

**DIAGNOSELISTE
LANGFRISTIGER HEILMITTEL-
BEDARF/BESONDERER
VERORDNUNGSBEDARF**

Stand 1. Januar 2021

Auf den folgenden Seiten sind alle bundesweit geltenden Diagnosen zusammengefasst, die im Zusammenhang mit der jeweils aufgeführten Diagnosegruppe nach Heilmittelkatalog des Gemeinsamen Bundesausschusses einen langfristigen Heilmittelbedarf oder einen besonderen Ordnungsbedarf begründen.

DIE DIAGNOSEN SIND UNTER FOLGENDEN ÜBERSCHRIFTEN ZUSAMMENGEFASST

| | |
|--|----|
| KRANKHEITEN UND VERLETZUNGEN DES NERVENSYSTEMS | 3 |
| KRANKHEITEN DER WIRBELSÄULE UND DES SKELETTSYSTEMS | 10 |
| ENTZÜNDLICHE POLYARTHROPATHIEN, SYSTEMKRANKHEITEN DES BINDEGEWEBES UND SPONDYLOPATHIEN | 11 |
| ANGEBORENE FEHLBILDUNGEN UND DEFORMITÄTEN DES MUSKEL-SKELETT-SYSTEMS..... | 13 |
| ZUSTAND NACH OPERATIVEN EINGRIFFEN DES SKELETTSYSTEMS | 14 |
| ERKRANKUNGEN DES LYMPHSYSTEMS..... | 14 |
| STÖRUNGEN DER SPRACHE | 15 |
| ENTWICKLUNGSSTÖRUNGEN | 15 |
| CHROMOSOMENANOMALIEN | 16 |
| STÖRUNGEN DER ATMUNG | 16 |
| GERIATRISCHE SYNDROME..... | 17 |
| STOFFWECHSELSTÖRUNGEN | 18 |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--------------|--------------|----------|---------------------|-------------------|---|---------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |

