

Langfristiger Heilmittelbedarf / Besonderer Verordnungsbedarf (ehemals Praxisbesonderheiten)

DIAGNOSELISTE

LETZTE AKTUALISIERUNG: 14.02.2019

Tabellarische Übersicht der Diagnosen

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 Verordnungsbedarf begründen.

Zum 1. Januar 2019 wurden in Folge der jährlichen Revision der ICD-10-GM die ICD-10-Diagnosen des komplexen regionalen Schmerzsyndroms (CRPS) aus dem bestehenden ICD-10-Code „M89.0 Neurodystrophie [Algodystrophie]“ herausgelöst. Die neuen Codes (G90.5-, G90.6- und G90.7-) wurden gesondert als besondere Verordnungsbedarfe aufgenommen.

Außerdem wurde für vier geriatrische Indikationen (R26.0, R26.1, R26.2 und R29.6) die Aufnahme der Diagnosegruppe EX3 vereinbart. Darüber hinaus wird für Verletzungen von peripheren Nerven (S14.3 und S14.4) die Diagnosegruppe EN4 aufgenommen.

Alle Änderungen sind rückwirkend zum 1. Januar 2019 gültig.

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	16
▪ Chromosomenanomalien	16
▪ Störungen der Atmung	17
▪ Stoffwechselstörungen	18
▪ Geriatrische Syndrome	18

→ Weitere ausführliche Informationen zur Verordnung von Heilmitteln finden Sie hier: www.kbv.de » SERVICE » Verordnungen » Heilmittel

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation

Krankheiten und Verletzungen des Nervensystems

B94.1	Folgezustände der Virusenzephalitis		ZN1/ZN2 SO3	EN1/EN2	SC1/ST1/SP1 SP3/SP4/SP5 RE1/RE2/SF	längstens 1 Jahr nach Akutereignis
C70.0 C70.1 C70.9	<i>Bösartige Neubildungen der Meningen:</i> Hirnhäute Rückenmarkshäute Meningen, nicht näher bezeichnet		ZN1/ZN2 SO1/SO3	EN1/EN2/EN3	SC1/ST1 SP1/SP2/SP3 SP5/SP6 RE1/RE2/SF	längstens 1 Jahr nach Akutereignis
C71.0 C71.1 C71.2 C71.3 C71.4 C71.5 C71.6 C71.7 C71.8 C71.9	<i>Bösartige Neubildung des Gehirns:</i> Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel Frontallappen Temporallappen Parietallappen Okzipitallappen Hirnventrikel Zerebellum Hirnstamm Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend Gehirn, nicht näher bezeichnet					
C72.0 C72.1 C72.2 C72.3 C72.4 C72.5 C72.8 C72.9	<i>Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems:</i> Rückenmark Cauda equina Nn. olfactorii [I. Hirnnerv] N. opticus [II. Hirnnerv] N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv] Sonstige und nicht näher bezeichnete Hirn- nerven Gehirn und andere Teile des Zentralnerven- systems, mehrere Teilbereiche überlappend Zentralnervensystem, nicht näher bezeich- net					
G10	Chorea Huntington		ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1 SP5/SP6	
G11.0 G11.1 G11.2 G11.3 G11.4 G11.8 G11.9	<i>Hereditäre Ataxie:</i> Angeborene nichtprogressive Ataxie Früh beginnende zerebellare Ataxie Spät beginnende zerebellare Ataxie Zerebellare Ataxie mit defektem DNA-Reparatursystem Hereditäre spastische Paraplegie Sonstige hereditäre Ataxien Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet		ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

