

**Vereinbarung**  
**von Qualitätssicherungsmaßnahmen**  
**nach § 135 Abs. 2 SGB V**  
**zur Ultraschalldiagnostik**  
**(Ultraschall-Vereinbarung)**

vom 31.10.2008

in der ab dem 01.04.2021 geltenden Fassung

---

## Inhaltsverzeichnis

A	Allgemeine Bestimmungen .....	5
§ 1	Inhalt.....	5
§ 2	Begriffsbestimmungen.....	5
§ 3	Genehmigung.....	5
B	Anforderungen an die fachliche Befähigung.....	6
§ 4	Erwerb der fachlichen Befähigung nach der Weiterbildungsordnung.....	6
§ 5	Erwerb der fachlichen Befähigung in einer ständigen Tätigkeit.....	6
§ 6	Erwerb der fachlichen Befähigung durch Ultraschallkurse .....	7
§ 7	Erwerb der fachlichen Befähigung durch eine computergestützte Fortbildung i. V. m. Ultraschallkursen.....	8
§ 7a	Online-basierter Befähigungsnachweis zur systematischen Untersuchung der fetalen Morphologie im Rahmen der Mutterschaftsrichtlinie.....	9
§ 8	Qualifikation der Ausbilder .....	9
C	Anforderungen an die apparative Ausstattung .....	10
§ 9	Apparative Ausstattung .....	10
D	Auflagen .....	12
§ 10	Ärztliche Dokumentation .....	12
§ 11	Überprüfung der ärztlichen Dokumentation .....	12
§ 12	Auflage zur Aufrechterhaltung der fachlichen Befähigung für die sonographische Untersuchung der Säuglingshüfte.....	15
§ 13	Konstanzprüfung .....	15
E	Verfahren.....	17
§ 14	Genehmigungsverfahren.....	17
F	Schlussbestimmungen.....	19
§ 15	Auswertung.....	19
§ 16	Übergangsregelungen.....	19
§ 17	Inkrafttreten .....	20
	Protokollnotizen.....	20
	Anlage I: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach den §§ 4, 5 und 6 .....	23
	Anlage II: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 6 (Ultraschallkurse) .....	31
	Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9.....	34
AK 1.1	Gehirn durch die offene Fontanelle .....	35
AK 2.1	Gesamtes Auge.....	35
AK 2.2	Gesamtes Auge.....	36
AK 2.3	Biometrie des Auges.....	36
AK 2.4	Biometrie des Auges.....	37
AK 2.5	Pachymetrie zur Messung der Hornhautdicke des Auges.....	37
AK 2.6	Pachymetrie zur Messung der Hornhautdicke des Auges.....	38
AK 3.1	Nasennebenhöhlen .....	38
AK 3.2	Nasennebenhöhlen .....	39
AK 3.3	Gesichtsweichteile, Halsweichteile, Speicheldrüsen.....	39
AK 3.4	Schilddrüse .....	40

AK 4.1 Herz und herznahe Gefäße, transkutan .....	40
AK 4.2 Herz und herznahe Gefäße, transkutan .....	41
AK 4.3 Herz und herznahe Gefäße, transoesophageal .....	41
AK 4.4 Herz und herznahe Gefäße, transoesophageal .....	42
AK 4.5 Herz unter physikalischer oder pharmakodynamischer Belastung .....	42
AK 4.6 Herz unter physikalischer oder pharmakodynamischer Belastung .....	43
AK 5.1 Thoraxorgane, transkutan .....	43
AK 5.2 Thoraxorgane, transkavitär .....	44
AK 6.1 Brustdrüse .....	44
AK 7.1 Abdomen, Retroperitoneum einschließlich Niere, transkutan .....	45
AK 7.2 Abdomen, Retroperitoneum einschließlich Niere, transkutan .....	45
AK 7.3 Abdomen, Retroperitoneum einschließlich Niere, transkavitär .....	46
AK 8.1 Uro-Genitalorgane (Penis und Skrotum), transkutan .....	46
AK 8.2 sonstige Uro-Genitalorgane, transkutan .....	47
AK 8.3 Uro-Genitalorgane, transkavitär .....	47
AK 8.4 Weibliche Genitalorgane .....	48
AK 8.5 Weibliche Genitalorgane .....	48
AK 9.1 Schwangerschaftsdiagnostik, transkutan .....	49
AK 9.2 Schwangerschaftsdiagnostik, transkavitär .....	49
AK 10.1 Bewegungsapparat .....	50
AK 10.2 Bewegungsapparat (Säuglingshüfte) .....	50
AK 11.1 Venen der Extremitäten .....	51
AK 12.1 Haut einschließlich Subkutis .....	51
AK 12.2 Haut (subkutanen Gewebe einschließlich Lymphknoten) .....	52
AK 20.1 Extrakranielle Gefäße, Doppler .....	53
AK 20.2 Gefäße der Extremitäten, Doppler .....	53
AK 20.3 Gefäße des männlichen Genitalsystems, Doppler .....	54
AK 20.4 Gefäße des männlichen Genitalsystems, Doppler .....	54
AK 20.5 Intrakranielle Gefäße, Doppler .....	55
AK 20.6 Extrakranielle Gefäße, Duplex .....	55
AK 20.7 Intrakranielle Gefäße, Duplex .....	56
AK 20.8 Gefäße der Extremitäten, Duplex .....	56
AK 20.9 Gefäße des Abdomens, Retroperitoneums und Mediastinum, Duplex .....	57
AK 20.10 Gefäße des weiblichen Genitalsystems, Duplex .....	57
AK 21.1 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan .....	58
AK 21.2 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan .....	58
AK 21.3 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan .....	59
AK 21.4 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan .....	59
AK 21.5 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transoesophageal .....	60
AK 21.6 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transoesophageal .....	60
AK 21.7 Herz und herznahe Gefäße, Farbduplex, transkutan .....	61
AK 21.8 Herz und herznahe Gefäße, Farbduplex, transoesophageal .....	61
AK 22.1 Fetales kardiovaskuläres System, Farbduplex .....	62
AK 22.2 Fetomaternales Gefäßsystem, Farbduplex .....	62
AK 23.1 Nerven und Muskeln, Farbduplex .....	
Anlage IV: Erläuterungen der verwendeten medizintechnischen Begriffe .....	64
Anlage V: Regelmäßige Überprüfung der ärztlichen Dokumentation bei der sonographischen Untersuchung der Säuglingshüfte nach § 12 .....	68
§ 1 Inhalt und Ziel .....	68
§ 2 Überprüfung der ärztlichen Dokumentation .....	68
§ 3 Umfang .....	68
§ 4 Anforderung und Auswahl der Dokumentationen durch die Kassenärztliche Vereinigung .....	69
§ 5 Anforderungen an die Bilddokumentation .....	69
§ 6 Anforderung an die schriftliche Dokumentation .....	70

---

§ 7 Durchführung der Überprüfung durch die Sonographie-Kommission und Auswertung der durchgeführten Qualitätssicherungsmaßnahmen .....	70
§ 8 Beurteilungsstufen.....	71
§ 9 Anforderungskriterien .....	72
§ 10 Information, Beratung sowie Maßnahmen durch die Kassenärztliche Vereinigung .....	73
§ 11 Prüfungsintervalle / Folgen bei nicht sachgerecht durchgeführter Dokumentation .....	73
§ 12 Übergangsregelungen, Inkrafttreten .....	74
Anhang 1: Fortbildungskurs zur Sonographie der Säuglingshüfte gemäß § 11 Abs. 3.....	75
<b>Anlage VI: Befähigungsnachweis zur Erbringung von Leistungen der Ultraschalldiagnostik bei Untersuchungen im Rahmen des Anwendungsbereiches AB 9.1a gemäß den Mutterschafts-Richtlinien.....</b>	<b>76</b>
§ 1 Inhalt und Ziel .....	76
§ 2 Zuständigkeiten .....	76
§ 3 Anforderungen an die Fallsammlungen und das System .....	76
§ 4 Durchführung der Online-Prüfungen .....	78
§ 5 Bestehenskriterien.....	79
§ 6 Prüfung ohne Online-System .....	80
§ 7 Datenaustausch, Datenauswertung .....	80
§ 8 Ausnahmeregelung .....	80
§ 9 Übergangsregelung.....	81
<b>Anlage VII: Auswertungskonzept .....</b>	<b>82</b>

---

## A

### Allgemeine Bestimmungen

#### § 1

##### Inhalt

Diese Vereinbarung ist eine Maßnahme zur Qualitätssicherung, mit der die Qualität bei der Erbringung von Leistungen der Ultraschalldiagnostik gesichert werden soll. Die Vereinbarung regelt die fachlichen und apparativen Voraussetzungen für die Ausführung und Abrechnung dieser Leistungen im Rahmen der vertragsärztlichen Versorgung.<sup>1</sup>

#### § 2

##### Begriffsbestimmungen

Für die Anwendung dieser Vereinbarung gelten ergänzend zu Definitionen in den einzelnen Vorschriften die nachfolgenden Begriffsbestimmungen:

- a) Anwendungsbereich: Ein Anwendungsbereich (AB) umfasst Leistungen der Ultraschalldiagnostik, die mittels eines oder mehrerer bestimmter Arbeitsmodi (z. B. B-Modus) an einem bestimmten Organ bzw. einer bestimmten Körperregion (z. B. Abdomen und Retroperitoneum) an Patienten ggf. näher bestimmter Altersgruppen (z. B. Jugendliche und Erwachsene) durchgeführt werden.
- b) Anwendungsklasse: Eine Anwendungsklasse (AK) umfasst Leistungen der Ultraschalldiagnostik, die mit einem Ultraschallsystem durchgeführt werden, für das bestimmte apparative Mindestanforderungen festgelegt sind.
- c) Ultraschallsystem: Ein Ultraschallsystem ist ein Gerät zur Ultraschalldiagnostik, das aus Gerätekonsole, Schallkopf, Monitor und Dokumentationseinrichtung besteht. Weitere in der Vereinbarung verwendete medizintechnische Begriffe sind in Anlage IV erläutert.

Geräte zur Ultraschalldiagnostik nach dem Dopplerprinzip zum alleinigen qualitativen Nachweis der Blutströmung und / oder der darauf aufbauenden Druckmessungen sind nicht Gegenstand dieser Vereinbarung.

#### § 3

##### Genehmigung

- (1) Die Ausführung und Abrechnung von Leistungen der Ultraschalldiagnostik im Rahmen der vertragsärztlichen Versorgung ist erst nach Erteilung der Genehmigung durch die Kassenärztliche Vereinigung zulässig.

---

<sup>1</sup> Die nachstehenden Personen- und Berufsbezeichnungen werden einheitlich sowohl für die weibliche als auch für die männliche Form verwendet.

- 
- (2) Die Genehmigung ist für einen oder mehrere Anwendungsbereiche sowie für eine oder mehrere Anwendungsklassen zu erteilen, wenn der Arzt die entsprechenden fachlichen und apparativen Voraussetzungen nach den Abschnitten B und C im Einzelnen erfüllt. Die Genehmigung ist mit der Auflage zu erteilen, dass die in Abschnitt D festgelegten Anforderungen erfüllt werden.
- (3) Die Erfüllung der in Absatz 2 genannten Voraussetzungen ist gegenüber der Kassenärztlichen Vereinigung nachzuweisen. Das Verfahren richtet sich nach Abschnitt E i. V. m. der Rahmenvereinbarung für Qualitätssicherungsvereinbarungen gemäß § 135 Abs. 2 SGB V sowie den Richtlinien der Kassenärztlichen Bundesvereinigung für Verfahren zur Qualitätssicherung nach § 75 Abs. 7 SGB V.

## **B**

### **Anforderungen an die fachliche Befähigung**

#### **§ 4**

#### **Erwerb der fachlichen Befähigung nach der Weiterbildungsordnung**

Die fachliche Befähigung für die Ausführung und Abrechnung von Leistungen der Ultraschalldiagnostik in einem Anwendungsbereich gilt als nachgewiesen, wenn folgende Voraussetzungen erfüllt und durch die Vorlage von Bescheinigungen nach § 14 nachgewiesen werden:

- a) Berechtigung zur Durchführung von Leistungen der Ultraschalldiagnostik nach dem für den Arzt maßgeblichen Weiterbildungsrecht.
- b) Selbständige Durchführung von Ultraschalluntersuchungen nach Anlage I Spalte 3 unter Anleitung. Die Anleitung hat bei einem nach § 8 Buchstabe b oder c in der Ultraschalldiagnostik qualifizierten Arzt stattzufinden.

