 999 | TNM-T X,0,1,1A,1B,1C,2,2A,2B,3,3A, 3B, 4,999 | TNM-N X,0,1,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Corpus Uteri (Leiomyosarcoma and Endometrial Stromal Sarcoma) C540-C543, C548-C549 C559 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8800, 8890-8898, 8900-8921, 8930-8931, 8935 | Stage Group Clinical: 1, 1A, 1B, 2, 3 , 3A, 3B,3C, 4 , 4A, 4B, 999 Path: 1, 1A, 1B, 2, 3 , 3A, 3B, 3C, 4 , 4A, 4B, 999 | TNM-T X,0,1,1A,1B,2,2A,2B,3,3A,3B, 4,999 | TNM-N X,0,1,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Ovary | | | | |
|--|---|---|--------------------------|--|
| C569 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8590-8671, 8930-9110 | Stage Group 1, 1A, 1B, 1C, 2, 2A, 2B, 2C, 3, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | TNM-T X,0,1,1A,1B,1C,2,2A,2B,2C,3, 3A,3B,3C,999 | TNM-N X,0,1,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 性態碼 2 及分級/ 分化編碼為 B | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Fallopian Tube | | | | |
|--|---|--|--------------------------|--|
| C570 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 0, 1, 1A, 1B, 1C, 2, 2A, 2B, 2C, 3, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | TNM-T X,0,IS,1,1A,1B,1C,2,2A,2B,2C, 3,3A,3B,3C,999 | TNM-N X,0,1,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Gestational Trophoblastic Tumors

C589

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|--|----------------------------|---|--|
| 9100-9105 | 1, 1A, 1B, 2, 2A, 2B, 3, 3A, 3B, 3C, 4, 4A, 4B, 999 | X,0,1,2,999 | 88 No regional nodal designation. Nodal metastases should be classified as metastatic (M1) cases. | Clinical: 0,1,1A,1B Path: 1,1A,1B,B,C,CA,CB |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

| Sites: Penis | | | | |
|--|---|--|------------------------------|--|
| C600-C602, C608-C609 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8246, 8248-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 0, 1, 2, 3A, 3B, 4, 999 | TNM-T X,0,IS,A,1A,1B,2,3,4,999 | TNM-N X,0,1,2,3,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Prostate | | | | |
|--|---|---|--------------------------|--|
| C619 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8110, 8140-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 1, 2 , 2A, 2B, 3, 4, 999 | TNM-T Clinical: X,0,1,1A,1B,1C,2,2A,2B,2C,3, 3A,3B,4,999 Path:X,0,2,2A,2B,2C,3,3A,3B,4 ,999 | TNM-N X,0,1,99 | TNM-M Clinical: 0,1, 1A, 1B, 1C Path: 1, 1A,1B,1C, B, C, CA, CB, CC |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Testis | | | | |
|--|---|--|------------------------------|---|
| C620-C621, C629 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8950-8670, 8940-8950, 8980-8981, 9060-9090, 9100-9105 | Stage Group 0, 1, 1A, 1B, 1S, 2, 2A, 2B, 2C, 3, 3A, 3B, 3C, 999 | TNM-T X,0,IS,1,2,3,4,999 AJCC 7 無 cT，可編碼 X，若 編碼 0,IS,1,2,3,4 者，請說明 | TNM-N X,0,1,2,3,99 | TNM-M Clinical: 0,1,1A,1B Path: 1, 1A, 1B, B, C, CA, CB |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Kidney | | | | |
|--|---|--|--------------------------|--|
| C649 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 1, 2, 3, 4, 999 | TNM-T X,0,1,1A,1B,2,2A,2B,3,3A,3B, 3C,4,999 | TNM-N X,0,1,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Renal Pelvis and Ureter | | | | |
|--|---|--------------------------------------|------------------------------|--|
| C659 C669 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 0IS, 0A, 1, 2, 3, 4, 999 | TNM-T X,0,A,IS,1,2,3,4,999 | TNM-N X,0,1,2,3,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

| Sites: Bladder | | | | |
|--|---|---|------------------------------|--|
| C670-C679 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 0IS, 0A, 1, 2, 3, 4, 999 | TNM-T Clinical:X,0,IS,A,1,2, 3,4, 4A,4B,999 Path:X,0,IS,A,1,2,2A,2B,3,3A,3 B,4,4A,4B,999 | TNM-N X,0,1,2,3,99 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Urethra