KRANKHEITEN UND VERLETZUNGEN DES NERVENSYSTEMS

| | | | | | | |
|-------|--|--|----------------|----------|---|---------------------------------------|
| B94.1 | | Folgezustände der Virusenzephalitis | ZN/SO3 | EN1 | SC/ST1/SP1/ SP3/SP4/SP5/ RE1/RE2/SF | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| C70.0 | | Bösartige Neubildungen der Meningen: Hirnhäute | ZN/ SO1/SO3 | EN1/ EN2 | SC/ST1/SP1/ SP2/SP3/SP5/ SP6/RE1/RE2/ SF | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| C70.1 | | Rückenmarkhäute | | | | |
| C70.9 | | Meningen, nicht näher bezeichnet | | | | |
| C71.0 | | Bösartige Neubildung des Gehirns: Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel | | | | |
| C71.1 | | Frontallappen | | | | |
| C71.2 | | Temporallappen | | | | |
| C71.3 | | Parietallappen | | | | |
| C71.4 | | Okzipitallappen | | | | |
| C71.5 | | Hirnventrikel | | | | |
| C71.6 | | Zerebellum | | | | |
| C71.7 | | Hirnstamm | | | | |
| C71.8 | | Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend | | | | |
| C71.9 | | Gehirn, nicht näher bezeichnet | | | | |
| C72.0 | | Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems: Rückenmark | | | | |
| C72.1 | | Cauda equina | | | | |
| C72.2 | | Nn. olfactorii [I. Hirnnerv] | | | | |
| C72.3 | | N. opticus [II. Hirnnerv] | | | | |
| C72.4 | | N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv] | | | | |
| C72.5 | | Sonstige und nicht näher bezeichnete Hirnnerven | | | | |
| C72.8 | | Gehirn und andere Teile des Zentral- nervensystems, mehrere Teilbereiche überlappend | | | | |
| C72.9 | | Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet | | | | |
| G10 | | Chorea Huntington | ZN | EN1 | SC/SP5/SP6 | |
| G11.0 | | Hereditäre Ataxie: Angeborene nichtprogressive Ataxie | ZN | EN1 | SC | |
| G11.1 | | Früh beginnende zerebellare Ataxie | | | | |
| G11.2 | | Spät beginnende zerebellare Ataxie | | | | |
| G11.3 | | Zerebellare Ataxie mit defektem DNA- Reparatursystem | | | | |
| G11.4 | | Hereditäre spastische Paraplegie | | | | |
| G11.8 | | Sonstige hereditäre Ataxien | | | | |
| G11.9 | | Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet | | | | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--------------|--------------|---|---------------------|-------------------|---|--|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |
| G12.0 | | Spinale Muskelatrophie und verwandte Syndrome: Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig-Hoffmann] | ZN/AT | EN2/SB3 | SC/SP6 | |
| G12.1 | | Sonstige vererbte spinale Muskelatrophie | | | | |
| G12.2 | | Motoneuron-Krankheit | | | | |
| G12.8 | | Sonstige spinale Muskelatrophien und verwandte Syndrome | | | | |
| G12.9 | | Spinale Muskelatrophie, nicht näher bezeichnet | | | | |
| G14 | | Postpoliosyndrom | ZN/PN/ AT | EN1/EN2/ EN3 | SC/SP6 | |
| G20.1- | | Primäres Parkinson-Syndrom: Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung (Stadien 3 oder 4 nach Hoehn und Yahr) | ZN | EN1 | SC/SP6 | |
| G20.2- | | Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerer Beeinträchtigung (Stadium 5 nach Hoehn und Yahr) | ZN | EN1 | SC/SP6/ ST1 | |
| G21.3 | | Sekundäres Parkinson-Syndrom: Postenzephalitisches Parkinson-Syndrom | ZN | EN1 | SC/SP6 | |
| G21.4 | | Vaskuläres Parkinson-Syndrom | | | | |
| G21.8 | | Sonstiges sekundäres Parkinson-Syndrom | | | | |
| G24.3 | | Torticollis spasticus | ZN | | | nur bei gleichzeitiger leitliniengerechter medikamentöser Therapie |
| G35.0 | | Multiple Sklerose [Encephalomyelitis disseminata]: Erstmanifestation einer multiplen Sklerose | ZN | EN1/EN2 | SC/ST1/ SP5/SP6 | |
| G35.1- | | Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf | | | | |
| G35.2- | | Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf | | | | |
| G35.3- | | Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf | | | | |
| G35.9 | | Multiple Sklerose, nicht näher bezeichnet | | | | |
| G36.0 | | Sonstige akute disseminierte Demyelinisation: Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] | | | | |
| G36.1 | | Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst] | | | | |
| G36.8 | | Sonstige näher bezeichnete akute disseminierte Demyelinisation | | | | |
| G36.9 | | Akute disseminierte Demyelinisation, nicht näher bezeichnet | | | | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--|-----------|--|-----------------|---------------|---|---|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO-THERAPIE | ERGO-THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/SPEZIFIKATION |
| G37.0 G37.1 G37.2 G37.3 G37.4 G37.5 G37.8 G37.9 | | Sonstige demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems: Diffuse Hirnsklerose Zentrale Demyelinisation des Corpus callosum Zentrale pontine Myelinolyse Myelitis transversa acuta bei demyelinisierender Krankheit des Zentralnervensystems Subakute nekrotisierende Myelitis [Foix-Alajouanine-Syndrom] Konzentrische Sklerose [Baló-Krankheit] Sonstige näher bezeichnete demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems Demyelinisierende Krankheit des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet | ZN | EN1/EN2 | SC/ST1/ SP5/SP6 | |
| G61.8 | | Länger bestehende chronische inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP): Sonstige Polyneuritiden | PN | EN3 | | nur chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyradikuloneuropathie (CIDP) |
| G70.0 | | Myasthenia gravis | ZN | EN1/SB3 | SC/SP6 | |
| G71.0 | | Muskeldystrophie | ZN/AT | EN2/SB3 | SC/SP6 | |
| G80.0 G80.1 G80.2 G80.3 G80.4 G80.8 G80.9 | | Infantile Zerebralparese: Spastische tetraplegische Zerebralparese Spastische diplegische Zerebralparese Infantile hemiplegische Zerebralparese Dyskinetische Zerebralparese Ataktische Zerebralparese Sonstige infantile Zerebralparese Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet | ZN | EN1 | SP1/SP2/ SP6/SC | |
| G81.0 G81.1 | | Hemiparese und Hemiplegie: Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie Spastische Hemiparese und Hemiplegie | ZN | EN1 | | |
| G82.0- G82.1- G82.2- G82.3- G82.4- G82.5- | | Paraparese und Paraplegie, Tetraparese und Tetraplegie: Schlaffe Paraparese und Paraplegie Spastische Paraparese und Paraplegie Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie Spastische Tetraparese und Tetraplegie Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet | ZN | EN1/EN2 | | |
| G93.1 G93.80 | | Anoxische Hirnschädigung, anderenorts nicht klassifiziert Apallisches Syndrom | ZN | EN1 | SC | Wachkoma (apallisches Syndrom, auch infolge Hypoxie) |
| G95.0 | | Syringomyelie und Syringobulbie | ZN | EN1/EN2 | | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--------------|--------------|---|---------------------|-------------------|---|---------------------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |
| I60.0 | | Subarachnoidalblutung: Subarachnoidalblutung, vom Karotissiphon oder der Karotisbifurkation ausgehend | ZN | EN1 | SC/SP5/ SP6/ST1 | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| I60.1 | | Subarachnoidalblutung, von der A. cerebri media ausgehend | | | | |
| I60.2 | | Subarachnoidalblutung, von der A. communicans anterior ausgehend | | | | |
| I60.3 | | Subarachnoidalblutung, von der A. communicans posterior ausgehend | | | | |
| I60.4 | | Subarachnoidalblutung, von der A. basilaris ausgehend | | | | |
| I60.5 | | Subarachnoidalblutung, von der A. vertebralis ausgehend | | | | |
| I60.6 | | Subarachnoidalblutung, von sonstigen intrakraniellen Arterien ausgehend | | | | |
| I60.7 | | Subarachnoidalblutung, von nicht näher bezeichneter intrakranieller Arterie ausgehend | | | | |