#### **§ 5**

#### **Erwerb der fachlichen Befähigung in einer ständigen Tätigkeit**

Soweit eine fachliche Befähigung in einem Anwendungsbereich nicht nach § 4 nachgewiesen wird, kann diese durch eine ständige Tätigkeit erworben werden. Dabei sind die folgenden Voraussetzungen zu erfüllen und durch die Vorlage von Bescheinigungen nach § 14 nachzuweisen:

- a) Mindestens 18-monatige ganztägige oder entsprechende teilzeitliche Tätigkeit in einem Fachgebiet, dessen Kerngebiet den jeweiligen Anwendungsbereich bzw. das jeweilige Organ / die jeweilige Körperregion umfasst.
- b) Selbständige Durchführung von Ultraschalluntersuchungen nach Anlage I Spalte 4 unter Anleitung. Die Anleitung hat bei einem nach § 8 Buchstabe b oder c qualifizierten Arzt stattzufinden.

- 
- c) Erfolgreiche Teilnahme an einem Kolloquium nach § 14 Abs. 6 nach Erfüllung der vorgenannten Voraussetzungen.

## § 6

### Erwerb der fachlichen Befähigung durch Ultraschallkurse

- (1) Soweit eine fachliche Befähigung in einem Anwendungsbereich nicht nach § 4 oder § 5 nachgewiesen wird, kann diese durch Ultraschallkurse erworben werden. Dabei sind folgende Voraussetzungen zu erfüllen und durch die Vorlage von Bescheinigungen nach § 14 nachzuweisen:
- a) Selbständige Durchführung von Ultraschalluntersuchungen nach Anlage I Spalte 4 unter Anleitung. Die Anleitung hat bei einem nach § 8 Buchstabe a oder b oder c qualifizierten Arzt stattzufinden.
  - b) Erfolgreiche Teilnahme an folgenden Ultraschallkursen, die unter der Anleitung eines nach § 8 Buchstabe c qualifizierten Arztes (Kursleiter) stattfinden:
    - 1. Grundkurs über physikalisch-technische Basiskenntnisse, Indikationsbereich, Basiskenntnisse einer Ultraschalluntersuchung
    - 2. Aufbaukurs zur Vertiefung der Kenntnisse der Ultraschalldiagnostik und Verbesserung der Untersuchungstechnik. Der Aufbaukurs kann als zusammenhängender Kurs oder in einzelnen Modulen durchgeführt werden. Der Aufbaukurs kann durch eine mindestens 4-wöchige ständige Tätigkeit ersetzt werden, die unter Anleitung eines nach § 8 Buchstabe b oder c qualifizierten Arztes durchgeführt wird.
    - 3. Abschlusskurs zur Vervollständigung der Kenntnisse und Fähigkeiten. Der Abschlusskurs kann als zusammenhängender Kurs oder in einzelnen Modulen durchgeführt werden. Voraussetzung für die Teilnahme am Abschlusskurs ist der Nachweis der nach Buchstabe a erforderlichen Ultraschalluntersuchungen in Form von Schrift- und Bilddokumentationen. Bis zu einem Drittel dieser Untersuchungen kann bereits bei der Teilnahme am Aufbaukurs anerkannt werden, wenn die Schrift- und Bilddokumentation den fachlichen Anforderungen genügt. In der Belastungsechokardiographie können nur digitale Bilddokumentationen anerkannt werden.
  - c) Erfolgreiche Teilnahme an einem Kolloquium nach § 14 Abs. 6 nach Erfüllung der vorgenannten Voraussetzungen.
- (2) Für die Durchführung der Ultraschallkurse in den jeweiligen Anwendungsbereichen gelten die Anforderungen nach Anlage II sowie die folgenden Anforderungen:
- a) Zwischen Grund- und Abschlusskurs soll ein Zeitraum von mindestens 9 Monaten liegen.
  - b) Eine Unterrichtsstunde dauert 45 Minuten.

- 
- c) Die Kurse müssen praktische Übungen beinhalten. Diese sollen die Hälfte der Kursdauer umfassen.
  - d) Beim Aufbau- und beim Abschlusskurs dürfen höchstens 5 Kursteilnehmer gleichzeitig pro Ultraschallsystem unterwiesen werden.
  - e) Das vom Kursleiter auszustellende Zertifikat über die Teilnahme an den Kursen beziehungsweise die vom Kursleiter auszustellende Teilnahmebescheinigung muss Angaben über den Anwendungsbereich und den Kursinhalt beinhalten.

Das Zertifikat über die Teilnahme am Abschlusskurs beziehungsweise die Teilnahmebescheinigung muss insbesondere folgende Angaben enthalten:

- Anzahl der vorgelegten Schrift- und Bilddokumentationen nach Absatz 1 Buchstabe a), die den fachlichen Anforderungen genügen.
- Beurteilung der Befähigung des Antragstellers zur selbstständigen Durchführung von Ultraschalluntersuchungen im jeweiligen Anwendungsbereich.
- Zuordnung ggf. absolvierter Kursmodule zum jeweiligen Anwendungsbereich.

Für den Fall, dass der Aufbau- oder Abschlusskurs in einzelnen Kursmodulen angeboten wird, müssen für die einzelnen Module oder für alle Module zusammen Zertifikate beziehungsweise Teilnahmebescheinigungen ausgestellt werden, aus denen die Erfüllung der genannten Anforderungen hervorgeht.

- (3) Für die Durchführung der Ultraschallkurse gelten darüber hinaus folgende spezielle Anforderungen:
  - a) Für die in Anlage II genannten Anwendungsbereiche AB 3.3, AB 5 und AB 7 können Grund- und Aufbaukurs interdisziplinär durchgeführt werden. Der Abschlusskurs muss sich auf die spezifischen Anwendungsbereiche beziehen.
  - b) In der Gefäßdiagnostik (Anlage II Anwendungsbereich AB 11, AB 20 und AB 22) muss der Grundkurs interdisziplinär durchgeführt werden. Im Anwendungsbereich AB 23.1 ist der interdisziplinäre Grundkurs alternativ zu einem speziellen Grundkurs für Muskel- und Nervensonographie möglich.
  - c) Die Ultraschallkurse für die extrakraniellen hirnersorgenden Gefäße (Anlage II Anwendungsbereich AB 20.6) und extremitätenversorgenden Gefäße (AB 20.8) mit dem Duplex-Verfahren können in Kombination mit dem CW-Doppler-Verfahren durchgeführt werden.

## **§ 7**

### **Erwerb der fachlichen Befähigung durch eine computergestützte Fortbildung i. V. m. Ultraschallkursen**

- (1) Soweit die fachliche Befähigung in einem Anwendungsbereich durch Ultraschallkurse erworben wird, kann der theoretische Teil des Abschlusskurses nach § 6 Abs. 1 Buchstabe b Nr. 3 durch eine erfolgreiche computergestützte Fortbildung (Tutorial) ersetzt



---

werden, sofern diese angeboten wird. Dazu hat der Arzt fallbezogene Ultraschallaufnahmen aus dem jeweiligen Anwendungsbereich zu beurteilen und fallbezogene Fragen zu beantworten.

- (2) Die übrigen Bestimmungen nach § 6 bleiben unberührt. Insbesondere können die erforderliche Anzahl von durchgeführten Ultraschalluntersuchungen nach § 6 Abs. 1 Buchstabe a sowie das Kolloquium nach § 6 Abs. 1 Buchstabe c durch die computergestützte Fortbildung nicht ersetzt werden.
- (3) Die computergestützte Fortbildung muss von der Kassenärztlichen Vereinigung anerkannt sein. Voraussetzung für die Anerkennung ist, dass die wichtigsten Organe, die wichtigsten Diagnosen und die entsprechenden Therapiemethoden des jeweiligen Anwendungsbereichs Bestandteile der Fortbildung sind.
- (4) Der Anbieter einer computergestützten Fortbildung hat einen Gesamtbestand an Fällen aus dem jeweiligen Anwendungsbereich vorzuhalten. Einzelne Fälle können aus mehreren Ultraschallaufnahmen bestehen. Aus dem Gesamtbestand werden dem Arzt mindestens 20 Fälle nach dem Zufallsprinzip bereitgestellt. Der Gesamtbestand soll mindestens die 10-fache Anzahl an Fällen beinhalten. Bei bestimmten Anwendungsbereichen kann ein geringerer Gesamtbestand an Fällen vorgehalten werden, sofern dies durch Besonderheiten des Anwendungsbereichs (z. B. eingeschränktes Diagnosespektrum, geringe Arztzahlen) begründet ist.
- (5) Der Arzt hat die Aufgabe, die bereitgestellten Fälle anhand der fallbezogenen Ultraschallaufnahmen und der geschilderten Anamnese als Normalbefund oder Pathologie zu klassifizieren. Handelt es sich um einen pathologischen Fall, so beschreibt der Arzt den Befund, stellt die Diagnose und bestimmt das weitere Vorgehen. Liegt hingegen ein Normalbefund vor, sind ultraschallbezogene Fragen zum anatomischen Wissen zu beantworten.
- (6) Der Anbieter stellt dem Arzt ein Zertifikat über die erfolgreiche Teilnahme an der computergestützten Fortbildung aus.

### **§ 7a**

#### **Online-basierter Befähigungsnachweis zur systematischen Untersuchung der fetalen Morphologie im Rahmen der Mutterschaftsrichtlinie**

Für die Erfüllung der Anforderungen des Anwendungsbereiches 9.1a (AB 9.1a) hat der Arzt gegenüber der Kassenärztlichen Vereinigung einen Nachweis gemäß Anlage VI zu erbringen.

### **§ 8**

#### **Qualifikation der Ausbilder**

Qualifizierte Ausbilder im Sinne dieser Vereinbarung sind, je nach Wahrnehmung der Aufgaben nach den §§ 4 bis 6:

- 
- a) Ärzte, die die Anforderungen an die fachliche Befähigung im jeweiligen Anwendungsbereich nach dieser Vereinbarung erfüllen,
- b) Ärzte, die nach der Weiterbildungsordnung in vollem Umfang zur Weiterbildung im jeweiligen Anwendungsbereich befugt sind. Ist der anleitende Arzt nur teilweise zur Weiterbildung befugt, muss er zusätzlich die Voraussetzungen an die fachliche Befähigung nach dieser Vereinbarung erfüllen.
- c) Ärzte, die die folgenden Voraussetzungen kumulativ erfüllen:
- eine abgeschlossene Weiterbildung zum Facharzt
  - die Erfüllung der fachlichen und apparativen Voraussetzungen nach dieser Vereinbarung für den jeweiligen Anwendungsbereich
  - eine mindestens 36-monatige eigenverantwortliche Tätigkeit im Bereich der Ultraschalldiagnostik
  - die 10-fache Zahl der in Anlage I Spalte 4 für den jeweiligen Anwendungsbereich geforderten Untersuchungszahlen.