C680

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|---|---------------------------|--------------------------------|
| 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0IS, 0A, 1, 2, 3, 4, 999 | 【Female】 X,0,A,IS,1,2,3,4,999 【Male】 X,0,A,ISU,ISD,1,2,3,4,999 | X,0,1,2,99 | Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

| Sites: Adrenal Cortex | | | | |
|---|--|---------------------|---------------------|--------------------------------|
| C740 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
| 8010, 8140, 8370 | 1, 2, 3, 4, 999 | X,0,1,2,3,4,999 | X,0,1 | Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Adrenal Gland | | | | |
| C749 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
| 8370 | 1, 2, 3, 4, 999 | X,0,1,2,3,4,999 | X,0,1 | Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
| 排除上述所列編碼範圍 | Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | 888 | 88 | 88 |

Sites: Carcinoma of the Eyelid

C441

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|----------------------------|---------------------------|--------------------------------|
| 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 0, 1A, 1B, 1C, 2, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | X,0,IS,1,2A,2B,3A,3B,4,999 | X,0,1, 99 | Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

| Sites: Conjunctiva | | | | |
|--|--|---|--|--|
| C690 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | Stage Group 888 No stage grouping is presently recommended | TNM-T X,0,IS,1,2,3,4,4A,4B,4C,4D, 999 | TNM-N X,0,1 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| Sites: Malignant Melanoma of the Conjunctiva | | | | |
| C690 | | | | |
| Histologies Requiring AJCC Staging 8720-8790 | Stage Group 888 No stage grouping is presently recommended | TNM-T Clinical: X,0,IS,1,1A,1B,1C,1D,2,2A,2B, ,2C,2D,3,3A,3B,3C,3D,4,999 Path: X,0,IS,1A,1B,1C,2A,2B,2C,3,4, 999 | TNM-N Clinical: X,0A,0B,1 Path: X,0,1 | TNM-M Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites: Malignant Melanoma of the Uvea (Choroid)

C693

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|---|-------------------------------|--|---------------------|---|
| 8720-8790 | 1, 2A, 2B, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | X,0,1,1A,1B,1C,1D,2,2A,2B, 2C,2D,3,3A,3B,3C,3D,4,4A, 4B,4C,4D,4E,999 | X,0,1 | Clinical: 0,1,1A,1B,1C Path: 1,1A,1B,1C,B,C,CA, CB,CC |

Sites: Malignant Melanoma of the Uvea (Ciliary Body) (適用AJCC 7th:ch51)

C694

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|---|-------------------------------|--|---------------------|---|
| 8720-8790 | 1, 2A, 2B, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | X,0,1,1A,1B,1C,1D,2,2A,2B, 2C,2D,3,3A,3B,3C,3D,4,4A, 4B,4C,4D,4E,999 | X,0,1 | Clinical: 0,1,1A,1B,1C Path: 1,1A,1B,1C,B,C,CA, CB,CC |

Sites: Malignant Melanoma of the Uvea (Iris) (適用AJCC 7th:ch52)

C694

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|---|--------------------------------------|--------------------------------|
| 8720-8790 | 1, 2A, 2B, 3A, 3B, 3C, 4, 999 | X,0,1,1A,1B,1C,2,2A,3,3A,4, 4A,4B, 999 | Clinical: X,0,0A,0B,1 Path: X,0,1 | Clinical: 0,1 Path: 1, B, C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Retinoblastoma

C692

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|--|---------------------------|---|
| 9510-9514 | 888 No stage grouping applies | Clinical: X,0,1,1A,1B,1C,2,2A,2B,3,3A, 3B,4,4A,4B,4C,4D,999 Path: X,0,1,2,2A,2B,3,3A,4,4A,4B, 999 | X,0,1,2,99 | Clinical: 0,1,1A,1B,1C,1D,1E Path: 1,1A,1B,1C,1D,1E, B,C,CA,CB,CC,CD, CE |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Carcinoma of the Lacrimal Gland