Übersicht der Diagnosen

Stand: 1. Januar 2019

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation
G12.0		<i>Spinale Muskelatrophie und verwandte Syndrome:</i> Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig-Hoffmann]	ZN1/ZN2 AT2	EN3/SB7	SC1/SP5/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	ZN2/AT2	EN2/EN3	SC1/SP6	
G20.1-		Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung (Stadien 3 oder 4 nach Hoehn und Yahr)	ZN2	EN2	SC1/SP6	
G20.2-		Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung (Stadium 5 nach Hoehn und Yahr)	ZN2	EN2	SC1/SP6 ST1	
G21.3		<i>Sekundäres Parkinson-Syndrom:</i> Postenzephalitisches Parkinson-Syndrom	ZN2	EN2	SC1/SP6	
G21.4		Vaskuläres Parkinson-Syndrom				
G21.8		Sonstiges sekundäres Parkinson-Syndrom				
G24.3		Torticollis spasticus	ZN1/ZN2			nur bei gleichzeitiger leitliniengerechter medikamentöser Therapie
G35.0		<i>Multiple Sklerose [Encephalomyelitis disseminata]:</i> Erstmanifestation einer multiplen Sklerose	ZN1/ZN2	EN1/EN2/EN3	SC1/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		<i>Sonstige akute disseminierte Demyelinisation:</i> 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				

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V



			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation
G37.0 G37.1 G37.2 G37.3 G37.4 G37.5 G37.8 G37.9		<i>Sonstige demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems:</i> 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	ZN1/ZN2	EN1/EN2/EN3	SC1/ST1 SP5/SP6	
G61.8		<i>Länger bestehende chronische inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP):</i> Sonstige Polyneuritiden	PN	EN3/EN4		nur chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyradikuloneuropathie (CIDP)
G70.0		Myasthenia gravis	ZN1/ ZN2	EN1/EN2/SB7	SC1/SP6	
G71.0		Muskeldystrophie	ZN1/ZN2 AT2	EN1/EN2/SB7	SC1/SP6	
G80.0 G80.1 G80.2 G80.3 G80.4 G80.8 G80.9		<i>Infantile Zerebralparese:</i> Spastische tetraplegische Zerebralparese Spastische diplegische Zerebralparese Infantile hemiplegische Zerebralparese Dyskinetische Zerebralparese Ataktische Zerebralparese Sonstige infantile Zerebralparese Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SP1/SP2/ SP6/SC1	
G81.0 G81.1		<i>Hemiparese und Hemiplegie:</i> Schlafte Hemiparese und Hemiplegie Spastische Hemiparese und Hemiplegie	ZN1/ZN2	EN1/EN2		
G82.0- G82.1- G82.2- G82.3- G82.4- G82.5-		<i>Paraparese und Paraplegie, Tetraparese und Tetraplegie:</i> Schlafte Paraparese und Paraplegie Spastische Paraparese und Paraplegie Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet Schlafte Tetraparese und Tetraplegie Spastische Tetraparese und Tetraplegie Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2	EN1/EN2		

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation
G93.1 G93.80		Anoxische Hirnschädigung, anderorts nicht klassifiziert Apallisches Syndrom	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	Wachkoma (apallisches Syn- drom, auch infolge Hypoxie)
G95.0		Syringomyelie und Syringobulbie	ZN1/ZN2	EN1/EN2/EN3		
160.0 160.1 160.2 160.3 160.4 160.5 160.6 160.7 160.8 160.9		<i>Subarachnoidalblutung:</i> Subarachnoidalblutung, vom Karotissiphon oder der Karotisbifurkation ausgehend Subarachnoidalblutung, von der A. cerebri media ausgehend Subarachnoidalblutung, von der A. commu- nicans anterior ausgehend Subarachnoidalblutung, von der A. commu- nicans posterior ausgehend Subarachnoidalblutung, von der A. basilaris ausgehend Subarachnoidalblutung, von der A. verte- bralis ausgehend Subarachnoidalblutung, von sonstigen intrakraniellen Arterien ausgehend Subarachnoidalblutung, von nicht näher bezeichneter intrakranieller Arterie ausgehend Sonstige Subarachnoidalblutung Subarachnoidalblutung, nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1/SP5 SP6/ST1	längstens 1 Jahr nach Akutereignis
161.0 161.1 161.2 161.3 161.4 161.5 161.6 161.8 161.9		<i>Intrazerebrale Blutung:</i> Intrazerebrale Blutung in die Großhirn- hemisphäre, subkortikal Intrazerebrale Blutung in die Großhirn- hemisphäre, kortikal Intrazerebrale Blutung in die Großhirn- hemisphäre, nicht näher bezeichnet Intrazerebrale Blutung in den Hirnstamm Intrazerebrale Blutung in das Kleinhirn Intrazerebrale intraventrikuläre Blutung Intrazerebrale Blutung an mehreren Lokalisationen Sonstige intrazerebrale Blutung Intrazerebrale Blutung, nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1/SP5 SP6/ST1	längstens 1 Jahr nach Akutereignis