## **C**

### **Anforderungen an die apparative Ausstattung**

#### **§ 9**

#### **Apparative Ausstattung**

- (1) Die verwendeten Ultraschallsysteme müssen Mindestanforderungen an die Gerätesicherheit, biologische Sicherheit und technische Leistungsfähigkeit erfüllen. Die Mindestanforderungen richten sich nach Anwendungsklassen gemäß Anlage III. Ärzte, die einen Antrag auf Genehmigung stellen, sind verpflichtet, die in Anlage III Nummern 1 bis 8 aufgeführten Mindestanforderungen nachzuweisen. Die Mindestanforderungen gelten für jeden Arbeitsplatz.
- (2) a) Für Ultraschallsysteme, die zum Zeitpunkt der Genehmigungserteilung bereits länger als 24 Monate in Betrieb waren („Gebrauchtgeräte“), muss zusätzlich zur Erfüllung der Anforderungen nach Absatz 1 ein Wartungsprotokoll vorgelegt werden, das nicht älter als 12 Monate sein darf. Das Wartungsprotokoll hat die Anforderungen nach § 13 Abs. 9 zu erfüllen.
- b) Falls ein Wartungsprotokoll nicht vorgelegt werden kann, muss zur Genehmigungserteilung eine bildbasierte Abnahmeprüfung erfolgen. Als Teil der Abnahmeprüfung ist zur Beurteilung der Leistungsfähigkeit des Ultraschallsystems hinsichtlich der technischen Bildqualität bei Untersuchungen im B-Modus eine aktuelle Bilddokumentation der jeweiligen Anwendungsklasse einzureichen. Die Anforderungen an die Dokumentation gemäß Anlage III Nummer 6 müssen erfüllt

---

sein. Das Organ bzw. die Körperregion muss entsprechend Anlage III Nummer 9.1 abgebildet sein, sofern dies für eine Anwendungsklasse definiert ist. Dabei müssen die in Anlage III Nummer 9.2 genannten charakteristischen Bildmerkmale erkennbar bzw. differenzierbar sein. Die Ultraschallaufnahme soll nicht älter als 3 Monate sein. Aus der Bilddokumentation muss eindeutig hervorgehen, dass die Ultraschallaufnahme mit dem beantragten Ultraschallsystem erstellt wurde. Sofern ein Ultraschallsystem für mehrere beantragte Anwendungsklassen verwendet werden soll, ist eine aktuelle Bilddokumentation einer dieser Anwendungsklassen einzureichen.

- (3) Der Arzt muss sich für jedes Ultraschallgerät, das er erstmalig in Betrieb nimmt, anhand der Gebrauchsanweisung sowie beigefügter sicherheitsbezogener Informationen und Instandhaltungshinweise in die sachgerechte Handhabung, Anwendung und den Betrieb des Ultraschallsystems sowie, falls Endosonographiesonden zur Anwendung kommen, basierend auf den Hinweisen zu deren Aufbereitung, einweisen lassen. Die Einweisung darf nur von Personen durchgeführt werden, die auf Grund ihrer Kenntnisse und praktischen Erfahrungen für die Einweisung in die medizintechnische Handhabung des Gerätes geeignet sind. Die Einweisung ist unter Angabe des Namens der einweisenden Person schriftlich zu dokumentieren und auf Verlangen der Kassenärztlichen Vereinigung nachzuweisen.
- (4) Vor der erstmaligen Inbetriebnahme von Ultraschallsonden zur Endosonographie durch einen Arzt ist sicherzustellen, dass der Hersteller in der Gebrauchsanweisung Angaben zu mindestens einem wirksamen und materialverträglichen Desinfektionsverfahren mit bakterizider, fungizider und viruzider Wirkung zur Verfügung stellt. Der Nachweis der Wirksamkeit mit anerkannten Methoden muss vom Hersteller durch ein Gutachten belegt sein und wird im Rahmen der Gewährleistungserklärung nachgewiesen. Nach § 8 Abs. 2 Medizinprodukte-Betreiberverordnung wird eine ordnungsgemäße Aufbereitung vermutet, wenn die gemeinsame Empfehlung der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention am Robert Koch-Institut und des Bundesinstitutes für Arzneimittel und Medizinprodukte zu den Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten beachtet wird. Satz 3 gilt auch bei Verwendung alternativer Desinfektionsverfahren.
- (5) Der Arzt hat jede Veränderung in der apparativen Ausstattung, die Auswirkungen auf die Bildqualität haben kann, unverzüglich der Kassenärztlichen Vereinigung mitzuteilen.

---

## D

### Auflagen

#### § 10 Ärztliche Dokumentation

- (1) Der Arzt ist verpflichtet, die Indikation und die Durchführung der Ultraschalluntersuchung zu dokumentieren.
- (2) Aus der ärztlichen Dokumentation müssen hervorgehen:
  1. Patientenidentität (Name und Alter)
  2. Untersucheridentifikation
  3. Untersuchungsdatum
  4. Fragestellung bzw. Indikation der Untersuchung
  5. ggf. eingeschränkte Untersuchungsbedingungen bzw. Beurteilbarkeit
  6. organspezifische Befundbeschreibung, außer bei Normalbefunden
  7. (Verdachts-)Diagnose
  8. abgeleitete diagnostische und / oder therapeutische Konsequenzen und / oder abgeleitetes anderweitiges Vorgehen, außer bei Normalbefund
- (3) Die schriftliche Dokumentation im Rahmen der Schwangerschaftsbetreuung erfolgt entsprechend der Mutterschafts-Richtlinien. Die schriftliche Dokumentation der sonographischen Früherkennungs-Untersuchung der Säuglingshüfte hat gemäß Anlage V zu erfolgen.
- (4) Aus der Bilddokumentation müssen mindestens hervorgehen:
  1. Die Inhalte nach Anlage III Nummer 6
  2. bei Normalbefund: Darstellung von einer oder mehreren geeigneten Schnittebenen zur Belegung des Normalbefunds im Sinne der Fragestellung (nur bei B-Modus)
  3. bei pathologischem Befund: Darstellung in 2 Schnittebenen oder – wenn dies nicht möglich ist – in einer Schnittebene (nur bei B-Modus)

#### § 11 Überprüfung der ärztlichen Dokumentation

- (1) Die Überprüfung richtet sich auf die Vollständigkeit und Nachvollziehbarkeit der ärztlichen Dokumentation nach § 10 Abs. 2 bis 4.
- (2) a) Die Kassenärztliche Vereinigung fordert jährlich von mindestens 6 Prozent der Ärzte, denen eine Genehmigung erteilt worden ist, die Dokumentationen zu 5 abgerechneten Ultraschalluntersuchungen an (Stichprobenprüfung). Die Auswahl

---

der Dokumentationen erfolgt nach dem Zufallsprinzip durch die Kassenärztliche Vereinigung unter Angabe des Patientennamens und des Untersuchungsdatums. Die KV kann zusätzlich anlassbezogene Stichprobenprüfungen durchführen.

- b) Die Partner des Bundesmantelvertrags können Vorgaben für eine schwerpunktmäßige Überprüfung spezifischer Bereiche nach Buchstabe a) für die Dauer von mindestens zwei Jahren treffen. Die Schwerpunkte werden den Kassenärztlichen Vereinigungen mit ausreichendem Vorlauf von mindestens 6 Monaten genannt. Die Vorgaben umfassen bis zu 3 % der Genehmigungsinhaber und können auf den gesamten Prüfumfang gemäß Buchstabe a) angerechnet werden. Erfolgen keine Vorgaben der Partner des Bundesmantelvertrags, so bezieht sich die Überprüfung auf alle Ärzte gemäß Buchstabe a), denen eine Genehmigung gemäß dieser Vereinbarung erteilt wurde.
- (3) Jede der eingereichten Dokumentationen ist daraufhin zu beurteilen, ob die nach § 10 Abs. 2 bis 4 geforderten Angaben vollständig und nachvollziehbar sind, und wird auf der Grundlage des Bewertungsschemas der KBV nach den Richtlinien der KBV für Verfahren zur Qualitätssicherung nach § 75 Abs. 7 SGB V von der Qualitätssicherungs-Kommission einzeln anhand folgender Beurteilungskategorien eingestuft:
- a. keine Beanstandung
  - b. geringe Beanstandung
  - c. erhebliche Beanstandung
  - d. schwerwiegende Beanstandung

Auf der Grundlage der Einzelbewertungen wird eine Gesamtbewertung aller von einem Arzt eingereichten Dokumentationen durch die Kommission vorgenommen.

- (4) Das Ergebnis der Überprüfung der ärztlichen Dokumentation wird dem Arzt durch die Kassenärztliche Vereinigung innerhalb von 4 Wochen mitgeteilt.
- a. keine Beanstandung:  
Es erfolgt eine Bestätigung, dass die geprüften Leistungen den Qualitätsanforderungen entsprechen.
  - b. geringe Beanstandung:  
Es erfolgt eine schriftliche Mitteilung über festgestellte Mängel und Aufforderung, diese Mängel zukünftig zu vermeiden, gegebenenfalls in Verbindung mit der Auflage für ein Beratungsgespräch oder eine Fortbildungsmaßnahme.
  - c. erhebliche Beanstandung:
    - Es erfolgt eine schriftliche Mitteilung über festgestellte Mängel und Aufforderung, diese Mängel zukünftig zu vermeiden, gegebenenfalls in Verbindung mit der Auflage für ein Beratungsgespräch oder eine Fortbildungsmaßnahme.

- 
- Zusätzlich kann die Kassenärztliche Vereinigung eine oder mehrere der folgenden Maßnahmen durchführen:
    - Nichtvergütung oder Rückforderung bereits geleisteter Vergütungen der beanstandeten Leistungen,
    - Durchführung eines Kolloquiums. Besteht der Arzt das Kolloquium nicht, wird die Genehmigung widerrufen oder gegebenenfalls ein neuer Termin angesetzt. Besteht der Arzt auch das erneute Kolloquium nicht, wird die Genehmigung widerrufen. Die erneute Erteilung der Genehmigung kann frühestens nach 3 Monaten erfolgen und wird von der erfolgreichen Teilnahme an einem Kolloquium abhängig gemacht. Die Genehmigung kann mit Auflagen versehen werden,
    - Praxisbegehung.
- d. schwerwiegende Beanstandung:
- Es erfolgt eine schriftliche Mitteilung über festgestellte Mängel und Aufforderung, diese Mängel zukünftig zu vermeiden, in Verbindung mit der Auflage für ein Beratungsgespräch oder eine Maßnahme (z.B. Fortbildungskurs, Hospitation). Für den Fall, dass die KV ein Kolloquium durchführt, kann das Beratungsgespräch oder die Fortbildungsmaßnahme entfallen.
  - Widerruf der Genehmigung, wenn aufgrund der beanstandeten Mängel eine erhebliche Gefährdung von Leben oder Gesundheit des Patienten vorlag.
  - Die Kassenärztliche Vereinigung kann zusätzlich eine oder mehrere der folgenden Maßnahmen durchführen:
    - Nichtvergütung oder Rückforderung bereits geleisteter Vergütungen der beanstandeten Leistungen,
    - Durchführung eines Kolloquiums. Besteht der Arzt das Kolloquium nicht, wird die Genehmigung widerrufen oder gegebenenfalls ein neuer Termin angesetzt. Besteht der Arzt auch das erneute Kolloquium nicht, wird die Genehmigung widerrufen. Die erneute Erteilung der Genehmigung kann frühestens nach 3 Monaten erfolgen und wird von der erfolgreichen Teilnahme an einem Kolloquium abhängig gemacht. Die Genehmigung kann mit Auflagen versehen werden,
    - Praxisbegehung.
- (5) Zeigt die Dokumentation erhebliche oder schwerwiegende Beanstandungen, fordert die Kassenärztliche Vereinigung aus einem der ersten vier der Ergebnismitteilung folgenden Abrechnungsquartale erneut Dokumentationen zu 5 abgerechneten Ultraschalluntersuchungen an.
- (6) Zeigt das Ergebnis der Überprüfung nach Absatz 5 erneut erhebliche oder schwerwiegende Beanstandungen, hat der Arzt die Möglichkeit, innerhalb von 6 Wochen an einem Kolloquium bei der Kassenärztlichen Vereinigung teilzunehmen. Hat der Arzt an dem Kolloquium nicht teilgenommen oder war die Teilnahme an dem Kolloquium nicht erfolgreich, wird die Genehmigung widerrufen. Die Kassenärztliche Vereinigung kann Auflagen für eine erneute Antragstellung nach Absatz 7 festlegen.