C695

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|--|----------------------------|---------------------------|-------------------------------|
| 8000-8576, 8940-8950, 8980-8981 | 888 No stage grouping is presently recommended | X,0,1,2,3,4,4A,4B,4C,999 | X,0,1,99 | Clinical: 0,1 Path: 1, B,C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Sarcoma of the Orbit

C696, C698

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|--|----------------------------|---------------------------|-------------------------------|
| 8800-8936, 8940-9136, 9141-9508, 9520-9582 | 888 No stage grouping is presently recommended | X,0,1,2,3,4,999 | X,0,1,99 | Clinical: 0,1 Path: 1, B,C |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Ocular Adnexal Lymphoma

C441, C690, C695-C696

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|--|--|--|
| 9590-9699, 9702-9738, 9811-9818, 9820-9837 | Clinical: 【AJCC】 888 【Ann Arbor】 1, 1A, 1B, 2, 2A, 2B, 3, 3A, 3B, 4, 4A, 4B, Path: 888 | 【AJCC】 X,0,1,1A,1B,1C,2,2A, 2B,2C,2D,3,4,4A,4B,4C,4D, 999 【Ann Arbor】 Clinical: 999 Path: 888 X,0,1,1A,1B,1C,2,2A,2B,2C,2D, 3,4,4A,4B,4C,4D, 999 | 【AJCC】 X,0,1,2,3,4,99 【Ann Arbor】 Clinical: 99 Path: 88 X,0,1,2,3,4,99 | 【AJCC】 0,1A,1B,1C, B 【Ann Arbor】 Clinical: B Path: 88 0,1A,1B,1C,B,CA,CB, CC |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Brain and Spinal Cord

C700-C701, C709,
C710-C719,
C720-C725, C728-C729,
C751-C753

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|--|---|----------------------------|---------------------------|---------------------------|
| 8000, 8680-9136, 9141-9582 | 888 No stage grouping applies | 888 | 88 | 88 |
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-<u>T</u> 888 | TNM-<u>N</u> 88 | TNM-<u>M</u> 88 |

Sites: Lymphoid Neoplasms (Hodgkin and Non-Hodgkin)

C000-C419, C420-C424, C425-C440, C442-C689, C691-C694, C698-C809

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|---|---|---------------------|---------------------|--------------------------|
| 9590-9699, 9702-9729, 9735, 9737-9738 | Clinical: 1, 1A, 1B, 2, 2A, 2B, 3, 3A, 3B, 4, 4A, 4B, 999. Path: 888 | 888 | 88 | Clinical: 88 Path: 88 |

Sites: Lymphoid Neoplasms (Hodgkin and Non-Hodgkin)

C000-C419, C422-C423, C425-C440, C442-C689, C691-C694, C698-C809

| Histologies Requiring AJCC Staging | Stage Group | TNM-<u>T</u> | TNM-<u>N</u> | TNM-<u>M</u> |
|---|---|---------------------|---------------------|--------------------------|
| 9811-9818, 9823, 9827, 9837 | Clinical: 1, 1A, 1B, 2, 2A, 2B, 3, 3A, 3B, 4, 4A, 4B, 999. Path: 888 | 888 | 88 | Clinical: 88 Path: 88 |

Sites: Primary Cutaneous Lymphomas

C440- C449, C510-C519, C600-C609, C632

| Histologies Requiring AJCC Staging 9700-9701 | Stage Group Clinical:1A, 1B, 2A, 2B, 3, 3A, 3B, 4A1, 4A2, 4B, 999 Path: 1A, 1B, 2A, 2B, 3, 3A, 3B, 4A1, 4A2, 4B, 888, 999 | TNM-T Clinical:X,1,1A,1B,2,2A,2B,3,4,999 Path: X,1,1A,1B,2,2A,2B,3,4,888,999 | TNM-N Clinical:X,0,1,1A,1B,2,2A,2B,3,99 Path: X,0,1,1A,1B,2,2A,2B,3,88,99 | TNM-M Clinical: 0,1,B Path: 0,1,B,C,88 |
|--|--|--|---|---|
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

Sites:Multiple Myeloma and Plasma Cell Disorders

except C441, C690, C695-C696

| Histologies Requiring AJCC Staging 9731-9732, 9734 | Stage Group Clinical: 1, 2, 3, 999 Path: 888 | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |
|--|--|---------------------|--------------------|--------------------|
| All other histologies 排除上述所列編碼範圍 | Stage Group Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. | TNM-T 888 | TNM-N 88 | TNM-M 88 |

