

Bundesweite Praxisbesonderheiten

Gesamtübersicht Heilmittel

gültig ab: 01.10.2020

Besondere Verordnungsbedarfe gemäß § 106b Abs. 2 SGB V

(Anhang 1 zur Anlage 2 Rahmenvorgaben zur Wirtschaftlichkeitsprüfung ärztlich verordneter Leistungen)

langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V

(Anlage 2 der Heilmittel-Richtlinie 2017)

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
Erkrankungen des Nervensystems						
B94.1		Folgezustände der Virusenzephalitis	ZN / SO3	EN1	SC / ST1 / SP1 SP3 / SP4 / SP5 RE1 / RE2 / SF	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
		Bösartige Neubildungen der Meningen	ZN / SO1 SO3	EN1 / EN2	SC / ST1 / SP1 SP2 / SP3 / SP5 SP6 / RE1 / RE2 SF	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
C70.0		Hirnhäute				
C70.1		Rückenmarkhäute				
C70.9		Meningen, nicht näher bezeichnet				
		Bösartige Neubildung des Gehirns	ZN / SO1 SO3	EN1 / EN2	SC / ST1 / SP1 SP2 / SP3 / SP5 SP6 / RE1 / RE2 SF	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
C71.0		Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel				
C71.1		Frontallappen				
C71.2		Temporallappen				
C71.3		Parietallappen				
C71.4		Okzipitallappen				
C71.5		Hirnentrikel				
C71.6		Zerebellum				
C71.7		Hirnstamm				
C71.8		Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend				
C71.9		Gehirn, nicht näher bezeichnet				
		Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems	ZN / SO1 SO3	EN1 / EN2	SC / ST1 / SP1 SP2 / SP3 / SP5 SP6 / RE1 / RE2 SF	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
C72.0		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 and. Teile d. Zentralnervensystems, mehrere Teilbereiche überlappend				
C72.9		Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet				
G10		Chorea Huntington	ZN	EN1	SC / SP5 / SP6	
		Hereditäre Ataxie	ZN	EN1	SC	
G11.0		Angeborene nichtprogressive Ataxie				
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				
		Spinale Muskelatrophie und verwandte Syndrome	ZN / AT	EN2 / SB3	SC / SP6	
G12.0		Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig- Hoffmann]				
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	
		Primäres Parkinson-Syndrom	ZN	EN1	SC / SP6	
G20.1-		Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung (Stadien 3 oder 4 nach Hoehn und Yahr)				
G20.2-		Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung (Stadium 5 nach Hoehn und Yahr)				
		Sekundäres Parkinson-Syndrom	ZN	EN1	SC / SP6	
G21.3		Postenzephalitisches Parkinson-Syndrom				
G21.4		Vaskuläres Parkinson-Syndrom				
G21.8		Sonstiges sekundäres Parkinson-Syndrom				
G24.3		Torticollis spasticus	ZN			nur bei gleichzeitiger leitliniengerechter medikamentöser Therapie