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation
163.0		<i>Hirninfarkt:</i> Hirninfarkt durch Thrombose präzerebraler Arterien	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1/SP5 SP6/ST1	längstens 1 Jahr nach Akutereignis
163.1		Hirninfarkt durch Embolie präzerebraler Arterien				
163.2		Hirninfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose präzerebraler Arterien				
163.3		Hirninfarkt durch Thrombose zerebraler Arterien				
163.4		Hirninfarkt durch Embolie zerebraler Arterien				
163.5		Hirninfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose zerebraler Arterien				
163.6		Hirninfarkt durch Thrombose der Hirnvenen, nichteitrig				
163.8		Sonstiger Hirninfarkt				
163.9		Hirninfarkt, nicht näher bezeichnet				
164		Schlaganfall, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet				
169.0		<i>Folgen einer zerebrovaskulären Krankheit:</i> Folgen einer Subarachnoidalblutung	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1/SP5 SP6/ST1	längstens 1 Jahr nach Akutereignis
169.1		Folgen einer intrazerebralen Blutung				
169.2		Folgen einer sonstigen nichttraumatischen intrakraniellen Blutung				
169.3		Folgen eines Hirninfarktes				
169.4		Folgen eines Schlaganfalls, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet				
169.8		Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter zerebrovaskulärer Krankheiten				
Q01.0		<i>Enzephalozele:</i> Frontale Enzephalozele	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	
Q01.1		Nasofrontale Enzephalozele	AT2/SO1	EN3	SP1/SP5	
Q01.2		Okzipitale Enzephalozele	S03		SP6	
Q01.8		Enzephalozele sonstiger Lokalisationen				
Q01.9		Enzephalozele, nicht näher bezeichnet				
Q03.0		<i>Angeborener Hydrozephalus:</i> Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	
Q03.1		Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturæ laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventrikels	AT2/SO1	EN3	SP1/SP5	
Q03.8		Sonstiger angeborener Hydrozephalus	S03		SP6	
Q03.9		Angeborener Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet				

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation
		<i>Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns:</i>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	
Q04.0		Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum	AT2/SO1	EN3	SP1/SP5	
Q04.1		Arrhinenzephalie	SO3		SP6	
Q04.2		Holoprosenzephalie-Syndrom				
Q04.3		Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns				
Q04.4		Septooptische Dysplasie				
Q04.5		Megalenzephalie				
Q04.6		Angeborene Gehirnzysten				
Q04.8		Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gehirns				
Q04.9		Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet				
		<i>Spina bifida:</i>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	
Q05.0		Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus	AT2/SO1	EN3	SP1/SP5	
Q05.1		Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus	SO3		SP6	
Q05.2		Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus				
Q05.3		Sakrale Spina bifida mit Hydrozephalus				
Q05.4		Nicht näher bezeichnete Spina bifida mit Hydrozephalus				
Q05.5		Zervikale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
Q05.6		Thorakale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
Q05.7		Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
Q05.8		Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
Q05.9		Spina bifida, nicht näher bezeichnet				
		<i>Sonstige angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes:</i>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	
Q06.0		Amyelie	AT2/SO1	EN3	SP1/SP5	
Q06.1		Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarkes	SO3		SP6	
Q06.2		Diastematomyelie				
Q06.3		Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina				
Q06.4		Hydromyelie				
Q06.8		Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes				
Q06.9		Angeborene Fehlbildung des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet				
		<i>Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Halshöhe:</i>	ZN1/ZN2	EN1/EN2		
S14.0		Kontusion und Ödem des zervikalen Rückenmarkes	AT2	EN3		längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S14.1-		Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des zervikalen Rückenmarkes				
S14.2		Verletzung von Nervenwurzeln der Halswirbelsäule				
S14.3		Verletzung des Plexus brachialis	ZN1/ZN2	EN1/EN2		längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S14.4		Verletzung peripherer Nerven des Halses	AT2	EN3/EN4		
S14.5		Verletzung zervikaler sympathischer Nerven	ZN1/ZN2	EN1/EN2		längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S14.6		Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven des Halses	AT2	EN3		