附錄 A-2：期別編碼與原發部位/組織病理編碼對照表(AJCC 6th)

| | |
|--|--|
| Sites: Lip and Oral Cavity C000-C006, C008, C009 C020-C023, C028, C029 C030, C031, C039 C040, C041, C048, C049 C050, C058, C059 C060-C062, C068, C069 | |
| 1.Histologies Requiring AJCC Staging 8010, 8012, 8013, 8020, 8021, 8030-8033, 8041-8045, 8051, 8052, 8070-8076, 8082-8084, 8090-8094, 8097, 8098, 8123, 8140, 8144, 8145, 8147, 8200, 8310, 8430, 8440, 8480, 8481, 8510, 8525, 8550, 8560, 8562, 8574, 8940, 8941 | Stage Group : 0,1,2,3,4,4A,4B,4C,999 |
| 2.Histologies Permitting AJCC Staging 8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981 排除上述第一項所列編碼範圍 | Stage Group : 0,1,2,3,4,4A,4B,4C,888,999 |
| 3.All other histologies 排除上述兩項所列編碼範圍 | Stage Group : Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. |

Sites:Oropharynx, Hypopharynx

C019, C024

C051, C052

C090, C091, C098, C099

C100, C102-C104, C108, C109

C129, C130-C132, C138, C139

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8010, 8012, 8013, 8020, 8021, 8030-8033, 8041-8045,
 8051, 8052, 8070-8076, 8082-8084, 8090-8094, 8097,
 8098, 8123, 8140, 8144, 8145, 8147, 8200, 8310, 8430,
 8440, 8480, 8481, 8510, 8525, 8550, 8560, 8562, 8574,
 8940, 8941

Stage Group :

0,1,2,3,4,4A,4B,4C,999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981

排除上述第一項所列編碼範圍

Stage Group :

0,1,2,3,4,4A,4B,4C,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
 Groups must be coded 888 for all
 other histologies.

Sites: Major Salivary Glands

C079

C080,C081,C088,C089

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8010, 8013, 8020, 8021, 8032, 8033, 8041-8045,
8070, 8071, 8076, 8082, 8083, 8140, 8147, 8200,
8290, 8310, 8410, 8430, 8440, 8441, 8450, 8480,
8525, 8550, 8560, 8562, 8940, 8941, 8982

Stage Group :

1,2,3,4,4A,4B,4C,999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981

排除上述第一項所列編碼範圍

Stage Group :

1,2,3,4,4A,4B,4C,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Nasopharynx

C110-C113

C118

C119

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8010, 8012, 8013, 8020, 8021, 8030-8033, 8041-8045,
8051, 8052, 8070-8076, 8082-8084, 8090-8094, 8097,
8098, 8123, 8140, 8144, 8145, 8147, 8200, 8310, 8430,
8440, 8480, 8481, 8510, 8525, 8550, 8560, 8562, 8574,
8940, 8941

Stage Group :

0,1,2,2A,2B,3,4,4A,4B,4C,999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981

排除上述第一項所列編碼範圍

Stage Group :

0,1,2,2A,2B,3,4,4A,4B,4C,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Esophagus

C150-C155, C158, C159

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8000-8005, 8010-8015, 8020-8022, 8030-8035,
8041-8046, 8050-8052, 8070-8077, 8082-8084,
8090-8095, 8097, 8098, 8140, 8255, 8260, 8430,
8440, 8480, 8481, 8490, 8510, 8560, 8570-8575,
8830, 8933, 8940, 8941

Stage Group :

0,1,2,2A,2B,3,4,4A,4B,999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981

排除上述第一項所列編碼範圍

Stage Group :

0,1,2,2A,2B,3,4,4A,4B,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Stomach

C160-C166, C168, C169

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8010, 8012-8014, 8020-8022, 8030-8033, 8035, 8041-8046,
8070-8076, 8082-8084, 8140-8145, 8147, 8148, 8210, 8211,
8214, 8221, 8230, 8255, 8260-8263, 8310, 8320, 8430, 8440,
8441, 8450, 8452, 8453, 8460, 8461, 8470, 8471, 8480, 8481,
8490, 8500, 8503, 8550, 8551, 8560, 8570-8572