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
Erkrankungen des Nervensystems						
		Multiple Sklerose [Encephalomyelitis disseminata]				
G35.0		Erstmanifestation einer multiplen Sklerose				
G35.1-		Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf	ZN	EN1 / EN2	SC / ST1 / SP5 SP6	
G35.2-		Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf				
G35.3-		Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf				
G35.9		Multiple Sklerose, nicht näher bezeichnet				
		Sonstige akute disseminierte Demyelinisation				
G36.0		Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit]				
G36.1		Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	ZN	EN1 / EN2	SC / ST1 / SP5 SP6	
G36.8		Sonstige näher bezeichnete akute disseminierte Demyelinisation				
G36.9		Akute disseminierte Demyelinisation, nicht näher bezeichnet				
		Sonstige demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems				
G37.0		Diffuse Hirnsklerose				
G37.1		Zentrale Demyelinisation des Corpus callosum				
G37.2		Zentrale pontine Myelinolyse				
G37.3		Myelitis transversa acuta bei demyelinisierender Krankheit des Zentralnervensystems	ZN	EN1 / EN2	SC / ST1 / SP5 SP6	
G37.4		Subakute nekrotisierende Myelitis [Foix-Alajouanine-Syndrom]				
G37.5		Konzentrische Sklerose [Baló-Krankheit]				
G37.8		Sonstige näher bezeichnete demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems				
G37.9		Demyelinisierende Krankheit des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet				
		Länger bestehende chronische inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIPD)				
G61.8		Sonstige Polyneuritiden (nur CIPD)	PN	EN3		nur chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyradikulo-neuropathie (CIPD)
G70.0		Myasthenia gravis	ZN	EN1 / SB3	SC / SP6	
G71.0		Muskeldystrophie	ZN / AT	EN2 / SB3	SC / SP6	
		Infantile Zerebralparese				
G80.0		Spastische tetraplegische Zerebralparese				
G80.1		Spastische diplegische Zerebralparese				
G80.2		Infantile hemiplegische Zerebralparese	ZN	EN1	SP1 / SP2 / SP6 SC	
G80.3		Dyskinetische Zerebralparese				
G80.4		Ataktische Zerebralparese				
G80.8		Sonstige infantile Zerebralparese				
G80.9		Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet				
		Hemiparese und Hemiplegie				
G81.0		Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie	ZN	EN1		
G81.1		Spastische Hemiparese und Hemiplegie				
		Paraparese und Paraplegie, Tetraparese und Tetraplegie				
G82.0-		Schlaffe Paraparese und Paraplegie				
G82.1-		Spastische Paraparese und Paraplegie	ZN	EN1 / EN2		
G82.2-		Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet				
G82.3-		Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie				
G82.4-		Spastische Tetraparese und Tetraplegie				
G82.5-		Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet				
G93.1		Anoxische Hirnschädigung, andersorts nicht klassifiziert	ZN	EN1	SC	Wachkoma (apallisches Syndrom, auch infolge Hypoxie)
G93.80		Apallisches Syndrom				
G95.0		Syringomyelie und Syringobulbie	ZN	EN1 / EN2		
		Subarachnoidalblutung				
I60.0		Subarachnoidalblutung, vom Karotissiphon oder der Karotisbifurkation ausgehend	ZN	EN1	SC / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
Erkrankungen des Nervensystems						
		Subarachnoidalblutung (folgend)				
I60.1		Subarachnoidalblutung, von der A. cerebri media ausgehend	ZN	EN1	SC / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
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				
		Intrazerebrale Blutung				
I61.0		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				
		Hirnfarkt				
I63.0		Hirnfarkt durch Thrombose präzerebraler Arterien	ZN	EN1	SC / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
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	ZN	EN1	SC / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
		Folgen einer zerebrovaskulären Krankheit				
I69.0		Folgen einer Subarachnoidalblutung	ZN	EN1	SC / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
I69.1		Folgen einer intrazerebralen Blutung				
I69.2		Folgen einer sonstigen nichttraumatischen intrakraniellen Blutung				
I69.3		Folgen eines Hirnfarktes				
I69.4		Folgen eines Schlaganfalls, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet				
I69.8		Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter zerebrovaskulärer Krankheiten				
		Enzephalozele				
Q01.0		Frontale Enzephalozele	ZN / AT SO1 / SO3	EN1	SC / SP1 / SP5 SP6	
Q01.1		Nasofrontale Enzephalozele				
Q01.2		Okzipitale Enzephalozele				
Q01.8		Enzephalozele sonstiger Lokalisationen				
Q01.9		Enzephalozele, nicht näher bezeichnet				
		Angeborener Hydrozephalus				
Q03.0		Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri	ZN / AT SO1 / SO3	EN1	SC / SP1 / SP5 SP6	
Q03.1		Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturales laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventrikels				
Q03.8		Sonstiger angeborener Hydrozephalus				
Q03.9		Angeborener Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet				
		Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns				
Q04.0		Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum	ZN / AT SO1 / SO3	EN1	SC / SP1 / SP5 SP6	