- 
- (7) Nach Widerruf der Genehmigung kann der Arzt frühestens nach Ablauf von 3 Monaten einen Antrag auf eine erneute Teilnahme an einem Kolloquium stellen. Diesem Antrag ist gegebenenfalls ein Nachweis über die Erfüllung der Auflagen nach Absatz 6 beizulegen. Ist die Teilnahme an dem Kolloquium erfolgreich, erteilt die Kassenärztliche Vereinigung eine neue Genehmigung.
  - (8) (weggefallen)
  - (9) Die Überprüfung der Dokumentation der sonographischen Untersuchung der Säuglingshüfte (Anlage I Anwendungsbereich AB 10.2) richtet sich nach Anlage V.
  - (10) Ergebnisse von Überprüfungen der ärztlichen Dokumentation können, wenn dabei keine Mängel festgestellt wurden, für die Beurteilung der Leistungsfähigkeit jeweils eines Ultraschallsystems hinsichtlich der technischen Bildqualität bzw. für die Konstanzprüfung verwendet werden.

## **§ 12**

### **Auflage zur Aufrechterhaltung der fachlichen Befähigung für die sonographische Untersuchung der Säuglingshüfte**

Für Ärzte, denen eine Genehmigung zur sonographischen Untersuchung der Säuglingshüfte (Anlage I, Anwendungsbereich AB 10.2) erteilt worden ist, besteht als Auflage zur Aufrechterhaltung der fachlichen Befähigung die erfolgreiche Teilnahme an der regelmäßigen Überprüfung der ärztlichen Dokumentation (Bild- und Schriftdokumentation) gemäß Anlage V.

## **§ 13**

### **Konstanzprüfung**

- (1) Der Arzt ist verpflichtet, bei Untersuchungen im B-Modus in regelmäßigen Abständen an einer Überprüfung der Bilddokumentation teilzunehmen (Konstanzprüfung).
- (2) Die Konstanzprüfung richtet sich auf die technische Bildqualität. Anhand der in Anlage III Nummer 9.2 für die jeweilige Anwendungsklasse genannten charakteristischen Bildmerkmale soll überprüft werden, ob die Leistungsfähigkeit des Ultraschallsystems hinsichtlich der technischen Bildqualität eine ausreichende diagnostische Sicherheit ermöglicht. Sind für eine Anwendungsklasse keine charakteristischen Bildmerkmale genannt, entfällt insoweit die Verpflichtung zur Teilnahme an der Überprüfung nach Absatz 1.
- (3) Die erstmalige Konstanzprüfung findet 6 Jahre nach der Genehmigungserteilung statt, danach werden die Prüfungen in 6-jährigem Abstand durchgeführt. Die Kassenärztliche Vereinigung kann die in einem Kalenderjahr durchzuführenden Konstanzprüfungen innerhalb des Jahres frei verteilen, um das Prüfgeschehen gleichmäßig aufzuteilen. Für die Konstanzprüfung fordert die Kassenärztliche Vereinigung von jedem Arzt eine aktuelle Bilddokumentation jeder genehmigten Anwendungsklasse an. Sofern ein

---

Ultraschallsystem für mehrere Anwendungsklassen verwendet wird, ist eine aktuelle Bilddokumentation einer dieser Anwendungsklassen anzufordern.

- (4) Die Anforderungen an die technische Bildqualität der eingereichten Bilddokumentation gelten als erfüllt, wenn die in Anlage III Nummer 9.2 genannten charakteristischen Bildmerkmale differenzierbar bzw. erkennbar sind.
- (5) Das Organ bzw. die Körperregion muss entsprechend der Anlage III Nummer 9.1 abgebildet sein. Die Ultraschallaufnahme soll nicht älter als 6 Monate sein. Die Anforderungen an die Dokumentation nach Anlage III Nummer 6 müssen erfüllt sein. Aus der Bilddokumentation muss eindeutig hervorgehen, dass die Ultraschallaufnahme mit dem genehmigten Ultraschallsystem erstellt wurde.
- (6) Das Ergebnis der Konstanzprüfung wird dem Arzt durch die Kassenärztliche Vereinigung innerhalb von 4 Wochen nach erfolgter Prüfung mitgeteilt. Der Arzt soll über bestehende Mängel informiert und ggf. beraten werden, wie diese behoben werden können. Werden die Anforderungen an die technische Bildqualität nicht erfüllt, kann der Arzt innerhalb von 3 Monaten nach Mitteilung der Mängel eine weitere Bilddokumentation der jeweiligen Anwendungsklasse einreichen. Wird keine Dokumentation eingereicht oder werden die Anforderungen an die technische Bildqualität erneut nicht erfüllt, ist die Genehmigung – ggf. gerätebezogen – zu widerrufen.
- (7) Die Genehmigung ist wieder zu erteilen, wenn eine aktuelle Bilddokumentation eingereicht wird, die die Anforderungen nach § 9 Abs. 2 erfüllt.
- (8) Die nach § 12 geforderte Auflage zur Aufrechterhaltung der fachlichen Befähigung für die sonographische Untersuchung der Säuglingshüfte wird als Konstanzprüfung anerkannt. Ebenfalls anerkannt werden Stichprobenprüfungen im Einzelfall nach § 136 SGB V, wenn sie mindestens die Anforderungen dieser Vereinbarung erfüllen. In Fällen, in denen eine Überprüfung der ärztlichen Dokumentation nach § 11 erfolgt, kann diese organisatorisch mit der Konstanzprüfung verbunden werden.
- (9) Wartungsprotokolle können für die Konstanzprüfung anerkannt werden, wenn aus der messtechnischen Kontrolle eindeutig hervorgeht, dass die Leistungsfähigkeit des Ultraschallsystems hinsichtlich der technischen Bildqualität eine ausreichende diagnostische Sicherheit ermöglicht.



---

## E

### Verfahren

#### § 14 Genehmigungsverfahren

- (1) Anträge auf Genehmigung sind an die Kassenärztliche Vereinigung zu richten.
- (2) Über die Anträge und über den Widerruf oder die Rücknahme einer erteilten Genehmigung entscheidet die Kassenärztliche Vereinigung.
- (3) Dem Antrag auf Genehmigung sind insbesondere beizufügen:
  1. a) Bei Erwerb der fachlichen Befähigung nach § 4:
    - Urkunde über die Berechtigung zum Führen der entsprechenden Gebiets- oder Facharztbezeichnung
    - Zeugnisse von dem anleitenden Arzt über die nach § 4 Buchstabe b selbständig durchgeführten Ultraschalluntersuchungen
  - b) Bei Erwerb der fachlichen Befähigung nach § 5:
    - Zeugnisse von dem anleitenden Arzt über die nach § 5 Buchstabe a und b absolvierte ständige Tätigkeit in der Ultraschalldiagnostik und die selbständig durchgeführten Ultraschalluntersuchungen
  - c) Bei Erwerb der fachlichen Befähigung nach § 6 oder § 7:
    - Zeugnisse von dem anleitenden Arzt über die nach § 6 Abs. 1 Buchstabe a selbständig durchgeführten Ultraschalluntersuchungen
    - Zertifikate beziehungsweise Teilnahmebescheinigungen über die erfolgreiche Teilnahme an den Ultraschallkursen nach § 6 Abs. 1 Buchstabe b.
    - ggf. Zertifikat über die erfolgreiche Teilnahme an der computergestützten Fortbildung nach § 7.
  - d) Die Zeugnisse nach den Buchstaben a bis c müssen mindestens die folgenden Angaben beinhalten:
    - Überblick über die Zusammensetzung des Krankheitsgutes der Abteilung, in der die Anleitung stattfand.
    - Beschreibung der durchgeführten Untersuchungen und angewandten Techniken.
    - Zahl der vom Antragsteller selbständig und unter Anleitung erbrachten Untersuchungen und diagnostischen Beurteilungen; Zahl der pathologischen Befunde.

- 
- Beurteilung der Befähigung des Antragstellers zur selbständigen Durchführung von Ultraschalluntersuchungen.
2. Nachweis der Erfüllung der Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 und Anlage III. Der Nachweis kann durch die Gewährleistungserklärung des Herstellers geführt werden. § 9 Abs. 4 bleibt unberührt.
- (3a) Die Kassenärztlichen Vereinigungen überprüfen die vorgelegten Zeugnisse und Dokumente insbesondere daraufhin, ob die Anzahl der für die jeweiligen Anwendungsbereiche (Anlage I) im Einzelnen geforderten organspezifischen Ultraschalluntersuchungen erbracht wurden. Die Genehmigung wird nur erteilt, wenn die geforderten Untersuchungsnachweise vollständig und entsprechend der Vorgaben der einzelnen Anwendungsbereiche aus den eingereichten Dokumenten hervorgehen.
  - (4) Soll eine fachliche Befähigung für die Ausführung und Abrechnung von Leistungen der Ultraschalldiagnostik in einem Anwendungsbereich an Patienten bestimmter Altersklassen (z. B. Kindern) nachgewiesen werden, muss aus dem Zeugnis hervorgehen, dass die Untersuchungen bei solchen Patienten durchgeführt wurden.
  - (5) Die Kassenärztlichen Vereinigungen können die Qualitätssicherungs-Kommissionen beauftragen, die in Betrieb befindlichen Ultraschallsysteme daraufhin zu überprüfen, ob sie den Bestimmungen gemäß Anlage III entsprechen. Die Genehmigung wird nur erteilt, wenn der Arzt in seinem Antrag sein Einverständnis zur Durchführung einer solchen Überprüfung erklärt.
  - (6) Wird die fachliche Befähigung nach § 5, § 6 oder § 7 erworben, darf die Genehmigung nur nach erfolgreicher Teilnahme an einem Kolloquium erfolgen.
  - (7) Ärzte, die nicht über die Schwerpunktbezeichnung „Spezielle Geburtshilfe und Perinatalmedizin“ verfügen und Ultraschalluntersuchungen des feto-maternalen Gefäßsystems (Anlage I Anwendungsbereich AB 22.2) oder des fetalen kardiovaskulären Systems (AB 22.1) mit dem Duplex-Verfahren ausführen und abrechnen wollen, müssen ihre fachliche Befähigung in einem Kolloquium nachweisen.
  - (8) Bestehen trotz der vorgelegten Bescheinigungen und Dokumentationen begründete Zweifel an der fachlichen Befähigung des Arztes, so kann die Kassenärztliche Vereinigung die Erteilung der Genehmigung von der erfolgreichen Teilnahme an einem Kolloquium abhängig machen. Das gleiche gilt, wenn der antragstellende Arzt im Vergleich zu dieser Vereinbarung eine abweichende, aber gleichwertige Befähigung nachweist.
  - (9) Die Genehmigung zur sonographischen Untersuchung der Säuglingshüfte (Anlage I Anwendungsbereich AB 10.2) ist zu widerrufen, wenn der Arzt die Auflagen zur Aufrechterhaltung der fachlichen Befähigung nach § 12 nicht erfüllt.

---

## F

### Schlussbestimmungen

#### § 15 Auswertung

Die Kassenärztlichen Vereinigungen teilen der Kassenärztlichen Bundesvereinigung jährlich Zahlen und Ergebnisse gemäß Anlage VII der Ultraschall-Vereinbarung mit. Die Partner des Bundesmantelvertrages beraten die Ergebnisse.