| I60.8 | | Sonstige Subarachnoidalblutung | | | | |
| I60.9 | | Subarachnoidalblutung, nicht näher bezeichnet | | | | |
| I61.0 | | Intrazerebrale Blutung: Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, subkortikal | ZN | EN1 | SC/SP5/ SP6/ST1 | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| I61.1 | | Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, kortikal | | | | |
| I61.2 | | Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, nicht näher bezeichnet | | | | |
| I61.3 | | Intrazerebrale Blutung in den Hirnstamm | | | | |
| I61.4 | | Intrazerebrale Blutung in das Kleinhirn | | | | |
| I61.5 | | Intrazerebrale intraventrikuläre Blutung | | | | |
| I61.6 | | Intrazerebrale Blutung an mehreren Lokalisationen | | | | |
| I61.8 | | Sonstige intrazerebrale Blutung | | | | |
| I61.9 | | Intrazerebrale Blutung, nicht näher bezeichnet | | | | |
| I63.0 | | Hirnfarkt: Hirnfarkt durch Thrombose präzerebraler Arterien | ZN | EN1 | SC/SP5/ SP6/ST1 | |
| I63.1 | | Hirnfarkt durch Embolie präzerebraler Arterien | | | | |
| I63.2 | | Hirnfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose präzerebraler Arterien | | | | |
| I63.3 | | Hirnfarkt durch Thrombose zerebraler Arterien | | | | |
| I63.4 | | Hirnfarkt durch Embolie zerebraler Arterien | | | | |
| I63.5 | | Hirnfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose zerebraler Arterien | | | | |
| I63.6 | | Hirnfarkt durch Thrombose der Hirnvenen, nichteitrig | | | | |
| I63.8 | | Sonstiger Hirnfarkt | | | | |
| I63.9 | | Hirnfarkt, nicht näher bezeichnet | | | | |
| I64 | | Schlaganfall, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet | | | | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--|-----------|--|-------------------|---------------|---|------------------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO-THERAPIE | ERGO-THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/SPEZIFIKATION |
| I69.0 I69.1 I69.2 I69.3 I69.4 I69.8 | | Folgen einer zerebrovaskulären Krankheit: Folgen einer Subarachnoidalblutung Folgen einer intrazerebralen Blutung Folgen einer sonstigen nichttraumatischen intrakraniellen Blutung Folgen eines Hirninfarktes Folgen eines Schlaganfalls, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter zerebrovaskulärer Krankheiten | ZN | EN1 | SC/SP5/ SP6/ST1 | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| Q01.0 Q01.1 Q01.2 Q01.8 Q01.9 | | Enzephalozele: Frontale Enzephalozele Nasofrontale Enzephalozele Okzipitale Enzephalozele Enzephalozele sonstiger Lokalisationen Enzephalozele, nicht näher bezeichnet | ZN/AT/ SO1/SO3 | EN1 | SC/SP1/ SP5/SP6 | |
| Q03.0 Q03.1 Q03.8 Q03.9 | | Angeborener Hydrozephalus: Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturales laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventrikels Sonstiger angeborener Hydrozephalus Angeborener Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet | ZN/AT/ SO1/SO3 | EN1 | SC/SP1/ SP5/SP6 | |
| Q04.0 Q04.1 Q04.2 Q04.3 Q04.4 Q04.5 Q04.6 Q04.8 Q04.9 | | Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns: Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum Arrhinenzephalie Holoprosenzephalie-Syndrom Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns Septooptische Dysplasie Megalenzephalie Angeborene Gehirnzysten Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gehirns Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet | ZN/AT/ SO1/SO3 | EN1 | SC/SP1/ SP5/SP6 | |
| Q05.0 Q05.1 Q05.2 Q05.3 Q05.4 Q05.5 Q05.6 Q05.7 Q05.8 Q05.9 | | Spina bifida: Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus Sakrale Spina bifida mit Hydrozephalus Nicht näher bezeichnete Spina bifida mit Hydrozephalus Zervikale Spina bifida ohne Hydrozephalus Thorakale Spina bifida ohne Hydrozephalus Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus Spina bifida, nicht näher bezeichnet | ZN/AT/ SO1/SO3 | EN1/EN2 | SC/SP1/ SP5/SP6 | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--|--------------|---|---------------------|-------------------|---|------------------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |
| Q06.0 Q06.1 Q06.2 Q06.3 Q06.4 Q06.8 Q06.9 | | Sonstige angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes: Amyelie Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarkes Diastematomyelie Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina Hydromyelie Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes Angeborene Fehlbildung des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet | ZN/AT/SO1 SO3 | EN2 | SC/SP1/SP6 | |
| S14.0 S14.1- S14.2 | | Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Halshöhe: Kontusion und Ödem des zervikalen Rückenmarkes Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des zervikalen Rückenmarkes Verletzung von Nervenwurzeln der Halswirbelsäule | ZN/AT | EN1/EN2 | | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| S14.3 S14.4 | | Verletzung des Plexus brachialis Verletzung peripherer Nerven des Halses | ZN/AT | | EN1/EN2/ EN3 | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| S14.5 S14.6 | | Verletzung zervikaler sympathischer Nerven Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven des Halses | ZN/AT | | EN1/EN2 | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| S24.0 S24.1- S24.2 S24.3 S24.4 S24.5 S24.6 | | Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Thoraxhöhe: Kontusion und Ödem des thorakalen Rückenmarkes Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des thorakalen Rückenmarkes Verletzung von Nervenwurzeln der Brustwirbelsäule Verletzung peripherer Nerven des Thorax Verletzung thorakaler sympathischer Nerven Verletzung sonstiger Nerven des Thorax Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs des Thorax | ZN | | EN1/EN2 | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|-----------|-----------|---|-----------------|---------------|---|--|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO-THERAPIE | ERGO-THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/SPEZIFIKATION |
| | | Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens: | ZN | EN1/EN2 | | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| S34.0 | | Kontusion und Ödem des lumbalen Rückenmarkes [Conus medullaris] | | | | |
| S34.1- | | Sonstige Verletzung des lumbalen Rückenmarkes | | | | |
| S34.2 | | Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins | | | | |
| S34.3- | | Verletzung der Cauda equina | | | | |
| S34.4 | | Verletzung des Plexus lumbosacralis | | | | |
| S34.5 | | Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Beckenregion | | | | |
| S34.6 | | Verletzung eines oder mehrerer peripherer Nerven des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens | | | | |
| S34.8 | | Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens | | | | |
| T09.3 | | Verletzung des Rückenmarkes, Höhe nicht näher bezeichnet | ZN/AT | EN2 | | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| T90.5 | | Folgen einer intrakraniellen Verletzung | ZN/AT/SO3 | EN1 | SC SP5/SP6 | <p>Folgen einer Verletzung, die unter S06.- klassifizierbar ist:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nicht umfasst: S06.0 Gehirnerschütterung - umfasst: S06.1 bis S06.9 <p>Hinweis: Folgen oder Spätfolgen, die ein Jahr oder länger nach der akuten Verletzung bestehen</p> |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|-----------|-----------|----------|-----------------|---------------|---|-----------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO-THERAPIE | ERGO-THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/SPEZIFIKATION |