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
Erkrankungen des Nervensystems						
		Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns (folgend)				
Q04.1		Arrhinenzephalie	ZN / AT SO1 / SO3	EN1	SC / SP1 / SP5 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				
		Spina bifida				
Q05.0		Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus	ZN / AT SO1 / SO3	EN1 / EN2	SC / SP1 / SP5 SP6	
Q05.1		Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus				
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				
		Sonstige angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes				
Q06.0		Amyelie	ZN / AT SO1 / SO3	EN2	SC / SP1 / SP6	
Q06.1		Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarks				
Q06.2		Diastematomyelie				
Q06.3		Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina				
Q06.4		Hydromyelie				
Q06.8		Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarks				
Q06.9		Angeborene Fehlbildung des Rückenmarks, nicht näher bezeichnet				
Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes						
		Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Halshöhe				
S14.0		Kontusion und Ödem des zervikalen Rückenmarkes	ZN / AT	EN1 / EN2		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	ZN / AT	EN1 / EN2 / EN3		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S14.4		Verletzung peripherer Nerven des Halses				
S14.5		Verletzung zervikaler sympathischer Nerven	ZN / AT	EN1 / EN2		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S14.6		Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven des Halses				
		Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Thoraxhöhe				
S24.0		Kontusion und Ödem des thorakalen Rückenmarkes	ZN	EN1 / EN2		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S24.1-		Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des thorakalen Rückenmarkes				
S24.2		Verletzung von Nervenwurzeln der Brustwirbelsäule				
S24.3		Verletzung peripherer Nerven des Thorax				
S24.4		Verletzung thorakaler sympathischer Nerven				
S24.5		Verletzung sonstiger Nerven des Thorax				
S24.6		Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs des Thorax				
		Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens				
S34.0		Kontusion und Ödem des lumbalen Rückenmarkes [Conus medullaris]	ZN	EN1 / EN2		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
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				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
Verletzungen der Nerven und des Rückenmarks						
		Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens (folgend)				
S34.5		Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Beckenregion	ZN	EN1 / EN2		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
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	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
Entzündliche Polyarthropathien, Systemkrankheit des Bindegewebes und Spondylopathien						
		Seropositive chronische Polyarthrit	WS / EX / AT	SB1		
M05.0-		Felty-Syndrom				
M05.1-		Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthrit	WS / EX / AT	SB1		
M05.2-		Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthrit				
M05.3-		Seropositive chronische Polyarthrit mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme				
M05.8-		Sonstige seropositive chronische Polyarthrit				
M05.9-		Seropositive chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet				
M06.0-		Seronegative chronische Polyarthrit	WS / EX	SB1		
M06.1-		Adulte Form der Still-Krankheit				
		Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	WS / EX	SB1		
M07.0-		Distale interphalangeale Arthritis psoriatica	WS / EX	SB1		
M07.1-		Arthritis mutilans				
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 Polyarthrit, adulter Typ	WS / EX	SB1		
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		Panarteritis nodosa				
M31.3		Wegener Granulomatose	EX / ZN / PN	EN1 / SB1 / SB3	SC	
M32.1		Systemischer Lupus erythematodes mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen	EX / WS / AT	SB1 / SB3		
M32.8		Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematodes				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
Entzündliche Polyarthropathien, Systemkrankheit des Bindegewebes und Spondylopathien						
M33.0		Juvenile Dermatomyositis	EX / ZN / PN	EN1 / SB1 / SB3	SC	
M33.1		Sonstige Dermatomyositis				
M33.2		Polymyositis				
		Systemische Sklerose	WS / EX / AT	SB1 / SB3		
M34.0		Progressive systemische Sklerose				
M34.1		CR(E)ST-Syndrom				
M34.2		Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert				
M34.8		Sonstige Formen der systemischen Sklerose	WS / EX / AT	SB1/SB3		
M34.9		Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet				
		Spondylitis ankylosans	WS / EX	SB1		
M45.0-		Spondylitis ankylosans				
Q87.4		Marfan-Syndrom	WS / EX / AT	SB1 / SB3		
Erkrankungen der Wirbelsäule und am Skelettsystem						
M40.0-		Kyphose als Haltungsstörung	WS			ab Gesamtkyphosewinkel über 60° bei Erwachsenen
M40.1-		Sonstige sekundäre Kyphose				
M41.0-		Idiopathische Skoliose beim Kind	WS / EX	SB1		Skoliose über 20° nach Cobb bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr
M41.1-		Idiopathische Skoliose beim Jugendlichen				
M41.2-		Sonstige idiopathische Skoliose	WS / AT	SB1		ab 50° nach Cobb bei Erwachsenen
M41.5-		Sonstige sekundäre Skoliose				
M42.04		Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakalbereich)	WS			fixierte Kyphose ab Gesamtkyphosewinkel über 40° bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr
M42.05		Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakolumbalbereich)				
M47.0-	G99.2	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom mit Myelopathie	WS / EX / ZN	EN2		Längstens 6 Monate nach Akutereignis Voraussetzung für die Anerkennung als besonderer Verordnungsbedarf ist die Angabe beider ICD-10-Diagnoseschlüssel
M47.1-	G99.2	Sonstige Spondylose mit Myelopathie				
M47.2-	G55.2	Sonstige Spondylose mit Radikulopathie				
M47.9-	G99.2	Spondylose nicht näher bezeichnet mit Myelopathie				
M47.9-	G55.2	Spondylose nicht näher bezeichnet mit Radikulopathie				
M48.0-	G55.3	Spinalkanalstenose mit Radikulopathie				
M50.0	G99.2	Zervikaler Bandscheibenschaden mit Myelopathie	WS / EX / ZN	EN2		
M50.1	G55.1	Zervikaler Bandscheibenschaden mit Radikulopathie				
M51.0	G99.2	Lumbale und sonstige Bandscheibenschäden mit Myelopathie				
M51.1	G55.1	Lumbale und sonstige Bandscheibenschäden mit Radikulopathie				
		Schulterläsion	EX			
M75.1		Läsionen der Rotatorenmanschette				
Q66.0		Pes equinovarus congenitus (Klumpfuß)	EX	SB2		
Q68.0		Angeborene Deformitäten des M. sternocleidomastoideus	EX	SB3		
		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				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
Erkrankungen der Wirbelsäule und am Skelettsystem						
		Reduktionsdefekte der oberen Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen) (folgend)				
Q71.3		Angeborenes Fehlen der Hand oder eines oder mehrerer Finger	CS / AT / PN WS / EX ZN / GE / LY SO1 / SO2 / SO3 SO4	SB2		
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)	CS / AT / PN WS / EX ZN / GE / LY SO1 / SO2 / SO3 SO4	SB2		
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)	CS / AT / PN WS / EX ZN / GE / LY SO1 / SO2 / SO3 SO4	SB2		
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	
Sonstige Osteopathien						
M89.0-		Neurodystrophie [Algodystrophie]	EX / LY PN	SB2		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
G90.5-		Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ I.				
G90.6-		Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ II.				
G90.7-		Komplexes regionales Schmerzsyndrom, sonstiger und nicht näher bezeichneter Typ				
Zustand nach operativen Eingriffen des Skelettsystems in Verbindung mit (i.V.m.) einer nachstehenden Grunddiagnose						
Z89.-	Z98.8	Extremitätenverlust	EX	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		
M23.5-	Z98.8	Chronische Instabilität des Kniegelenkes	EX / LY	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				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
Erkrankungen des Lymphsystems						
C00- C97		Bösartige Neubildungen	LY			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) Maskektomie (mit Lymphadenektomie), Stadium II	LY			
I97.22		Lymphödem nach (partieller) Maskektomie (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	LY			
Q82.02		Hereditäres Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium III				
Q82.04		Hereditäres Lymphödem, sonstige Lokalisationen, Stadium II				
Q82.05		Hereditäres Lymphödem, sonstige Lokalisationen, Stadium III				
Störungen der Sprache und des Gehörs						
		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 Entwicklungsstörung	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				
F84.2		Rett-Syndrom	ZN / WS EX / AT	PS1 / EN1 SB1 / SB3	SP1 / SC	