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation
S24.0 S24.1- S24.2 S24.3 S24.4 S24.5 S24.6		<i>Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Thoraxhöhe:</i> 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	ZN1/ZN2	EN1/EN2 EN3		längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S34.0 S34.1- S34.2 S34.3- S34.4 S34.5 S34.6 S34.8		<i>Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens:</i> Kontusion und Ödem des lumbalen Rückenmarkes [Conus medullaris] Sonstige Verletzung des lumbalen Rückenmarkes Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins Verletzung der Cauda equina Verletzung des Plexus lumbosacralis Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Beckenregion Verletzung eines oder mehrerer peripherer Nerven des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens	ZN1/ZN2	EN1/EN2 EN3		längstens 1 Jahr nach Akutereignis
T09.3		Verletzung des Rückenmarkes, Höhe nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2 AT2	EN3		längstens 1 Jahr nach Akutereignis
T90.5		Folgen einer intrakraniellen Verletzung	ZN1/ZN2 AT2/SO3	EN1/EN2	SC1 SP5/SP6	Folgen einer Verletzung, die unter S06.-klassifizierbar ist: - nicht umfasst: S06.0 Gehirnerschütterung - umfasst: S06.1 bis S06.9 Hinweis: Folgen oder Spätfolgen, die ein Jahr oder länger nach der akuten Verletzung bestehen

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation

Krankheiten der Wirbelsäule und des Skelettsystems

M40.0- M40.1-		Kyphose als Haltungsstörung Sonstige sekundäre Kyphose	WS2			ab Gesamtkyphosewinkel über 60° bei Erwachsenen
M41.0- M41.1-		Idiopathische Skoliose beim Kind Idiopathische Skoliose beim Jugendlichen	WS2/EX4	SB1		Skoliose über 20° nach Cobb bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr
M41.2- M41.5-		Sonstige idiopathische Skoliose Sonstige sekundäre Skoliose	WS2/AT2	SB1		ab 50° nach Cobb bei Erwachsenen
M42.04 M42.05		Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakalbereich) Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakolumbalbereich)	WS2			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	WS2/EX3 ZN2	EN3		längstens 6 Monate nach Akutereignis Voraussetzung für die Anerkennung als besonderer Verordnungsbedarf ist die Angabe beider ICD-10-Diagnoseschlüssel
M75.1		<i>Schulterläsionen:</i> Läsionen der Rotatorenmanschette	EX2/EX3			
M89.0-		Neurodystrophie [Algodystrophie]	EX2/EX3 LY2/PN	SB2/SB6		längstens 1 Jahr nach Akutereignis
G90.5- G90.6- G90.7-		Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ I Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ II Komplexes regionales Schmerzsyndrom, sonstiger nicht näher bezeichneter Typ				

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation

Entzündliche Polyarthropathien, Systemkrankheiten des Bindegewebes und Spondylopathien