KRANKHEITEN DER WIRBELSÄULE UND DES SKELETTSYSTEMS

| | | | | | | |
|--|--|--|--------------|-----|--|---|
| M40.0- M40.1- | | Kyphose als Haltungsstörung Sonstige sekundäre Kyphose | WS | | | ab Gesamtkyphosewinkel über 60° bei Erwachsenen |
| M41.0- M41.1- | | Idiopathische Skoliose beim Kind Idiopathische Skoliose beim Jugendlichen | WS/EX | SB1 | | Skoliose über 20° nach Cobb bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr |
| M41.2- M41.5- | | Sonstige idiopathische Skoliose Sonstige sekundäre Skoliose | WS/AT | SB1 | | ab 50° nach Cobb bei Erwachsenen |
| M42.04 M42.05 | | Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakalbereich) Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakolumbalbereich) | WS | | | fixierte Kyphose ab Gesamtkyphosewinkel über 40° bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr |
| M47.0- M47.1- M47.2- M47.9- M47.9- M48.0- M50.0 M50.1 M51.0 M51.1 | G99.2 G99.2 G55.2 G99.2 G55.2 G55.3 G99.2 G55.1 G99.2 G55.1 | Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom mit Myelopathie Sonstige Spondylose mit Myelopathie Sonstige Spondylose mit Radikulopathie Spondylose, nicht näher bezeichnet mit Myelopathie Spondylose, nicht näher bezeichnet mit Radikulopathie Spinalkanalstenose mit Radikulopathie Zervikaler Bandscheibenschaden mit Myelopathie Zervikaler Bandscheibenschaden mit Radikulopathie Lumbale und sonstige Bandscheibenschäden mit Myelopathie Lumbale und sonstige Bandscheibenschäden mit Radikulopathie | WS/EX/ ZN | EN2 | | längstens 6 Monate nach Akutereignis Voraussetzung für die Anerkennung als besonderer Verordnungsbedarf ist die Angabe beider ICD-10-Diagnoseschlüssel |
| M75.1 | | Schulterläsionen: Läsionen der Rotatorenmanschette | EX | | | |
| M89.0- G90.5- G90.6- G90.7- | | Sonstige Osteopathien: Neurodystrophie [Algodystrophie] Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ I Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ II Komplexes regionales Schmerzsyndrom, sonstiger und nicht näher bezeichneter Typ | EX/LY/ PN | SB2 | | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--------------|--------------|----------|---------------------|-------------------|---|---------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |

ENTZÜNDLICHE POLYARTHROPATHIEN, SYSTEMKRANKHEITEN DES BINDEGEWEBES UND SPONDYLOPATHIEN

| | | | | | | |
|--------|--|---|--------------|-----------------|----|--|
| | | Seropositive chronische Polyarthritis: | WS/EX/AT | SB1 | | |
| M05.0- | | Felty-Syndrom | | | | |
| M05.1- | | Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis | | | | |
| M05.2- | | Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis | | | | |
| M05.3- | | Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme | | | | |
| M05.8- | | Sonstige seropositive chronische Polyarthritis | | | | |
| M05.9- | | Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet | | | | |
| M06.0- | | Seronegative chronische Polyarthritis | WS/EX | SB1 | | |
| M06.1- | | Adulte Form der Still-Krankheit | WS/EX | SB1 | | |
| | | Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten: | WS/EX | SB1 | | |
| M07.0- | | Distale interphalangeale Arthritis psoriatica | | | | |
| M07.1- | | Arthritis multilans | | | | |
| M07.2 | | Spondylitis psoriatica | | | | |
| M07.3- | | Sonstige psoriatische Arthritiden | | | | |
| M07.4- | | Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] | | | | |
| M07.5- | | Arthritis bei Colitis ulcerosa | | | | |
| M07.6- | | Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten | | | | |
| | | Juvenile Arthritis: | WS/EX | SB1 | | |
| M08.0- | | Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ | | | | |
| M08.1- | | Juvenile Spondylitis ankylosans | | | | |
| M08.2- | | Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form | | | | |
| M08.3 | | Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form | | | | |
| M08.4- | | Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form | | | | |
| M08.7- | | Vaskulitis bei juveniler Arthritis | | | | |
| M08.8- | | Sonstige juvenile Arthritis | | | | |
| M08.9- | | Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet | | | | |
| M30.0 | | Panarteriitis nodosa | EX/ZN/ PN | EN1/SB1/ SB3 | SC | |
| M31.3 | | Wegener Granulomatose | | | | |
| M32.1 | | Systemischer Lupus erythematoses mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen | EX/WS/ AT | SB1/SB3 | | |
| M32.8 | | Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematoses | | | | |
| M33.0 | | Juvenile Dermatomyositis | EX/ZN/ PN | EN1/SB1/ SB3 | SC | |
| M33.1 | | Sonstige Dermatomyositis | | | | |
| M33.2 | | Polymyositis | | | | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--------------|--------------|---|---------------------|-------------------|---|---------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |
| | | Systemische Sklerose: | | | | |
| M34.0 | | Progressive systemische Sklerose | WS/EX/ AT | SB1/SB3 | | |
| M34.1 | | CR(E)ST-Syndrom | | | | |
| M34.2 | | Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert | | | | |
| M34.8 | | Sonstige Formen der systemischen Sklerose | | | | |
| M34.9 | | Systemische Sklerose, nicht näher be- zeichnet | | | | |
| M45.0- | | Spondylitis ankylosans | WS/EX | SB1 | | |
| Q87.4 | | Marfan-Syndrom | WS/EX/ AT | SB1/SB3 | | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--------------|--------------|----------|---------------------|-------------------|---|---------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |

ANGEBORENE FEHLBILDUNGEN UND DEFORMITÄTEN DES MUSKEL-SKELETT-SYSTEMS

| | | | | | | |
|--------|--|--|---|-----|-----------------|---------------------------------------|
| Q66.0 | | Pes equinovarus congenitus (Klumpfuß) | EX | SB2 | | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| Q68.0 | | Angeborene Deformitäten des M. sternocleidomastoideus | EX | SB3 | | längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| | | Reduktionsdefekte der oberen Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen): | CS/AT/PN/ WS/EX/ZN/ GE/LY/ SO1/SO2/ SO3/SO4 | SB2 | | |
| Q71.0 | | Angeborenes vollständiges Fehlen der oberen Extremität(en) | | | | |
| Q71.1 | | Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterarmes bei vorhandener Hand | | | | |
| Q71.2 | | Angeborenes Fehlen sowohl des Unterarmes als auch der Hand | | | | |
| Q71.3 | | Angeborenes Fehlen der Hand oder eines oder mehrerer Finger | | | | |
| Q71.4 | | Longitudinaler Reduktionsdefekt des Radius | | | | |
| Q71.5 | | Longitudinaler Reduktionsdefekt der Ulna | | | | |
| Q71.6 | | Spalthand | | | | |
| Q71.8 | | Sonstige Reduktionsdefekte der oberen Extremität(en) | | | | |
| Q71.9 | | Reduktionsdefekt der oberen Extremität, nicht näher bezeichnet | | | | |
| | | Reduktionsdefekte der unteren Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen): | | | | |
| Q72.0 | | Angeborenes vollständiges Fehlen der unteren Extremität(en) | | | | |
| Q72.1 | | Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterschenkels bei vorhandenem Fuß | | | | |
| Q72.2 | | Angeborenes Fehlen sowohl des Unterschenkels als auch des Fußes | | | | |
| Q72.3 | | Angeborenes Fehlen des Fußes oder einer oder mehrerer Zehen | | | | |
| Q72.4 | | Longitudinaler Reduktionsdefekt des Femurs | | | | |
| Q72.5 | | Longitudinaler Reduktionsdefekt der Tibia | | | | |
| Q72.6 | | Longitudinaler Reduktionsdefekt der Fibula | | | | |
| Q72.7 | | Spaltfuß | | | | |
| Q72.8 | | Sonstige Reduktionsdefekte der unteren Extremität(en) | | | | |
| Q72.9 | | Reduktionsdefekt der unteren Extremität, nicht näher bezeichnet | | | | |
| | | Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneter Extremitäten (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen): | | | | |
| Q73.0 | | Angeborenes Fehlen nicht näher bezeichneter Extremität(en) | | | | |
| Q73.1 | | Phokomelie nicht näher bezeichneter Extremität(en) | | | | |
| Q73.8 | | Sonstige Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneter Extremität(en) | | | | |
| Q74.3 | | Arthrogryposis multiplex congenita | EX | SB1 | | |
| Q86.80 | | Thalidomid-Embryopathie | | | SP3/SP4/ SP6 | |
| Q87.0 | | Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes | WS/EX | SB2 | SP3/SF/ SC | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--------------|--------------|----------|---------------------|-------------------|---|---------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |

ZUSTAND NACH OPERATIVEN EINGRIFFEN DES SKELETTSYSTEMS

| | | | | | | |
|--------|-------|--|-------|-----|--|---|
| M23.5- | Z98.8 | Chronische Instabilität des Kniegelenks | EX/LY | SB2 | | längstens 6 Monate nach Akutereignis Voraussetzung für die Anerkennung als besonderer Verordnungsbedarf ist die Angabe beider ICD-10-Diagnoseschlüssel |
| M24.41 | Z98.8 | Habituelle Luxation und Subluxation eines Gelenkes: Schulterregion | EX | SB2 | | |
| Z89.- | Z98.8 | Extremitätenverlust | EX | SB2 | | |
| Z96.60 | Z98.8 | Vorhandensein einer Schulterprothese | EX | SB2 | | |
| Z96.64 | Z98.8 | Vorhandensein einer Hüftgelenkprothese | EX/LY | SB2 | | |
| Z96.65 | Z98.8 | Vorhandensein einer Kniegelenkprothese | | | | |

ERKRANKUNGEN DES LYMPHSYSTEMS

| | | | | | | |
|-------------|--|--|--|----|--|---|
| C00- C97 | | Bösartige Neubildungen | | LY | | bösartige Neubildungen nach OP/Radiatio, insbesondere bei - bösartigem Melanom - Mammakarzinom - Malignome Kopf/Hals - Malignome des kleinen Beckens (weibliche, männliche Genitalorgane, Harnorgane) |
| I89.01 | | Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium II | | LY | | |
| I89.02 | | Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium III | | | | |
| I89.04 | | Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium II | | | | |
| I89.05 | | Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium III | | | | |
| I97.21 | | Lymphödem nach (partieller) Mastektomie (mit Lymphadenektomie), Stadium II | | | | |
| I97.22 | | Lymphödem nach (partieller) Mastektomie (mit Lymphadenektomie), Stadium III | | | | |
| I97.82 | | Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am axillären Lymphabflussgebiet, Stadium II | | | | |
| I97.83 | | Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am axillären Lymphabflussgebiet, Stadium III | | | | |
| I97.85 | | Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am inguinalen Lymphabflussgebiet, Stadium II | | | | |
| I97.86 | | Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am inguinalen Lymphabflussgebiet, Stadium III | | | | |
| Q82.01 | | Hereditäres Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium II | | | | |
| Q82.02 | | Hereditäres Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium III | | | | |
| Q82.04 | | Hereditäres Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium II | | | | |
| Q82.05 | | Hereditäres Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium III | | | | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--------------|--------------|----------|---------------------|-------------------|---|---------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |

STÖRUNGEN DER SPRACHE

| | | | | | | |
|-------|--|---|--|--|--------|--|
| | | Gaumenspalte mit Lippenspalte: | | | SP3/SF | |
| Q37.0 | | Spalte des harten Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte | | | | |
| Q37.1 | | Spalte des harten Gaumens mit einseitiger Lippenspalte | | | | |
| Q37.2 | | Spalte des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte | | | | |
| Q37.3 | | Spalte des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte | | | | |
| Q37.4 | | Spalte des harten und des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte | | | | |
| Q37.5 | | Spalte des harten und des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte | | | | |
| Q37.8 | | Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit beidseitiger Lippenspalte | | | | |
| Q37.9 | | Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit einseitiger Lippenspalte | | | | |