#### § 16 Übergangsregelungen

- (1) Ärzte, die bis zum Inkrafttreten der Fassung vom 1.04.2020 auf der Grundlage der „Vereinbarung von Qualifikationsvoraussetzungen gemäß § 135 Abs. 2 SGB V zur Durchführung von Untersuchungen in der Ultraschalldiagnostik“ vom 10. Februar 1993 über eine Genehmigung verfügen, behalten diese.
- (2) Ultraschallsysteme, für die vor dem Inkrafttreten der Fassung vom 1.04.2020 eine Genehmigung nach § 3 dieser Vereinbarung erteilt wurde und die die Anforderungen an die apparative Ausstattung nach Anlage III nach Inkrafttreten der Fassung vom 1.04.2020 nicht erfüllen, dürfen weiterverwendet werden. Annular-Array-Schallköpfe, für die vor dem Inkrafttreten der Fassung vom 1.04.2020 eine Genehmigung nach § 3 dieser Vereinbarung erteilt wurde, dürfen bis zum 31.03.2030 weiterverwendet werden.
- (2a) Für den Fall, dass vor Inkrafttreten der Fassung 1.04.2020 nachweislich ein Kaufvertrag für ein Ultraschallsystem oder einzelne Komponenten abgeschlossen wurde, aber noch keine Genehmigung erteilt wurde und die Anforderungen an die apparative Ausstattung nach Anlage 3 nicht mehr erfüllt werden, entscheidet die Kassenärztliche Vereinigung über die Genehmigungsfähigkeit.
- (3) Für Ärzte mit bestehender Genehmigung zum Inkrafttreten der Fassung vom 1.10.2016 gilt, dass die erste Konstanzprüfung gemäß § 13 Abs. 3 spätestens sechs Jahre nach der vorherigen Konstanzprüfung, bei ausstehender Konstanzprüfung nach der Abnahmeprüfung, stattzufinden hat. Die Verteilung der Konstanzprüfungen bis zur Angleichung des geänderten Prüfzeitraums nach dieser Fassung obliegt der Kassenärztlichen Vereinigung.
- (4) Für Ärzte, die ihre Weiterbildung gemäß einer Weiterbildungsordnung auf der Grundlage einer früheren (Muster-) Weiterbildungsordnung (vor 2018) absolviert haben, gilt hinsichtlich der Anforderungen nach §§ 4, 5 und 6 abweichend von Anlage I Anwendungsbereich AB 23.1: 100 Sonographien des zentralen und peripheren Nervensystems und der Muskulatur.

- 
- (5) Ultraschall-Abschlusskurse, die vor dem Inkrafttreten der Fassung vom 1.10.2016 in Kursmodulen durchgeführt worden sind, können anerkannt werden, wenn die entsprechenden Anforderungen der Anlage II und die Anforderungen des § 6, insbesondere Abs. 2 Buchstabe e, erfüllt sind und von den Kursleitern bescheinigt werden.
  - (6) Ultraschall-Aufbaukurse, die vor dem Inkrafttreten der Fassung vom 1.04.2020 in Kursmodulen durchgeführt worden sind, werden anerkannt, wenn die entsprechenden Anforderungen der Anlage II und die Anforderungen des § 6 in der Fassung nach Inkrafttreten der Fassung vom 1.04.2020, insbesondere Abs. 2 Buchstabe e, erfüllt sind und von den Kursleitern bescheinigt werden.

## **§ 17 Inkrafttreten**

Diese Vereinbarung tritt zum 1. April 2009 in Kraft. Sie ersetzt die „Vereinbarung von Qualifikationsvoraussetzungen gemäß § 135 Abs. 2 SGB V zur Durchführung von Untersuchungen in der Ultraschalldiagnostik“ vom 10. Februar 1993.

## **Protokollnotizen**

- (1) Die Vertragspartner verständigen sich darauf, anhand der Ergebnisse nach § 15 zu entscheiden, dass unter Berücksichtigung des Aufwandes der Überprüfung der ärztlichen Dokumentation nach § 11, der Konstanzprüfung nach § 13 und der Auswertung nach § 15 die jeweiligen Maßnahmen fortgeführt oder angepasst werden sollen.
- (2a) Die Partner des Bundesmantelvertrages treffen Vorgaben für schwerpunktmäßige Überprüfungen gemäß § 11 Absatz 2 Buchstabe b. Die Schwerpunkte können sich z. B. auf den Genehmigungsstatus oder gerätebezogene Aspekte beziehen. Es erfolgt eine Festlegung, dass sich mit Inkrafttreten der Fassung vom 1. Oktober 2016 die erste Schwerpunktprüfung ab 2017 mit einem Umfang von 3% auf neu genehmigte Ärzte bezieht. Nach Ablauf von frühestens drei Jahren beschließen die Partner des Bundesmantelvertrages, ob die Schwerpunktprüfung fortgeführt oder ein neuer Schwerpunkt festgelegt werden soll.
- (2b) Die Partner des Bundesmantelvertrages treffen für die Jahre 2021 und 2022 keine Vorgaben für schwerpunktmäßige Überprüfungen. Abweichend von § 11 Abs. 2b Satz 4 wird den Kassenärztlichen Vereinigungen in dieser Zeit freigestellt, weiterhin schwerpunktmäßige Überprüfungen bei neu genehmigten Ärzten durchzuführen, die bis zu 3% der Genehmigungsinhaber umfassen können und auf den gesamten Prüfungsumfang angerechnet werden. Die Anzahl der schwerpunktmäßigen Überprüfungen ist der Kassenärztlichen Bundesvereinigung jährlich weiterhin über das aktuell gültige Auswertungskonzept mitzuteilen.
- (3) 1. Wenn und solange der Deutsche Bundestag gemäß § 5 Absatz 1 Infektionsschutzgesetz eine epidemische Lage von nationaler Tragweite festgestellt hat, kann die

---

Kassenärztliche Vereinigung die Umsetzung von Vorgaben zum Nachweis der fachlichen Befähigung nach § 6 vorübergehend aussetzen, von diesen abweichen oder diese anpassen, soweit dies durch das Infektionsgeschehen erforderlich und im Hinblick auf eine qualitätsgesicherte Versorgung von Patienten vertretbar ist (sog. temporäre Änderungen).

2. Die Kassenärztlichen Vereinigungen informieren die Kassenärztliche Bundesvereinigung einmal pro Quartal über den Nachweis der fachlichen Befähigungen nach § 6 im Rahmen der erteilten Genehmigungen wie folgt:
  - a. Anzahl der bestandenen bzw. nicht bestandenen Kolloquien, bei denen der Nachweis der fachlichen Befähigung nach § 6 ohne temporäre Änderungen erfolgt ist.
  - b. Anzahl und Art (Online; Verschiebung/Absage; Sonstiges) der bestandenen bzw. nicht bestandenen Kolloquien, bei denen der Nachweis der fachlichen Befähigung nach § 6 bezüglich des theoretischen Kursteils mit temporären Änderungen erfolgt ist.
  - c. Anzahl und Art (Online; Verschiebung/Absage; Sonstiges) der bestandenen bzw. nicht bestandenen Kolloquien, bei denen der Nachweis der fachlichen Befähigung nach § 6 bezüglich des praktischen Kursteils mit temporären Änderungen erfolgt ist.
3. Die Kassenärztliche Bundesvereinigung übermittelt vor Ablauf des auf das jeweilige Quartal folgenden Quartals für jede KV-Region mit einem gleichbleibenden Pseudonym versehen die Informationen nach Ziffer 2 an den Spitzenverband Bund der Krankenkassen.
4. Die Protokollnotiz tritt zum 1. April 2021 in Kraft. Sie tritt, ohne dass es einer Kündigung bedarf, spätestens am 30. September 2021 außer Kraft. Die Vertragspartner werden spätestens einen Monat vor Ablauf der Befristung prüfen, ob wegen Fortbestehens der pandemischen Lage eine Verlängerung erforderlich ist. Die Vereinbarung tritt unbeschadet der Befristung nach Satz 2 mit der Aufhebung der Feststellung einer epidemischen Lage von nationaler Tragweite außer Kraft.
5. Nach Außerkrafttreten der „Befristeten Vereinbarung für abweichende Regelungen zur Umsetzung der Vereinbarungen zur Qualitätssicherung nach § 135 Absatz 2 SGB V, der Vorgaben zur Qualitätssicherung nach der Richtlinie Methoden vertragsärztliche Versorgung und der Anlage 9.2 des Bundesmantelvertrags-Ärzte (Versorgung i. R. des Programms zur Früherkennung von Brustkrebs durch Mammographie-Screening) vom 26. Juni 2020 durch die Kassenärztlichen Vereinigungen im Zusammenhang mit der COVID-19-Pandemie“ durchgeführte Überprüfungen von Vorgaben an Ultraschallkurse, die im Geltungszeitraum dieser Vereinbarung erbracht wurden oder beachtet werden sollten, sind im Rahmen der Ultraschall-Vereinbarung weiterhin in Übereinstimmung mit den ausgesetzten, abweichenden oder angepassten Maßnahmen der Vereinbarung vom 26. Juni 2020 zu beurteilen.

- 
6. Nach Außerkrafttreten dieser Protokollnotiz durchgeführte Überprüfungen von Vorgaben an Ultraschallkurse, die im Geltungszeitraum dieser Protokollnotiz erbracht wurden oder beachtet werden sollten, sind weiterhin mit den ausgesetzten, abweichenden oder angepassten Maßnahmen nach dieser Protokollnotiz zu beurteilen.
  7. Für den Fall, dass vor Außerkrafttreten dieser Protokollnotiz oder vor Beendigung der Feststellung einer epidemischen Lage von nationaler Tragweite nachweislich eine Anmeldung für einen oder mehrere Ultraschallkurse erfolgt, dessen Beginn in den Zeitraum von höchstens 3 Monaten ab Außerkrafttreten bzw. Beendigung der Feststellung fällt, diese/r Ultraschallkurs/e aber noch nicht abschließend durchgeführt wurde/n, gelten die Regelungen dieser Protokollnotiz für diese Kurse weiter.

**Anlage I: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach den §§ 4, 5 und 6**

**Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)**

Anwendungsbereich		Anforderungen nach § 4	Anforderungen nach § 5 und § 6
<b>1. Gehirn</b>			
AB 1.1	Gehirn durch die offene Fontanelle	100 Sonographien des Gehirns durch die offene Fontanelle	150 Sonographien des Gehirns durch die offene Fontanelle
<b>2. Auge</b>			
AB 2.1	Gesamte Diagnostik des Auges	200 Sonographien des Auges, davon 100 Untersuchungen zur Gewebedarstellung, 50 Biometrien der Achsenlänge und 25 Hornhautdickenmessungen	250 Sonographien des Auges, davon 150 Untersuchungen zur Gewebedarstellung, 75 Biometrien der Achsenlänge und 25 Hornhautdickenmessungen
AB 2.2	Biometrie des Auges sowie Messungen der Hornhautdicke	50 Biometrien der Achsenlänge und 25 Hornhautdickenmessungen	75 Biometrien der Achsenlänge und 25 Hornhautdickenmessungen
<b>3. Kopf und Hals</b>			
AB 3.1 <sup>2</sup>	Nasennebenhöhlen, A- und/oder B-Modus	100 Sonographien (A- und/oder B-Modus) der Nasennebenhöhlen <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 50 Sonographien (A- und/oder B-Modus) der Nasennebenhöhlen	Bei A-Modus-Verfahren: 100 Sonographien Bei B-Modus-Verfahren: 150 Sonographien <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 100 Sonographien (A- und/oder B-Modus) der Nasennebenhöhlen während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit
AB 3.2 <sup>2</sup>	Gesichts- und Halsweichteile (einschl. Speicheldrüsen), B-Modus	100 B-Modus-Sonographien der Gesichts- und Halsweichteile <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 50 B-Modus-Sonographien der Gesichts- und Halsweichteile	200 B-Modus-Sonographien der Gesichts- und Halsweichteile <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 50 B-Modus-Sonographien der Gesichts- und Halsweichteile während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit
AB 3.3 <sup>2</sup>	Schilddrüse, B-Modus	150 B-Modus-Sonographien der Schilddrüse <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 100 B-Modus-Sonographien der Schilddrüse	200 B-Modus-Sonographien der Schilddrüse <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 100 B-Modus-Sonographien der Schilddrüse während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit
<b>4. Herz und herznahe Gefäße</b>			
AB 4.1	Echokardiographie, Jugendliche, Erwachsene, transthorakal	400 B-/M-Modus Echokardiographien oder Belastungsechokardiographien	400 B-/M-Modus Echokardiographien oder Belastungsechokardiographien

<sup>2</sup> Für Untersuchungen bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern oder Jugendlichen werden bei den Anwendungsbereichen AB 3, AB 8.1, AB 10.1 und AB 20 die vom Antragsteller nachgewiesenen Untersuchungszahlen auf die Anforderungen nach den Spalten 3 und 4 doppelt angerechnet, sofern die Sonographien bei Patienten der vorgenannten Altersgruppen erbracht worden sind. Wenn eine Reduktion der erforderlichen Leistungszahlen durch Genehmigungskombination festgelegt ist, wirkt die Bestimmung nach Satz 1 nicht.

