

Bundesweite Praxisbesonderheiten

Gesamtübersicht Heilmittel

gültig ab: 01.07.2021

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)

| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | Diagnose | Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel | | | Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose |
|---------------------------------------|--------------|--|-------------------------------------|-----------------|---|--|
| | | | Physiotherapie | Ergotherapie | Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie und Schlucktherapie | |
| 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 | | | | |
| C70.0 | | 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 | | | | |
| | | Bösartige Neubildung des Gehirns | | | | |
| C71.0 | | Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel | ZN / SO1 SO3 | EN1 / EN2 | SC / ST1 / SP1 SP2 / SP3 / SP5 SP6 / RE1 / RE2 SF | Längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| 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 | | | | |
| C72.0 | | Rückenmark | ZN / SO1 SO3 | EN1 / EN2 | SC / ST1 / SP1 SP2 / SP3 / SP5 SP6 / RE1 / RE2 SF | Längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| 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 | | | | |
| | | Hereditäre Ataxie | | | | |
| G11.0 | | 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 | | | | |
| | | Spinale Muskelatrophie und verwandte Syndrome | | | | |
| G12.0 | | 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 | |
| | | Primäres Parkinson-Syndrom | | | | |
| G20.1- | | 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 schwerster Beeinträchtigung (Stadium 5 nach Hoehn und Yahr) | ZN | EN1 | SC / SP6 / ST1 | |
| | | Sekundäres Parkinson-Syndrom | | | | |
| G21.3 | | 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 |

| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | Diagnose | Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel | | | Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose |
|---------------------------------------|--------------|---|-------------------------------------|--------------|---|--|
| | | | Physiotherapie | Ergotherapie | Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie und Schlucktherapie | |
| 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 | | | | |
| | | Polyneuropathien und sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems | | | | |
| G61.0 | | Guillain-Barré-Syndrom | PN | EN3 | | |
| G61.8 | | Sonstige Polyneuritiden (nur CIPD) | PN | EN3 | | nur chron. inflammatorische demyelinisierende Polyradikuloneuropathie (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 | | | | |
| G91.2- | | Normaldruckhydrozephalus | ZN | EN1 | | |
| 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 und Schlucktherapie | |
| 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 Aperturæ 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 und Schlucktherapie | |
| 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 Rückenmarks | | | | |
| | | 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 und Schlucktherapie | |
| 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 Polyarthritis | WS / EX / AT | SB1 | | |
| M05.0- | | Felty-Syndrom | | | | |
| M05.1- | | Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis | WS / EX / AT | SB1 | | |
| 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 | | | | |
| | | 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 Polyarthritis, 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 | WS / EX | SB1 | | |
| M08.7- | | Vaskulitis bei juveniler Arthritis | | | | |
| M08.8- | | Sonstige juvenile Arthritis | | | | |
| M08.9- | | Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet | | | | |
| M30.0 | | Panarthritis 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 und Schlucktherapie | |
| 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 | WS / EX / AT | SB1/SB3 | | |
| M34.8 | | Sonstige Formen der systemischen Sklerose | | | | |
| M34.9 | | Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet | | | | |
| | | Systemkrankheiten des Bindegewebes bei andernorts klassifizierten Krankheiten | | | | |
| M36.2 | | Arthropathia haemophilica | EX / CS | SB 1 | | |
| | | Spondylitis ankylosans | WS / EX | SB1 | | |
| M45.0- | | Spondylitis ankylosans | | | | |
| | | Angeborene Fehlbildungen des Muskel-Skelettsystems oder mit Beteiligung mehrerer Systeme | | | | |
| Q79.6 | | Ehlers-Danlos-System | WS / EX / CS | SB1 / SB2 | | |
| 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 | WS / EX / ZN | EN2 | | |
| M50.0 | G99.2 | Zervikaler Bandscheibenschaden mit Myelopathie | | | | |
| 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 und Schlucktherapie | |
| 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 | | |
| Q78.0 | | Osteogenesis imperfecta | EX / WS | SB1 | | |
| Q86.80 | | Thalidomid-Embryopathie | | | SP3 / SP4 / SP6 | |
| Q87.0 | | Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes | WS / EX | SB2 | SP3 / SF / SC | |
| Q87.2 | | Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung der Extremitäten | EX / CS / LY | SB1 / SB2 | | |
| Sonstige Osteopathien | | | | | | |
| M89.0- | | Neurodystrophie [Algodystrophie] | | | | |
| G90.5- | | Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ I. | EX / LY PN | SB2 | | Längstens 1 Jahr nach Akutereignis |
| 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 und Schlucktherapie | |
| 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 | ZN | EN1 | SP1 / SP2 / SP3 SP6 / RE2 | bis zum vollendeten 18. Lebensjahr |
| F83 | | Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung | | | | |
| | | 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 und Schlucktherapie | |
| | | Tiefgreifende Entwicklungsstörungen (folgend) | | | | |
| F84.3 | | Andere desintegrative Störung des Kindesalters | ZN | EN1 / PS1 | SP1 | |
| F84.4 | | Überaktive Störung mit Intelligenzmindering und Bewegungstereotypien | | | | |
| 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) | | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| F00.2 | | Demenz bei Alzheimer-Krankheit, atypische oder gemischte Form | | PS4 | | |
| F01.0 | | Vaskuläre Demenz mit akutem Beginn | | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| F01.1 | | Multiinfarkt-Demenz | | | | |
| F01.2 | | Subkortikale vaskuläre Demenz | | PS4 | | |
| F01.3 | | Gemischte kortikale und subkortikale vaskuläre Demenz | | | | |
| F01.8 | | Sonstige vaskuläre Demenz | | | | |
| F02.3 | | Demenz bei primärem Parkinson-Syndrom | | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| F02.8 | | Demenz bei andernorts klassifizierten Krankheitsbildern | | PS4 | | |
| F03 | | Nicht näher bezeichnete Demenz | | | PS4 | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| F41.0 | | Panikstörung [episodisch paroxysmale Angst] | | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| F41.1 | | Generalisierte Angststörung | | | | |
| F41.2 | | Angst und depressive Störung, gemischt | | PS2 | | |
| F41.3 | | Andere gemischte Angststörungen | | | | |
| F41.8 | | Sonstige spezifische Angststörungen | | | | |
| F41.9 | | Angststörung, nicht näher bezeichnet | | | | |
| F45.40 | | Anhaltende somatoforme Schmerzstörung | | | | ab vollendetem 70. Lebensjahr |
| F45.41 | | Chronische Schmerzstörung mit somatischen und psychischen Faktoren | CS | PS2 | | |