ENTWICKLUNGSSTÖRUNGEN

| | | | | | | |
|--------|--|--|-----------------|---------------------|-----------------------------|------------------------------------|
| | | Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache: | | | SP1/SP2 | bis zum vollendeten 12. Lebensjahr |
| F80.1 | | Expressive Sprachstörung | | | | |
| F80.2- | | Rezeptive Sprachstörung | | | | |
| F83 | | Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen | ZN | EN1 | SP1/SP2/ SP3/SP6/ RE2 | bis zum vollendeten 18. Lebensjahr |
| | | Tiefgreifende Entwicklungsstörungen: | ZN | EN1/PS1 | SP1 | |
| F84.0 | | Frühkindlicher Autismus | | | | |
| F84.1 | | Atypischer Autismus | | | | |
| F84.3 | | Andere desintegrative Störung des Kindesalters | | | | |
| F84.4 | | Überaktive Störung mit Intelligenzmindern und Bewegungsstereotypien | | | | |
| F84.5 | | Asperger-Syndrom | | | | |
| F84.8 | | Sonstige tief greifende Entwicklungsstörungen | | | | |
| F84.2 | | Rett-Syndrom | ZN/WS/ EX/AT | PS1/EN1/ SB1/SB3 | SP1/SC | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--------------|--------------|----------|---------------------|-------------------|---|---------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |

CHROMOSOMENANOMALIEN

| | | | | | | |
|-------|--|--|-------------|---------------------|--------------------------------|--|
| Q90.0 | | Down-Syndrom: Trisomie 21, meiotische Non-disjunction | ZN | EN1 | SP1/SP3/ RE1/SC | |
| Q90.1 | | Trisomie 21, Mosaik (mitotische Non-disjunction) | | | | |
| Q90.2 | | Trisomie 21, Translokation | | | | |
| Q90.9 | | Down-Syndrom, nicht näher bezeichnet | | | | |
| Q91.0 | | Edwards-Syndrom und Patau-Syndrom: Trisomie 18, meiotische Non-disjunction | ZN | EN1 | SP1 | |
| Q91.1 | | Trisomie 18, Mosaik (mitotische Non-disjunction) | | | | |
| Q91.2 | | Trisomie 18, Translokation | | | | |
| Q91.3 | | Edwards-Syndrom, nicht näher bezeichnet | | | | |
| Q91.4 | | Trisomie 13, meiotische Non-disjunction | | | | |
| Q91.5 | | Trisomie 13, Mosaik (mitotische Non-disjunction) | | | | |
| Q91.6 | | Trisomie 13, Translokation | | | | |
| Q91.7 | | Patau-Syndrom, nicht näher bezeichnet | | | | |
| Q93.4 | | Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5 | WS/EX ZN | EN1 | SP1 | |
| Q96.0 | | Turner-Syndrom: Karyotyp 45,X | ZN | EN1 | SP1 | |
| Q96.1 | | Karyotyp 46,X iso (Xq) | | | | |
| Q96.2 | | Karyotyp 46,X mit Gonosomenanomalie, ausgenommen iso (Xq) | | | | |
| Q96.3 | | Mosaik, 45,X/46,XX oder 45,X/46,XY | | | | |
| Q96.4 | | Mosaik, 45,X/sonstige Zelllinie(n) mit Gonosomenanomalie | | | | |
| Q96.8 | | Sonstige Varianten des Turner-Syndroms | | | | |
| Q96.9 | | Turner-Syndrom, nicht näher bezeichnet | | | | |
| Q99.2 | | Fragiles X-Chromosom | ZN/SO2 | EN1/SB3/ PS1/PS2 | SP1/SP3/ SP5/SF/ RE1/RE2 | |

STÖRUNGEN DER ATMUNG

| | | | | | | |
|--------|--|---|----|--|--|--|
| J44.00 | | Chronische obstruktive Lungenkrankheiten: Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV ₁ < 35% des Sollwertes | AT | | | |
| J44.10 | | Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet: FEV ₁ < 35% des Sollwertes | | | | |
| J44.80 | | Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit: FEV ₁ < 35% des Sollwertes | | | | |
| J44.90 | | Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet: FEV ₁ < 35% des Sollwertes | | | | |
| P27.1 | | Bronchopulmonale Dysplasie mit Ursprung in der Perinatalperiode | AT | | | |
| P27.8 | | Sonstige chronische Atemwegserkrankungen mit Ursprung in der Perinatalperiode | | | | |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|--------------|--------------|----------|---------------------|-------------------|---|---------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO- THERAPIE | ERGO- THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/ SPEZIFIKATION |