Anlage I: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 4, § 5 und § 6

Anwendungsbereich		Anforderungen nach § 4	Anforderungen nach § 5 und § 6
AB 4.2	Echokardiographie, Jugendliche, Erwachsene, transoesophageal	Anforderungen nach AB 4.1 50 transoesophageale Echokardiographien	Anforderungen nach AB 4.1 50 transoesophageale Echokardiographien
AB 4.3	Echokardiographie, Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder, Jugendliche, transthorakal	500 B-/M-Modus Echokardiographien oder Belastungsechokardiographien bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen	500 B-/M-Modus Echokardiographien oder Belastungsechokardiographien bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen
AB 4.4	Echokardiographie, Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder, Jugendliche, transoesophageal	Anforderungen nach AB 4.3 25 transoesophageale Echokardiographien bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen	Anforderungen nach AB 4.3 25 transoesophageale Echokardiographien bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen
AB 4.5	Belastungsechokardiographie, Jugendliche, Erwachsene	Anforderungen nach AB 4.1 100 Belastungsechokardiographien	Anforderungen nach AB 4.1 100 Belastungsechokardiographien
AB 4.6	Belastungsechokardiographie, Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder, Jugendliche	Anforderungen nach AB 4.3 50 Belastungsechokardiographien bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen	Anforderungen nach AB 4.3 50 Belastungsechokardiographien bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen
<b>5. Thorax</b>			
AB 5.1	Thoraxorgane (ohne Herz), B-Modus, transkutan	100 B-Modus-Sonographien der Thoraxorgane (ohne Herz) <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 50 B-Modus-Sonographien der Thoraxorgane (ohne Herz)	200 Sonographien der Thoraxorgane (ohne Herz) <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 50 Sonographien der Thoraxorgane (ohne Herz) während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit
AB 5.2	Thoraxorgane (ohne Herz), B-Modus, transkavitär	Anforderungen nach AB 5.1 25 B-Modus-Sonographien der Thoraxorgane (ohne Herz), transkavitär	Anforderungen nach AB 5.1 25 B-Modus-Sonographien der Thoraxorgane (ohne Herz), transkavitär
<b>6. Brustdrüse</b>			
AB 6.1	Brustdrüse, B-Modus	200 B-Modus-Sonographien der Brustdrüse <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 150 B-Modus-Sonographien der Brustdrüse	200 B-Modus-Sonographien der Brustdrüse
<b>7. Abdomen und Retroperitoneum (einschließlich Nieren)</b>			
AB 7.1	Abdomen und Retroperitoneum, Jugendliche, Erwachsene, B-Modus, transkutan	400 B-Modus-Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren) <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 300 B-Modus-Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren)	400 B-Modus Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren) <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 300 B-Modus Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren) während einer 3-monatigen ständigen oder 18-monatigen begleitenden Tätigkeit



Anlage I: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 4, § 5 und § 6

Anwendungsbereich		Anforderungen nach § 4	Anforderungen nach § 5 und § 6
AB 7.2	Abdomen und Retroperitoneum, B-Modus, transkavitär (Rektum)	Anforderungen nach AB 7.1 25 B-Modus-Endosonographien (Rektum)	Anforderungen nach AB 7.1 25 B-Modus-Endosonographien (Rektum) <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 300 B-Modus-Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren) während einer 3-monatigen ständigen oder 18-monatigen begleitenden Tätigkeit 25 B-Modus-Endosonographien (Rektum)
AB 7.3	Abdomen und Retroperitoneum, B-Modus, transkavitär (Magen-Darm)	Anforderungen nach AB 7.1 25 B-Modus-Endosonographien (Magen-Darm)	Anforderungen nach AB 7.1 25 B-Modus-Endosonographien (Magen-Darm) <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 300 B-Modus-Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren) während einer 3-monatigen ständigen oder 18-monatigen begleitenden Tätigkeit 25 B-Modus-Endosonographien (Magen-Darm)
AB 7.4	Abdomen und Retroperitoneum, Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder, Jugendliche, B-Modus, transkutan	200 B-Modus-Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren) bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 100 B-Modus-Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren) bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen	400 B-Modus-Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren) bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen <u>Bei Erfüllung der Voraussetzungen nach AB 7.1</u> 200 B-Modus-Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren) bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 200 B-Modus-Sonographien von Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren) bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen während einer 3-monatigen ständigen oder 18-monatigen begleitenden Tätigkeit
<b>8. Uro-Genitalorgane</b>			
AB 8.1 <sup>2</sup>	Uro-Genitalorgane, B-Modus, transkutan	200 B-Modus-Sonographien der Uro-Genitalorgane <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 100 B-Modus-Sonographien der Uro-Genitalorgane	400 B-Modus-Sonographien der Uro-Genitalorgane <u>Bei Erfüllung der Voraussetzungen nach AB 7.1</u> 200 B-Modus-Sonographien der Uro-Genitalorgane während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit <u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 300 B-Modus-Sonographien der Uro-Genitalorgane während einer 3-monatigen ständigen oder 18-monatigen begleitenden Tätigkeit
AB 8.2	Uro-Genitalorgane, B-Modus, transkavitär	Anforderungen nach AB 8.1 75 transkavitäre B-Modus-Sonographien der Uro-Genitalorgane	Anforderungen nach AB 8.1 150 transkavitäre B-Modus-Sonographien der Uro-Genitalorgane
AB 8.3	Weibliche Genitalorgane, B-Modus	200 B-Modus-Sonographien der weiblichen Genitalorgane (einschl. Endosonographie)	300 B-Modus-Sonographien der weiblichen Genitalorgane (einschl. Endosonographie)

Anlage I: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 4, § 5 und § 6

Anwendungsbereich		Anforderungen nach § 4	Anforderungen nach § 5 und § 6
		<p><u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u></p> <p>150 B-Modus-Sonographien der weiblichen Genitalorgane (einschl. Endosonographie)</p>	<p><u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u></p> <p>200 B-Modus-Sonographien der weiblichen Genitalorgane (einschl. Endosonographie) während einer 3-monatigen ständigen oder 18-monatigen begleitenden Tätigkeit</p>
<b>9. Schwangerschaftsdiagnostik</b>			
AB 9.1	Geburtshilfliche Basisdiagnostik, B-Modus	<p>300 B-Modus-Sonographien der utero-plazento-fetalen Einheit</p> <p><u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u></p> <p>200 B-Modus-Sonographien der utero-plazento-fetalen Einheit</p>	300 B-Modus-Sonographien der utero-plazento-fetalen Einheit
AB 9.1a	Systematische Untersuchung der fetalen Morphologie	Anforderungen nach AB 9.1 und Nachweis einer erfolgreichen Prüfung gemäß Anlage VI	Anforderungen nach AB 9.1 und Nachweis einer erfolgreichen Prüfung gemäß Anlage VI
AB 9.2	Weiterführende Differentialdiagnostik des Feten, B-Modus	<p>Anforderungen nach AB 9.1</p> <p>200 weiterführende differentialdiagnostische B-Modus-Sonographien bei Verdacht auf Entwicklungsstörungen oder fetale Erkrankungen oder erhöhtes Risiko, davon 30 Fehlbildungen oder Entwicklungsstörungen</p>	<p>Anforderungen nach AB 9.1</p> <p>200 weiterführende differentialdiagnostische B-Modus-Sonographien bei Verdacht auf Entwicklungsstörungen oder fetale Erkrankungen oder erhöhtes Risiko, davon 30 Fehlbildungen oder Entwicklungsstörungen</p>
<b>10. Bewegungsapparat</b>			
AB 10.1 <sup>2</sup>	Bewegungsapparat (ohne Säuglingshüfte), B-Modus	200 B-Modus-Sonographien des Bewegungsapparats	<p>400 B-Modus-Sonographien des Bewegungsapparats</p> <p><u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u></p> <p>200 B-Modus-Sonographien des Bewegungsapparats während einer 3-monatigen ständigen oder 18-monatigen begleitenden Tätigkeit</p>
AB 10.2	Säuglingshüfte, B-Modus	200 B-Modus-Sonographien der Säuglingshüfte	200 B-Modus-Sonographien der Säuglingshüfte
<b>11. Venen</b>			
AB 11.1	Venen der Extremitäten (B-Modus)	<p>200 B-Modus-Sonographien der Venen der Extremitäten</p> <p><u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u></p> <p>100 B-Modus-Sonographien der Venen der Extremitäten</p> <p>Bei Erfüllung der Voraussetzungen nach AB 20.8 oder AB 20.9 gilt die fachliche Befähigung für die Venen der Extremitäten mit dem B-Modus-Verfahren als nachgewiesen.</p>	<p>200 B-Modus-Sonographien der Venen der Extremitäten</p> <p><u>Bei Nachweis der Qualifikation im B-Modus-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u></p> <p>100 B-Modus-Sonographien der Venen der Extremitäten während einer 3-monatigen ständigen oder 18-monatigen begleitenden Tätigkeit</p> <p>Bei Erfüllung der Voraussetzungen nach AB 20.8 oder AB 20.9 gilt die fachliche Befähigung für die Venen der Extremitäten mit dem B-Modus-Verfahren als nachgewiesen.</p>
<b>12. Haut und Subcutis</b>			
AB 12.1	Haut, B-Modus	100 B-Modus-Sonographien der Haut	200 B-Modus-Sonographien der Haut

Anlage I: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 4, § 5 und § 6

Anwendungsbereich		Anforderungen nach § 4	Anforderungen nach § 5 und § 6
AB 12.2	Subcutis und subkutane Lymphknoten, B-Modus	150 B-Modus-Sonographien der Haut und/oder Subcutis	150 B-Modus-Sonographien der Haut und/oder Subcutis

Anlage I: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 4, § 5 und § 6

Anwendungsbereich		Anforderungen nach § 4	Anforderungen nach § 5 und § 6
<b>Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex-, Farbduplex-Modus)</b>			
Anwendungsbereich		Anforderungen nach § 4	Anforderungen nach § 5 und § 6
<b>20. Doppler – Gefäße</b>			
AB 20.1 <sup>2</sup>	CW-Doppler – extrakranielle hirnversorgende Gefäße	100 CW-Doppler-Sonographien der extrakraniellen hirnversorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im CW-Doppler-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 50 CW-Doppler-Sonographien der extrakraniellen hirnversorgenden Gefäße	200 CW-Doppler-Sonographien der extrakraniellen hirnversorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im CW-Doppler-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 50 CW-Doppler-Sonographien der extrakraniellen hirnversorgenden Gefäße während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit
AB 20.2 <sup>2</sup>	CW-Doppler – extremitätenver- / entsorgende Gefäße	200 CW-Doppler-Sonographien der extremitätenver- und entsorgenden Gefäße, davon 100 Arterien und 100 Venen <u>Bei Nachweis der Qualifikation im CW-Doppler-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 100 CW-Doppler-Sonographien der extremitätenver- und entsorgenden Gefäße	200 CW-Doppler-Sonographien der extremitätenver- und entsorgenden Gefäße, davon 100 Arterien und 100 Venen <u>Bei Nachweis der Qualifikation im CW-Doppler-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 100 CW-Doppler-Sonographien der extremitätenver- und entsorgenden Gefäße während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit
AB 20.3 <sup>2</sup>	CW-Doppler – extremitätenentsorgende Gefäße	100 CW-Doppler-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im CW-Doppler-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 50 CW-Doppler-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße	100 CW-Doppler-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im CW-Doppler-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 50 CW-Doppler-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit
AB 20.4 <sup>2</sup>	CW- oder PW-Doppler – Gefäße des männlichen Genitalsystems	200 CW- und/oder PW-Doppler-Sonographien der Gefäße des männlichen Genitalsystems <u>Bei Nachweis der Qualifikation in einem Doppler-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 100 CW- und/oder PW-Doppler-Sonographien der Gefäße des männlichen Genitalsystems	200 CW- und/oder PW-Doppler-Sonographien der Gefäße des männlichen Genitalsystems <u>Bei Nachweis der Qualifikation in einem Doppler-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 100 CW- und/oder PW-Doppler-Sonographien der Gefäße des männlichen Genitalsystems während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit
AB 20.5 <sup>2</sup>	PW-Doppler – intrakranielle hirnversorgende Gefäße	100 PW-Doppler-Sonographien der intrakraniellen hirnversorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im PW-Doppler-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 50 PW-Doppler-Sonographien der intrakraniellen hirnversorgenden Gefäße	200 PW-Doppler-Sonographien der intrakraniellen hirnversorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im PW-Doppler-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 100 PW-Doppler-Sonographien der intrakraniellen hirnversorgenden Gefäße
AB 20.6 <sup>2</sup>	Duplex-Verfahren – extrakranielle hirnversorgende Gefäße	100 Duplex-Sonographien der extrakraniellen hirnversorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Duplex-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u>	200 Duplex-Sonographien der extrakraniellen hirnversorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Duplex-Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u>