| 1. ICD-10 | 2. ICD-10 | Diagnose | Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel | | | Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose |
|------------------------------|--------------|---|-------------------------------------|-----------------|---|--|
| | | | Physiotherapie | Ergotherapie | Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie und Schlucktherapie | |
| 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 Längstens 6 Monate nach Akutereignis |
| 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 | | | | |
| J44.00 | | 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 | | | | |
| 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 und Schlucktherapie | | | | | |
| Stoffwechselstörungen | | | | | | | | | | |
| E88.20 | | Lipödem, Stadium I | LY | | | nur im Zusammen- hang mit komplexer physikalischer Entstauungstherapie (Manuelle Lymphdrainage, Kompressionstherapie, Übungsbehandlung/ 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 | | | | | | | | |
| Verbrennungen oder Verätzungen | | | | | | | | | | |
| T20.3 | | Verbrennung 3. Grades des Kopfes und des Halses | LY / CS / EX / WS | SB2 | ST1 / SP6 / SC | | | | | |
| T20.7 | | Verätzung 3. Grades des Kopfes und des Halses | | | | | | | | |
| T21.3- | | Verbrennung 3. Grades des Rumpfes | LY / CS / EX / WS | SB2 | | | | | | |
| T21.7- | | Verätzung 3. Grades des Rumpfes | | | | | | | | |
| T22.3- | | Verbrennung 3. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand | | | | | | | | |
| T22.7- | | Verätzung 3. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand | | | | | | | | |
| T23.3 | | Verbrennung 3. Grades des Handgelenkes und der Hand | | | | | | | | |
| T23.7 | | Verätzung 3. Grades des Handgelenkes und der Hand | | | | | | | | |
| T24.3 | | Verbrennung 3. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß | | | | | | | | |
| T24.7 | | Verätzung 3. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß | | | | | | | | |
| T25.3 | | Verbrennung 3. Grades der Knöchelregion und des Fußes | | | | | | | | |
| T25.7 | | Verätzung 3. Grades der Knöchelregion und des Fußes | | | | | | | | |
| T29.3 | | Verbrennungen mehrerer Körperregionen, wobei mindestens eine Verbrennung 3. Grades angegeben ist | | | | | | | | |
| T29.7 | | Verätzungen mehrerer Körperregionen, wobei mindestens eine Verbrennung 3. Grades angegeben ist | | | | | | | | |
| Folgen einer SARS-CoV-2-Infektion (Post-Covid) | | | | | | | | | | |
| U09.9 | | Post-COVID-19-Zustand, nicht näher bezeichnet | | | | | WS / AT | SB1 / PS2 / PS3 | | |