GERIATRISCHE SYNDROME

| | | | | | | |
|--------------|--|---|---------------|-----|----|--|
| E41 | | Alimentärer Marasmus | | | SC | ab vollendetem 70. Lebensjahr, sofern dieser durch Schluckstörungen verursacht ist |
| F00.0 | | Demenz bei Alzheimer-Krankheit mit frühem Beginn (Typ 2) | | PS4 | | |
| F00.1 | | Demenz bei Alzheimer-Krankheit, mit spätem Beginn (Typ 1) | | PS4 | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| F00.2 | | Demenz bei Alzheimer-Krankheit, atypische oder gemischte Form | | | | |
| F01.0 | | Vaskuläre Demenz mit akutem Beginn | | | | |
| F01.1 | | Multiinfarkt-Demenz | | | | |
| F01.2 | | Subkortikale vaskuläre Demenz | | | | |
| F01.3 | | Gemischte kortikale und subkortikale vaskuläre Demenz | | | | |
| F01.8 | | Sonstige vaskuläre Demenz | | | | |
| F02.3 | | Demenz bei primärem Parkinson-Syndrom | | | | |
| F02.8 | | Demenz bei anderenorts klassifizierten Krankheitsbildern | | | | |
| F03 | | Nicht näher bezeichnete Demenz | | | | |
| F41.0 | | Panikstörung [episodisch paroxysmale Angst] | | PS2 | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| F41.1 | | Generalisierte Angststörung | | | | |
| F41.2 | | Angst und depressive Störung, gemischt | | | | |
| F41.3 | | Andere gemischte Angststörungen | | | | |
| F41.8 | | Sonstige spezifische Angststörungen | | | | |
| F41.9 | | Angststörung, nicht näher bezeichnet | | | | |
| F45.40 | | Anhaltende somatoforme Schmerzstörung | CS | PS2 | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| F45.41 | | Chronische Schmerzstörung mit somatischen und psychischen Faktoren | | | | |
| G54.6 | | Phantomschmerz | CS | PS2 | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| H81.- H82 | | Störungen der Vestibularfunktion Schwindelsyndrome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten | WS/EX/ SO3 | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| N39.3 | | Belastungsinkontinenz [Stressinkontinenz] | SO2 | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| N39.4- | | Sonstige näher bezeichnete Harninkontinenz | | | | |
| R13.- | | Dysphagie | | | SC | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| R15 | | Stuhlinkontinenz | SO2 | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| R26.0 | | Ataktischer Gang | WS/EX/ SO3 | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| R26.1 | | Paretischer Gang | | | | |
| R26.2 | | Gehbeschwerden, anderenorts nicht klassifiziert | | | | |
| R29.6 | | Sturzneigung, anderenorts nicht klassifiziert | | | | |
| R32 | | Nicht näher bezeichnete Harninkontinenz | SO2 | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |

| | | | DIAGNOSEGRUPPE | | | |
|-----------|-----------|--|-----------------|---------------|---|--------------------------------------|
| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO-THERAPIE | ERGO-THERAPIE | STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE | HINWEIS/SPEZIFIKATION |
| R42 | | Schwindel und Taumel | WS/EX/SO3 | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| R52.1 | | Chronischer unbeeinflussbarer Schmerz | CS | PS2 | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| R52.2 | | Sonstiger chronischer Schmerz | | | | |
| R64 | | Kachexie | | | SC | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| M80.0- | | Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur | WS/EX | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| M80.2- | | Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur | | | | |
| M80.3- | | Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff | | | | längstens 6 Monate nach Akutereignis |
| M80.5- | | Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur | | | | |
| M80.8- | | Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur | | | | |

STOFFWECHSELSTÖRUNGEN

| | | | | | | |
|--------|--|---|-----------------------|-------------|----|--|
| E74.0 | | Glykogenspeicherkrankheiten [Glykogenose] | ZN/PN/AT/WS/EX/CS/SO1 | EN1/SB1/SB3 | SC | |
| E75.0 | | GM2-Gangliosidose | | | | |
| E76.0 | | Mukopolysaccharidose, Typ I | | | | |
| E88.20 | | Lipödem, Stadium I | LY | | | nur im Zusammenhang mit komplexer physikalischer Entstauungstherapie (Manuelle Lymphdrainage, Kompressions-therapie, Übungs-behandlung/Bewegungstherapie und Hautpflege); es sind nicht immer alle Komponenten zeitgleich erforderlich befristet bis 31.12.2025 |
| E88.21 | | Lipödem, Stadium II | | | | |
| E88.22 | | Lipödem, Stadium III | | | | |

| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | DIAGNOSE | PHYSIO-THERAPIE | ERNÄHRUNGS-THERAPIE | HINWEIS/SPEZIFIKATION |
|-----------|-----------|---|-----------------|---------------------|--|
| | | Seltene angeborene Stoffwechselerkrankungen | | SAS | nur verordnungsfähig, wenn Ernährungstherapie alternativlos ist, da ansonsten Tod oder Behinderung drohen (gemäß § 42 HeilM-RL i.V.m. dem HeilM-Katalog) |
| E84.- | | Zystische Fibrose (Mukoviszidose) | AT | CF | |

IMPRESSUM

Herausgeberin: Kassenärztliche Bundesvereinigung
Herbert-Lewin-Platz 2, 10623 Berlin
Telefon 030 4005-0, info@kbv.de, www.kbv.de

Gestaltung:
Stabsbereich Strategie, Politik und Kommunikation

Stand: 1. Januar 2021

RECHTLICHE HINWEISE

Die KBV hat den Inhalt dieser Publikation geprüft, übernimmt jedoch keine Gewähr für Vollständigkeit, Aktualität und Richtigkeit. Haftungsansprüche gegen die KBV, die sich auf Schäden materieller oder ideeller Art beziehen, welche durch die Nutzung oder Nichtnutzung der in dieser Publikation enthaltenen Informationen oder durch fehlerhafte und unvollständige Informationen verursacht wurden, sind ausgeschlossen.