Anlage I: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 4, § 5 und § 6

Anwendungsbereich		Anforderungen nach § 4	Anforderungen nach § 5 und § 6
		50 Duplex-Sonographien der extrakraniellen hirnversorgenden Gefäße	50 Duplex-Untersuchungen der extrakraniellen hirnversorgenden Gefäße während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit
AB 20.7 <sup>2</sup>	Duplex-Verfahren – intrakranielle hirnversorgende Gefäße	100 Duplex-Sonographien der intrakraniellen hirnversorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Duplex-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 50 Duplex-Sonographien der intrakraniellen hirnversorgenden Gefäße	Erfüllung der Voraussetzungen nach AB 20.5 100 Duplex-Sonographien der intrakraniellen hirnversorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Duplex-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 50 Duplex-Sonographien der intrakraniellen hirnversorgenden Gefäße
AB 20.8 <sup>2</sup>	Duplex-Verfahren – extremitätenver-/entsorgende Gefäße	100 Duplex-Sonographien der extremitätenversorgenden Gefäße 100 Duplex-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Duplex-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 50 Duplex-Sonographien der extremitätenversorgenden Gefäße 50 Duplex-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße	200 Duplex-Sonographien der extremitätenversorgenden Gefäße 200 Duplex-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Duplex-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches oder bei Erfüllung der Voraussetzungen nach AB 20.2:</u> 50 Duplex-Sonographien der extremitätenversorgenden Gefäße 50 Duplex-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße
AB 20.9 <sup>2</sup>	Duplex-Verfahren – extremitätenentsorgende Gefäße	100 Duplex-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Duplex-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 50 Duplex-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße	100 Duplex-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäßen <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Duplex-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches oder bei Erfüllung der Voraussetzungen nach AB 20.3:</u> 50 Duplex-Sonographien der extremitätenentsorgenden Gefäße
AB 20.10 <sup>2</sup>	Duplex-Verfahren – abdominelle und retroperitoneale Gefäße sowie Mediastinum	100 Duplex-Sonographien der abdominellen und retroperitonealen Gefäße sowie des Mediastinums	Erfüllung der Voraussetzungen nach AB 7.1 oder AB 7.4 200 Duplex-Sonographien der abdominellen und retroperitonealen Gefäße sowie des Mediastinums
AB 20.11 <sup>2</sup>	Duplex-Verfahren – Gefäße des weiblichen Genitalsystems	200 Duplex-Sonographien der Gefäße des weiblichen Genitalsystems <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Duplex-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 100 Duplex-Sonographien der Gefäße des weiblichen Genitalsystems	Erfüllung der Voraussetzungen nach AB 8.3 200 Duplex-Sonographien der Gefäße des weiblichen Genitalsystems <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Duplex-Verfahren eines anderen Anwendungsbereiches:</u> 100 Duplex-Sonographien der Gefäße des weiblichen Genitalsystems während einer 2-monatigen ständigen oder 12-monatigen begleitenden Tätigkeit
<b>21. Doppler – Herz und herznahe Gefäße</b>			
AB 21.1	Doppler-Echokardiographie (einschl. Duplex), Jugendliche, Erwachsene, transthorakal	Anforderungen nach AB 4.1 100 Doppler-Echokardiographien (einschl. Duplex)	Anforderungen nach AB 4.1 200 Doppler-Echokardiographien (einschl. Duplex)
AB 21.2	Doppler-Echokardiographie (einschl. Duplex), Jugendliche, Erwachsene, transoesophageal	Anforderungen nach AB 4.2 50 transkavitäre Doppler-Echokardiographien (einschl. Duplex)	Anforderungen nach AB 4.2 50 transkavitäre Doppler-Echokardiographien (einschl. Duplex)
AB 21.3	Doppler-Echokardiographie (einschl. Duplex), Neugeborene, Säuglinge,	Anforderungen nach AB 4.3	Anforderungen nach AB 4.3

Anlage I: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 4, § 5 und § 6

Anwendungsbereich		Anforderungen nach § 4	Anforderungen nach § 5 und § 6
	Kleinkinder, Kinder, Jugendliche, transthorakal	500 Doppler-Echokardiographien (einschl. Duplex) bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen	500 Doppler-Echokardiographien (einschl. Duplex) bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen
AB 21.4	Doppler-Echokardiographie (einschl. Duplex), Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder, Jugendliche, transoesophageal	Anforderungen nach AB 4.4 25 transkavitäre Doppler-Echokardiographien (einschl. Duplex) bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen	Anforderungen nach AB 4.4 25 transkavitäre Doppler-Echokardiographien (einschl. Duplex) bei Neugeborenen, Säuglingen, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen
<b>22. Doppler – Schwangerschaftsdiagnostik</b>			
AB 22.1	Duplex-Verfahren – Fetales kardiovaskuläres System	Anforderungen nach AB 9.2 100 Duplex-Sonographien des fetalen kardiovaskulären Systems, davon mindestens 5 pathologische Fälle	Anforderungen nach AB 9.2 100 Duplex-Sonographien des fetalen kardiovaskulären Systems, davon mindestens 5 pathologische Fälle
AB 22.2	Duplex-Verfahren – Feto-maternales Gefäßsystem	100 Duplex-Sonographien des feto-maternalen Gefäßsystems, davon mindestens 5 pathologische Fälle	100 Duplex-Sonographien des feto-maternalen Gefäßsystems, davon mindestens 5 pathologische Fälle
<b>23. Doppler – Nerven und Muskeln</b>			
AB 23.1	Duplex-Verfahren – Nerven und Muskeln einschließlich versorgende Gefäße	200 Sonographien des zentralen und peripheren Nervensystems und der Muskulatur; Nachgewiesene Handlungskompetenz in Duplex-Verfahren der Nerven und Muskeln Nachgewiesene Handlungskompetenz in elektroneurographischen und elektromyographischen Untersuchungen  <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 150 Sonographien des zentralen und peripheren Nervensystems und der Muskulatur; Nachgewiesene Handlungskompetenz in Duplex-Verfahren der Nerven und Muskeln Nachgewiesene Handlungskompetenz in elektroneurographischen und elektromyographischen Untersuchungen	200 Sonographien des zentralen und peripheren Nervensystems und der Muskulatur; Nachgewiesene Handlungskompetenz in Duplex-Verfahren der Nerven und Muskeln Nachgewiesene Handlungskompetenz in elektroneurographischen und elektromyographischen Untersuchungen  <u>Bei Nachweis der Qualifikation im Verfahren eines anderen Anwendungsbereichs:</u> 150 Sonographien des zentralen und peripheren Nervensystems und der Muskulatur; Nachgewiesene Handlungskompetenz in Duplex-Verfahren der Nerven und Muskeln Nachgewiesene Handlungskompetenz in elektroneurographischen und elektromyographischen Untersuchungen

Hinweise:

1. Sofern in Spalte 4 bei Nachweis einer Qualifikation in einem anderen Anwendungsbereich reduzierte Zahlen vorgesehen sind, gelten diese unter der Bedingung, dass sie während einer ständigen oder begleitenden Tätigkeit erbracht werden. Die Tätigkeit muss sich mindestens über den jeweils angegebenen Zeitraum erstrecken und in einem Fachgebiet erfolgen, dessen Kerngebiet den jeweiligen Anwendungsbereich bzw. das jeweilige Organ / die jeweilige Körperregion umfasst. Wird die Qualifikation über Ultraschall-Kurse nach § 6 erworben, ist der alleinige Nachweis der Fallzahlen ausreichend.
2. Die EBM-Ziffer 33081 bildet keinen eigenen Anwendungsbereich. Zur Erlangung der Genehmigung ist die Erfüllung der Genehmigungsvoraussetzungen für einen anderen Anwendungsbereich im B-Modus nachzuweisen.

**Anlage II: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 6 (Ultraschallkurse)**

**Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)**

Anwendungsbereiche		Grundkurs		Aufbaukurs	Abschlusskurs
		Unterrichts- stunden	an mindes- tens aufei- nander fol- genden Ta- gen	Unterrichtsstunden	Unterrichtsstunden
<i>Für die AB 3.3 (Schilddrüse), 5 (Thorax, ohne Herz) und 7 (Abdomen und Retroperitoneum, einschl. Nieren) können der Grundkurs und der Aufbaukurs interdisziplinär durchgeführt werden.</i>		30	4	24	<i>Abschlusskurs: s. jewei- liger Anwendungsbe- reich</i>
<b>1</b>	<b>Gehirn</b>				
	AB 1.1                      Gehirn durch die offene Fontanelle	16	2	16	12
<b>2</b>	<b>Auge</b>				
	AB 2.1                      Gesamte Diagnostik des Auges	18	3	18	12
	AB 2.2                      Biometrie des Auges sowie Messungen der Hornhautdicke	10	2	10	6
<b>3</b>	<b>Kopf und Hals</b>				
	AB 3.1 / 3.2                Nasennebenhöhlen sowie Gesichts- und Halsweichteile (einschl. Speicheldrüsen)	16	2	16	12
	AB 3.3                      Schilddrüse	16	2	8	8
<b>4</b>	<b>Herz und herznahe Gefäße</b>				
	AB 4.1 / 4.2 / 21.1 / 21.2    Echokardiographie / Dopplerechokardiographie (Jugendliche, Erwachsene)	30	4	30	30
	AB 4.3 / 4.4 / 21.3 / 21.4    Echokardiographie / Dopplerechokardiographie (Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder, Jugendliche)	30	4	30	30
	AB 4.5                      Belastungsechokardiographie (Jugendliche, Erwachsene)	--	--	16 Unterrichtsstunden	
	AB 4.6                      Belastungsechokardiographie (Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder, Jugendliche)	--	--	16 Unterrichtsstunden	

Anlage II: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 6 (Ultraschallkurse)

	<b>Grundkurs</b>		<b>Aufbaukurs</b>	<b>Abschlusskurs</b>
	<b>Unterrichts- stunden</b>	<b>an mindes- tens aufei- nander fol- genden Ta- gen</b>	<b>Unterrichtsstunden</b>	<b>Unterrichtsstunden</b>
<b>5 / 7 Thorax (ohne Herz) / Abdomen und Retroperitoneum (einschl. Nieren)</b> AB 5.1 / 5.2 / 7.1 / 7.2 / 7.3 (Jugendliche, Erwachsene) AB 5.1 / 5.2 / 7.2 / 7.3 / 7.4 (Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder, Jugendliche)	24 24	3 3	24 24	16 16
<b>6 Brustdrüse</b> AB 6.1 Brustdrüse	16	2	16	12
<b>8 Uro-Genitalorgane</b> AB 8.1 / 8.2 Uro-Genitalorgane AB 8.3 Weibliche Genitalorgane	24 24	3 3	24 24	16 16
<b>9 Schwangerschaftsdiagnostik</b> AB 9.1 Geburtshilfliche Basisdiagnostik AB 9.2 Weiterführende Differentialdiagnostik des Feten	24 24	3 3	24 24	16 16
<b>10 Bewegungsapparat</b> AB 10.1 Bewegungsapparat (ohne Säuglingshüfte) AB 10.2 Säuglingshüfte	24 16	3 2	24 16	16 12
<b>11 Venen</b> AB 11.1 Venen der Extremitäten, einschl. CW-Doppler, Duplex	s. Gefäßdiagnostik		18	12
<b>12 Haut und Subcutis</b> AB 12.1 / 12.2 Haut und Subcutis (einschl. subkutaner Lymphknoten)	16	2	16	8