		<i>Seropositive chronische Polyarthritis:</i>	WS2/EX2 EX3/AT2	SB1/SB5		
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	WS2 EX2/EX3	SB1/SB5		
M06.1-		Adulte Form der Still-Krankheit	WS2 EX2/EX3	SB1/SB5		
M07.0-		<i>Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten:</i> Distale interphalangeale Arthritis psoriatica	WS2 EX2/EX3	SB1/SB5		
M07.1-		<i>Arthritis mutilans:</i>				
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				
M08.0-		<i>Juvenile Arthritis:</i> Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ	WS2/EX2 EX3	SB1/SB5		
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				

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

Übersicht der Diagnosen

Stand: 1. Januar 2019

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation
M30.0 M31.3		Panarteriitis nodosa Wegener-Granulomatose	EX3/ZN1 ZN2/PN	EN1/EN2 SB5/SB7	SC1	
M32.1 M32.8		Systemischer Lupus erythematoses mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematoses	EX2/EX3 WS2/AT2	SB4/SB5 SB7		
M33.0 M33.1 M33.2		Juvenile Dermatomyositis Sonstige Dermatomyositis Polymyositis	EX3/ZN1 ZN2/PN	EN1/EN2 SB5/SB7	SC1	
		<i>Systemische Sklerose:</i>	WS2/EX2 EX3/AT2	SB5/SB7		
M34.0 M34.1		Progressive systemische Sklerose CR(E)ST-Syndrom				
M34.2 M34.8 M34.9		Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert Sonstige Formen der systemischen Sklerose Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet				
M45.0-		Spondylitis ankylosans	WS2/EX2 EX3	SB1/SB5		
Q87.4		Marfan-Syndrom	WS2/EX2 EX3/AT2	SB1/SB7		

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation

Angeborene Fehlbildungen und Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems

Q66.0	Pes equinovarus congenitus (Klumpfuß)	EX4	SB3
Q68.0	Angeborene Deformitäten des M. sternocleidomastoideus	EX4	SB7
	<i>Reduktionsdefekte der oberen Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen):</i>	CS/AT2/PN WS2/EX2 EX3/ZN2	SB3
Q71.0	Angeborenes vollständiges Fehlen der oberen Extremität(en)	GE/LY2 SO1/SO2	
Q71.1	Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterarmes bei vorhandener Hand	SO3/SO4	
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		
	<i>Reduktionsdefekte der unteren Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen):</i>		
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		
	<i>Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneter Extremitäten (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen):</i>		
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)		

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

Übersicht der Diagnosen

Stand: 1. Januar 2019

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation
Q74.3		Arthrogryposis multiplex congenita	EX3/EX4	SB5		
Q86.80		Thalidomid-Embryopathie			SP3/SP4 SP6	
Q87.0		Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes	WS2/EX3 EX4	SB3	SP3/SF SC2	

Zustand nach operativen Eingriffen des Skelettsystems

M23.5-	Z98.8	Chronische Instabilität des Kniegelenks	EX2/EX3/LY2	SB2	längstens 6 Monate nach Akutereignis
M24.41	Z98.8	Habituelle Luxation und Subluxation eines Gelenkes: Schulterregion	EX2/EX3	SB2	
Z89.-	Z98.8	Extremitätenverlust	EX2/EX3	SB3	Voraussetzung für die Anerkennung als besonderer Verordnungsbedarf ist die Angabe beider ICD-10-Diagnoseschlüssel
Z96.60	Z98.8	Vorhandensein einer Schulterprothese	EX2/EX3	SB2	
Z96.64 Z96.65	Z98.8 Z98.8	Vorhandensein einer Hüftgelenkprothese Vorhandensein einer Kniegelenkprothese	EX2/EX3 LY2	SB2	