Stage Group :

0,1,1A,1B,2,3,3A,3B,4,999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981

排除上述第一項所列編碼範圍

Stage Group :

0,1,1A,1B,2,3,3A,3B,4,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Colon and Rectum

C180-C189

C199

C209

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8000-8002, 8004-8005, 8010, 8012, 8013, 8020, 8021, 8032,
8041-8045, 8050, 8070, 8140, 8141, 8210, 8211, 8214, 8215,
8220, 8221, 8230, 8261-8263, 8480, 8481, 8490, 8510, 8560,
8570, 8571, 8935, 8936

Stage Group :

0,1,2,2A,2B,3,3A,3B,3C,4,999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981

排除上述第一項所列編碼範圍

Stage Group :

0,1,2,2A,2B,3,3A,3B,3C,4,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Anal Canal

C210-C212,C218

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8000-8002, 8004-8005, 8010, 8020, 8021, 8032, 8033, 8041,
8042, 8045, 8051, 8070-8074, 8076, 8083, 8084, 8123, 8124,
8140, 8141, 8210, 8215, 8255, 8310, 8480, 8481, 8490, 8510,
8560, 8933

Stage Group :

0,1,2,3,3A,3B,4,999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981

排除上述第一項所列編碼範圍

Stage Group :

0,1,2,3,3A,3B,4,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Liver

C220, C221

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8010, 8012-8014, 8020-8022, 8030-8033, 8035, 8140-8145,
8147, 8148, 8160-8162, 8170-8175, 8180, 8214, 8230, 8255,
8260, 8310, 8320, 8430, 8440, 8452, 8460, 8461, 8470,
8471, 8480, 8481, 8490, 8500, 8503, 8550, 8551

Stage Group :

1,2,3,3A,3B,3C,4,999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981
排除上述第一項所列編碼範圍

Stage Group :

1,2,3,3A,3B,3C,4,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Lung

C340-C343, C348, C349

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8000-8005, 8010-8015, 8020-8022, 8030-8035, 8041-8046,
8050-8052, 8070-8077, 8082-8084, 8090, 8093, 8094, 8097,
8120, 8122, 8123, 8140, 8141, 8147, 8148, 8200, 8211,
8230, 8250-8255, 8260, 8310, 8314, 8315, 8320, 8323,
8333, 8341-8343, 8430, 8440, 8441, 8450, 8452, 8470,
8471, 8480, 8481, 8490, 8525, 8530, 8550, 8551, 8560,
8562, 8570-8573, 8720, 8815, 8940, 8941

Stage Group :

OC,0,1,1A,1B,2,2A,2B,3,3A,3B,
4,999**2.Histologies Permitting AJCC Staging**

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981
排除上述第一項所列編碼範圍

Stage Group :

OC,0,1,1A,1B,2,2A,2B,3,3A,3B,
4,888,999**3.All other histologies**

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Breast

C500-C506, C508, C509

1.Histologies Requiring AJCC Staging8010, 8020, 8070, 8140, 8200, 8201, 8211, 8480,
8500-8503, 8510, 8520, 8522, 8530, 8540, 8541,
8543, 8980, 9020

Stage Group :

0,1,2,2A,2B,3,3A,3B,3C,4,999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

0,1,2,2A,2B,3,3A,3B,3C,4,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Cervix Uteri

C530, C531, C538, C539

1.Histologies Requiring AJCC Staging8010, 8020, 8041, 8051, 8070-8073, 8076, 8077, 8098,
8140, 8200, 8310, 8380, 8560

Stage Group :

0,1,1A,1A1,1A2,1B,1B1,1B2,
2,2A,2B,3,3A,3B,4,4A,4B,999**2.Histologies Permitting AJCC Staging**8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981
排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

0,1,1A,1A1,1A2,1B,1B1,1B2,2,
2A,2B,3,3A,3B,4,4A,4B,888,999**3.All other histologies**

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Corpus Uteri

C540-C543,C548,C549

C559

1.Histologies Requiring AJCC Staging8010, 8011, 8020, 8070, 8263, 8310, 8380, 8383, 8441,
8460, 8480, 8560, 8570, 8950, 8951