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
		Tiefgreifende Entwicklungsstörungen (folgend)				
F84.3		Andere desintegrative Störung des Kindesalters	ZN	EN1 / PS1	SP1	
F84.4		Überaktive Störung mit Intelligenzminderung und Bewegungsstereotypien				
F84.5		Asperger-Syndrom				
F84.8		Sonstige tief greifende Entwicklungsstörungen				
Chromosomenanomalien						
		Down-Syndrom				
Q90.0		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				
		Edwards-Syndrom und Patau-Syndrom				
Q91.0		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	
		Turner-Syndrom				
Q96.0		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	
Psychische und Verhaltensstörungen						
F00.0		Demenz bei Alzheimer-Krankheit mit frühem Beginn (Typ 2)		PS4		
Geriatrische Syndrome						
E41		Alimentärer Marasmus			SC	ab vollendetem 70. Lebensjahr sofern dieser durch Schluckstörungen verursacht ist
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		PS4		ab vollendetem 70. Lebensjahr
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		PS4		ab vollendetem 70. Lebensjahr
F02.8		Demenz bei andernorts klassifizierten Krankheitsbildern				
F03		Nicht näher bezeichnete Demenz		PS4		ab vollendetem 70. Lebensjahr
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				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
Geriatrische Syndrome						
G54.6		Phantomschmerz	CS	PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
H81.-		Störungen der Vestibularfunktion	WS / EX / SO3			ab vollendetem 70. Lebensjahr
H82		Schwindelsyndrome bei andernorts 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 andernorts nicht klassifiziert				
R29.6		Sturzneigung, andernorts nicht klassifiziert	WS / EX / SO3			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R32		Nicht näher bezeichnete Harninkontinenz	SO2			ab vollendetem 70. Lebensjahr
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				
M80.5-		Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur				
M80.8-		Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur				
Störung der Atmung						
		Chronisch obstruktive Lungenkrankheiten	AT			
J44.00		Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV ₁ < 35% des Sollwertes				
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				
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				
		Seltene angeborene Stoffwechselerkrankung		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		

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
Stoffwechselstörungen						
E88.20		Lipödem, Stadium I	LY			<p>nur im Zusammenhang mit komplexer physikalischer Entstauungstherapie (Manuelle Lymphdrainage, Kompressionstherapie, Übungsbehandlung/ Bewegungstherapie und Hautpflege); es sind nicht immer alle Komponenten zeitgleich erforderlich; befristet bis 31.12.2025</p>
E88.21		Lipödem, Stadium II				
E88.22		Lipödem, Stadium III				