Erkrankungen des Lymphsystems

C00-C97		Bösartige Neubildungen	LY3		bösartige Neubildungen nach OP/Radiatio, insbesondere bei - bösartigem Melanom - Mammakarzinom - Malignom Kopf/Hals - Malignom des kleinen Beckens (weibliche, männliche Genitalorgane, Harnorgane)
I89.01		Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium II	LY2		
I89.02		Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium III	LY2		
I89.04		Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium II	LY2		
I89.05		Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium III	LY2		

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation
197.21		Lymphödem nach (partieller) Mastektomie (mit Lymphadenektomie), Stadium II	LY2			
197.22		Lymphödem nach (partieller) Mastektomie (mit Lymphadenektomie), Stadium III				
197.82		Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am axillären Lymphabflussgebiet, Stadium II				
197.83		Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am axillären Lymphabflussgebiet, Stadium III				
197.85		Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am inguinalen Lymphabflussgebiet, Stadium II				
197.86		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				

Störungen der Sprache

Q37.0	<i>Gaumenspalte mit Lippenspalte:</i> Spalte des harten Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte	SP3/SF
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	

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation

Entwicklungsstörungen

F80.1 F80.2-	<i>Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache:</i> Expressive Sprachstörung Rezeptive Sprachstörung				SP1/SP2	bis zum vollenden 12. Lebensjahr
F83	Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen	ZN1	EN1		SP1/SP2 SP3/SP6 RE2	bis zum vollenden 18. Lebensjahr
F84.0 F84.1 F84.3 F84.4 F84.5 F84.8	<i>Tiefgreifende Entwicklungsstörungen:</i> Frühkindlicher Autismus Atypischer Autismus Andere desintegrative Störung des Kindesalters Überaktive Störung mit Intelligenzmindern und Bewegungsstereotypien Asperger-Syndrom Sonstige tief greifende Entwicklungsstörungen	ZN1/ZN2	EN1/EN2 PS1		SP1	
F84.2	Rett-Syndrom	ZN1/ZN2 WS2/EX2 EX3/AT2	PS1 EN1/EN2 SB1/SB7		SP1/SC1	

Chromosomenanomalien

Q90.0 Q90.1 Q90.2 Q90.9	<i>Down-Syndrom:</i> Trisomie 21, meiotische Non-disjunction Trisomie 21, Mosaik (mitotische Non-disjunction) Trisomie 21, Translokation Down-Syndrom, nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2	EN1		SP1/SP3 RE1/SC1	
Q91.0 Q91.1 Q91.2 Q91.3 Q91.4 Q91.5 Q91.6 Q91.7	<i>Edwards-Syndrom und Patau-Syndrom:</i> Trisomie 18, meiotische Non-disjunction Trisomie 18, Mosaik (mitotische Non-disjunction) Trisomie 18, Translokation Edwards-Syndrom, nicht näher bezeichnet Trisomie 13, meiotische Non-disjunction Trisomie 13, Mosaik (mitotische Non-disjunction) Trisomie 13, Translokation Patau-Syndrom, nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2	EN1/EN2		SP1	

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	Hinweis/ Spezifikation
Q93.4		Deletion des kurzen Arms des Chromosoms 5	WS2/EX4 ZN1	EN1	SP1	
Q96.0 Q96.1 Q96.2 Q96.3 Q96.4 Q96.8 Q96.9		<i>Turner-Syndrom:</i> Karyotyp 45,X Karyotyp 46,X iso (Xq) Karyotyp 46,X mit Gonosomenanomalie, ausgenommen iso (Xq) Mosaik, 45,X/46,XX oder 45,X/46,XY Mosaik, 45,X/sonstige Zelllinie(n) mit Gonosomenanomalie Sonstige Varianten des Turner-Syndroms Turner-Syndrom, nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2	EN1	SP1	
Q99.2		Fragiles X-Chromosom	ZN1/ZN2 SO2	EN1/EN2 SB7/PS1 PS2	SP1/SP3 SP5/SF RE1/RE2	