Stage Group :

0,1,1A,1B,1C,2,2A,2B,3,3A,3B,3
C,4,4A,4B,999**2.Histologies Permitting AJCC Staging**

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

0,1,1A,1B,1C,2,2A,2B,3,3A,3B,3
C,4,4A,4B,888,999**3.All other histologies**

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Ovary

C569

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8010, 8020, 8070, 8140, 8260, 8310, 8323, 8380-8383, 8440-8442, 8444,
8450, 8460-8462, 8470, 8472, 8480-8482,
8490, 8560, 8562, 8570, 8600, 8620, 8630, 8631, 8634,
8640, 8650, 8670, 8930, 8931, 8933, 8935, 8950, 8951,
9000, 9014, 9015, 9050-9053, 9060, 9064, 9065, 9070-9072,
9080-9085, 9090, 9100-9102, 9105, 9110

Stage Group :

1,1A,1B,1C,2,2A,2B,2C,3,3A,3B
,3C,4, 999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981
排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

1,1A,1B,1C,2,2A,2B,2C,3,3A,3B
,3C,4,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

Sites: Prostate

C619

| | |
|--|--|
| 1.Histologies Requiring AJCC Staging 8010, 8041, 8070, 8074, 8082, 8098, 8140, 8148, 8200, 8260, 8480, 8490, 8500, 8550, 8560 | Stage Group : 1,2,3,4,999 |
| 2.Histologies Permitting AJCC Staging 8000-8110, 8131-8576, 8940-8950, 8980, 8981 排除上述兩項所列編碼範圍 | Stage Group : 1,2,3,4,888,999 |
| 3.All other histologies 排除上述兩項所列編碼範圍 | Stage Group : Clinical and Pathological Stage Groups must be coded 888 for all other histologies. |

Sites: Bladder

C670-C679

1.Histologies Requiring AJCC Staging

8010, 8020, 8051, 8070, 8120, 8130, 8131, 8140, 8255

Stage Group :

0,0A,0IS,1,2,3,4,999

2.Histologies Permitting AJCC Staging

8000-8576, 8940-8950, 8980, 8981

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

0,0A,0IS,1,2,3,4,888,999

3.All other histologies

排除上述兩項所列編碼範圍

Stage Group :

Clinical and Pathological Stage
Groups must be coded 888 for all
other histologies.

附錄 B：Lymphoma 及 Leukemia 組織病理編碼範圍

※Lymphoma

| 2010 年 1 月 1 日 <u>前</u> 新診斷個案 | 2010 年 1 月 1 日 <u>後</u> 新診斷個案 |
|-------------------------------|---|
| 9590-9769 | 9590-9729, 9735, 9737-9738, 9811-9819, 9823, 9827, 9837 |

2010 年 1 月 1 日後新診斷 lymphoma 個案適用 AJCC 7th 分期系統

若組織病理編碼為 9811-9819、9823、9827、9837 且原發部位為 C42.0、C42.1

或 C42.4 則歸屬於 leukemia

※Leukemia

| 2010 年 1 月 1 日 <u>前</u> 新診斷個案 | 2010 年 1 月 1 日 <u>後</u> 新診斷個案 |
|-------------------------------|--|
| 9800-9992、9993 | 9800-9992(排除 9811-9819、9837、9823、9827&非 C42.0、42.1、42.4) |

Note:

1. Leukemia 個案不適用 AJCC 分期系統

2. 根據 WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues (2017)，下列為新增編碼：

9715/3 Anaplastic large cell lymphoma, ALK-negative (原 ICD-O-3 編碼為 9702/3)

9715/3 Breast implant-associated anaplastic large cell lymphoma

9749/3 Erdheim-Chester disease

9819/3 B-lymphoblastic leukaemia/lymphoma, BCR-ABL1-like

9877/3 AML with mutated NPM1 (原 ICD-O-3 編碼為 9861/3)

9878/3 AML with biallelic mutation of CEBPA (原 ICD-O-3 編碼為 9861/3)

9879/3 AML with mutated RUNX1

9912/3 AML with BCR-ABL1

9968/3 Myeloid/lymphoid neoplasms with PCM1-JAK2

9993/3 Myelodysplastic syndrome with ring sideroblasts and multilineage dysplasia