Störungen der Atmung

J44.00	<i>Chronische obstruktive Lungenkrankheiten:</i> Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV ₁ < 35% des Sollwertes	AT2/AT3
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	AT2
P27.8	Sonstige chronische Atemwegserkrankungen mit Ursprung in der Perinatalperiode	

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	Hinweis/ Spezifikation

Stoffwechselstörungen

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physiotherapie	Ernährungstherapie	Hinweis/ Spezifikation
E74.0 E75.0 E76.0		Glykogenspeicherkrankheiten [Glykogenose] GM2-Gangliosidose Mukopolysaccharidose, Typ I	ZN1/ZN2 PN/AT2 WS2/EX2 EX3/CS/SO1	EN1/EN2 SB1/SB7	SC1
		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)	AT3	CF	

Geriatrische Syndrome

			Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:			
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	Hinweis/ Spezifikation
E41		Alimentärer Marasmus			SC1	ab vollendetem 70. Lebensjahr, sofern dieser durch Schluckstörungen verursacht ist
F00.0		Demenz bei Alzheimer-Krankheit mit frühem Beginn (Typ 2)		PS5		
F00.1 F00.2 F01.0 F01.1 F01.2 F01.3 F01.8 F02.3 F02.8 F03		Demenz bei Alzheimer-Krankheit, mit spätem Beginn (Typ 1) Demenz bei Alzheimer-Krankheit, atypische oder gemischte Form Vaskuläre Demenz mit akutem Beginn Multiinfarkt-Demenz Subkortikale vaskuläre Demenz Gemischte kortikale und subkortikale vaskuläre Demenz Sonstige vaskuläre Demenz Demenz bei primärem Parkinson-Syndrom Demenz bei anderenorts klassifizierten Krankheitsbildern Nicht näher bezeichnete Demenz		PS5		ab vollendetem 70. Lebensjahr

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

Übersicht der Diagnosen

Stand: 1. Januar 2019

		Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel:				
1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech-, Sprach- therapie	Hinweis/ Spezifikation
F41.0 F41.1 F41.2 F41.3 F41.8 F41.9		Panikstörung [episodisch paroxysmale Angst] Generalisierte Angststörung Angst und depressive Störung, gemischt Andere gemischte Angststörungen Sonstige spezifische Angststörungen Angststörung, nicht näher bezeichnet		PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
F45.40 F45.41		Anhaltende somatoforme Schmerzstörung Chronische Schmerzstörung mit somatischen und psychischen Faktoren	CS	PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
G54.6		Phantomschmerz	CS	PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
H81.- H82		Störungen der Vestibularfunktion Schwindelsyndrome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten	WS2/EX2 SO3			ab vollendetem 70. Lebensjahr
N39.3 N39.4-		Belastungsinkontinenz [Stressinkontinenz] Sonstige näher bezeichnete Harninkontinenz	SO2			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R13.-		Dysphagie			SC1	ab vollendetem 70. Lebensjahr
R15		Stuhlinkontinenz	SO2			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R26.0 R26.1 R26.2 R29.6		Ataktischer Gang Paretischer Gang Gehbeschwerden, anderenorts nicht klassifiziert Sturzneigung, anderenorts nicht klassifiziert	WS2/EX2/EX3 SO3			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R32		Nicht näher bezeichnete Harninkontinenz	SO2			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R42		Schwindel und Taumel	WS2/EX2 SO3			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R52.1 R52.2		Chronischer unbeeinflussbarer Schmerz Sonstiger chronischer Schmerz	CS	PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
R64		Kachexie			SC1	ab vollendetem 70. Lebensjahr
M80.0- M80.2- M80.3- M80.5- M80.8-		Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur	WS1/WS2 EX1/EX2 EX3			ab vollendetem 70. Lebensjahr längstens 6 Monate nach Akutereignis

■ Besonderer Verordnungsbedarf für Heilmittel nach § 106b Abs. 2 Satz 4 SGB V

■ Langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V