Hinweis: Bei Grund- und Aufbaukursen können 3- und 4-Tageskurse in 2 Blöcke aufgeteilt werden. Abschlusskurse können als zusammenhängender Kurs oder in einzelnen Modulen durchgeführt werden



Anlage II: Anforderungen an die fachliche Befähigung nach § 6 (Ultraschallkurse)

<b>Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex-, Farbduplex-Modus)</b>					
<b>Anwendungsbereiche</b>		<b>Grundkurs</b>		<b>Aufbaukurs</b>	<b>Abschlusskurs</b>
		Unterrichts- stunden	an mindes- tens aufei- nander fol- genden Ta- gen	Unterrichtsstunden	Unterrichtsstunden
<i>In der <b>Gefäßdiagnostik</b> (AB 11, 20, 22) muss der Grundkurs interdisziplinär durchgeführt werden.</i>		24	3	<i>Aufbau- und Abschlusskurs sind auf den jeweili- gen Anwendungsbereich zu beziehen</i>	
<b>20 Doppler – Gefäße</b>					
AB 20.1 / 20.6	CW-Doppler / Duplex-Verfahren – extrakranielle hirnversorgende Gefäße	s. Gefäßdiagnostik		16	12
AB 20.2 / 20.3 / 20.8 / 20.9	CW-Doppler / Duplex-Verfahren – extremitätenver- und entsor- gende Gefäße	s. Gefäßdiagnostik		16	12
AB 20.4	CW- / PW-Doppler – Gefäße des männlichen Genitalsystems	s. Gefäßdiagnostik		8	8
AB 20.5 / 20.7	PW-Doppler / Duplex-Verfahren – intrakranielle hirnversorgende Gefäße <i>Zusätzlich Erfüllung der Voraussetzungen nach Anwendungsbe- reich 20.1 / 20.6</i>	s. Gefäßdiagnostik		12	12
AB 20.10	Duplex-Verfahren – abdominelle und retroperitoneale Gefäße sowie Mediastinum	s. Gefäßdiagnostik		16	12
AB 20.11	Duplex-Verfahren – Gefäße des weiblichen Genitalsystems	s. Gefäßdiagnostik		16	12
Alternativ zu AB 20.1, 20.5, 20.6 und 20.7: Intrakranielle und extrakranielle hirnversorgende Gefäße – Kombiniertes Ultraschallkurs		s. Gefäßdiagnostik		24	24
<b>22 Doppler – Schwangerschaftsdiagnostik</b>					
AB 22.1	Doppler-/ Duplex-Verfahren – Fetales kardiovaskuläres System	s. Gefäßdiagnostik		20	16
AB 22.2	Doppler-/ Duplex-Verfahren – Feto-maternales Gefäßsystem	s. Gefäßdiagnostik		20	16
<b>23 Nerven und Muskeln</b>					
AB 23.1	Nerven und Muskeln	8	1	16	8
		Interdisziplinärer Grund- kurs möglich			

Hinweis: Bei Grund- und Aufbaukursen können 3- und 4-Tageskurse in 2 Blöcke aufgeteilt werden. Abschlusskurse können als zusammenhängender Kurs oder in einzelnen Modulen durchgeführt werden

## **Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9**

### **1. Gerätesicherheit**

Neben den in dieser Vereinbarung festgelegten Anforderungen an Ultraschallsysteme sind die einschlägigen gesetzlichen Bestimmungen, wie das Medizinproduktegesetz, die Medizinprodukte-Betreiberverordnung, das Gerätesicherheitsgesetz, sowie die entsprechenden Normen zu beachten. Es dürfen in der vertragsärztlichen Versorgung nur Ultraschallsysteme verwendet werden, die über eine CE-Kennzeichnung mit Kennziffer der benannten Stelle verfügen.

### **2. Technische Leistungsfähigkeit**

Die Anforderungen an Ultraschallsysteme richten sich nach Anwendungsklassen. Bei allen Ultraschallsystemen ist eine interne oder externe anschließbare Prüfmöglichkeit ihrer wesentlichen Systemeigenschaften zu gewährleisten. Für die sonographische Untersuchung sind die für den jeweiligen Untersuchungszweck geeigneten Schallköpfe und Sendefrequenzen zu verwenden, wenn in den einzelnen Anwendungsklassen nichts anderes bestimmt ist. Ein Curved-Array mit einem Radius  $\leq 20$  mm gilt als Sektorschallkopf. Alle Angaben, die schallgeschwindigkeitsabhängig sind (Messabstände etc.), sind auf eine Schallgeschwindigkeit von 1540 m/s bezogen. Wird eine andere Schallgeschwindigkeit zu Grunde gelegt, ist diese anzugeben. Die Anforderung zu dem Kriterium „Sendefrequenz“ bezieht sich bei Harmonic Imaging auf die Empfangsfrequenz.

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 1.1 Gehirn durch die offene Fontanelle**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33052
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Schädel durch die offene Fontanelle
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Sektor-Phased-Array u/o Curved-Array mit Radius $\leq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 5,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 10$ cm. Bildfeldwinkel $\geq 70^\circ$
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Koronares Schnittbild in Höhe des Foramen Monroi
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von - grauer und weißer Substanz - Kerngebieten - Ventrikelsystem

**AK 2.1 Gesamtes Auge**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33000
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Auge, Augenhöhle
<b>Arbeitsmodus</b>		A-Modus
<b>Zugang</b>		Transpalpebral oder transbulbär
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Schallkopf mit 1 Wandlerelement (Einzelelementschwinger), Durchmesser $\leq 6$ mm, Vektor-A-Modus (mechanischer B-Modus mit in Mittelstellung arretierbarem Schallkopf) ist zulässig, falls gleichwertig.
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 8,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbar, mit dB-Kalibrierung. Tiefenabhängige Empfangsverstärkung (falls vorhanden) muss abschaltbar sein.
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 80 dB (Gesamtdynamik). Maximale Gesamtempfindlichkeit bezogen auf den Standardreflektor W38 $\geq 64$ dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Tiefe $\geq 6$ cm
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: vollständiges Echogramm in Amplituden-Zeitdarstellung, Verstärkungsanzeige, Messmodusanzeige, Kennzeichnung von Echos im Falle ihrer automatischen Auswertung, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation Zulässiger Messfehler des Tiefenmaßstabes $\leq \pm 1\%$ oder $\leq \pm 0,2$ mm * Axiale Auflösung in Wasser (-6 dB) $\leq 0,6$ mm * Zeitlicher Abstand zwischen dem Empfang des Echos und der Darstellung am Monitor $\leq 0,1$ s * Laufzeitauflösung in der Echogrammdarstellung $\leq 0,13$ $\mu$ s, ggf. mit Lupenfunktion *  * Technische Definition (nicht Gegenstand der Bilddokumentation)
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	-
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	-
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	-

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 2.2 Gesamtes Auge**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33000
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Auge, Augenhöhle
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transpalpebral oder transbulbär
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Mechanischer Sektorschallkopf mit abgeschlossener Vorlaufstrecke mit integriertem Einzelwandler und akustischer Fokussierung oder ringförmig angeordneten Wandlerelementen mit elektronischer Fokussierung u/o Linear-Array u/o Sektor-Phased-Array u/o Convex-Array. Schallkopf muss hinreichend klein sein.
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 7,5 MHz (Einzelwandler), ≥ 6,0 MHz (Array)
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbar, mit dB-Kalibrierung. Tiefenabhängige Empfangsverstärkung (falls vorhanden) muss abschaltbar sein.
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 80 dB (Gesamtdynamik). Maximale Gesamtempfindlichkeit bezogen auf den Standardreflektor W38 ≥ 64 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Tiefe ≥ 4,5 cm
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholffrequenz</b>	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Axiale Auflösung in Wasser (-6 dB) ≤ 1,0 mm * Zulässiger Messfehler des angezeigten Markerabstandes ≤ 0,1 mm (axial), ≤ 0,5 mm (andere Richtungen) * Zeitlicher Abstand zwischen dem Empfang des Echos und der Darstellung am Monitor ≤ 0,1 s * Laufzeitauflösung in der Echogrammdarstellung ≤ 0,13 µs * _____ * Technische Definition (nicht Gegenstand der Bilddokumentation)
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Gesamtdarstellung eines Auges mit Hornhaut und Linse und Rückwand sowie Anschnitt des Sehnervs im Papillenbereich.
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen - Hornhaut, Iris, Linse, Glaskörper, Netzhaut, Aderhaut, Sklera, Augenmuskelsansätzen und vorderen 2/3 des Sehnervs. Wiedergabe der gekrümmten Flächen.

**AK 2.3 Biometrie des Auges**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33001
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Biometrie des Auges
<b>Arbeitsmodus</b>		A-Modus
<b>Zugang</b>		Kontaktankopplung am Corneascheitel oder Immersion per Skleraltrichter
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Schallkopf mit 1 Wandlerelement (Einzelelementschwinger), Durchmesser ≤ 6 mm, Vektor-A-Modus ist zulässig, falls gleichwertig
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 8,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbar, mit dB-Kalibrierung. Tiefenabhängige Empfangsverstärkung (falls vorhanden) muss abschaltbar sein.
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 80 dB (Gesamtdynamik). Maximale Gesamtempfindlichkeit bezogen auf den Standardreflektor W38 ≥ 64 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Tiefe ≥ 4 cm
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholffrequenz</b>	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: vollständiges Echogramm in Amplituden-Zeitdarstellung, Verstärkungsanzeige, Messmodusanzeige, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation Zulässiger Messfehler des Tiefenmaßstabes ≤ ± 1 % oder ≤ ± 0,2 mm * Axiale Auflösung in Wasser (-6 dB) ≤ 0,6 mm * Zeitlicher Abstand zwischen dem Empfang des Echos und der Darstellung am Monitor ≤ 0,1 s * Laufzeitauflösung in der Echogrammdarstellung ≤ 0,13 µs, ggf. mit Lupenfunktion * _____ * Technische Definition (nicht Gegenstand der Bilddokumentation)
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	-
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	-
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	-

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 2.4 Biometrie des Auges**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33001
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Biometrie des Auges
<b>Arbeitsmodus</b>		A-Modus (automatische Laufzeitmessung)
<b>Zugang</b>		Kontaktankopplung am Corneascheitel oder Immersion per Skleraltrichter
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Schallkopf mit 1 Wanderelement (Einzelelementschwinger), Durchmesser $\leq 6$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 8,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbar mit dB-Kalibrierung, Tiefenabhängige Empfangsverstärkung (falls vorhanden) muss abschaltbar sein.
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Maximale Gesamtempfindlichkeit bezogen auf den Standardreflektor W38 $\geq 64$ dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Tiefe $\geq 4$ cm
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholffrequenz</b>	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: vollständiges Echogramm in Amplituden-Zeitdarstellung mit Kennzeichnung der ausgewerteten Echos, Verstärkungsanzeige, Messmodusanzeige, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation Zulässiger Messfehler des Tiefenmaßstabes $\leq \pm 0,5$ % oder $\leq \pm 0,1$ mm für die Einzelmessung * Axiale Auflösung in Wasser (-6 dB) $\leq 0,6$ mm * Zeitlicher Abstand zwischen dem Empfang des Echos und der Darstellung am Monitor $\leq 0,1$ s * Laufzeitauflösung in der Echogrammdarstellung $\leq 0,13$ $\mu$ s, ggf. mit Lupenfunktion *  * Technische Definition (nicht Gegenstand der Bilddokumentation)
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	-
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	-
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	-

**AK 2.5 Pachymetrie zur Messung der Hornhautdicke des Auges**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33002
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Messung der Hornhautdicke des Auges
<b>Arbeitsmodus</b>		A-Modus
<b>Zugang</b>		Corneale Kontaktankopplung
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Schallkopf mit 1 Wanderelement (Einzelelementschwinger)
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 20,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	-
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	-
4.1	<b>Bildfeld</b>	Messbereich von mindestens 0,2 - 1,0 mm
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholffrequenz</b>	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Dokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: automatisch erfasste Messwerte der Hornhautdicke, Messmodusanzeige, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation. Echogrammdarstellung nicht erforderlich. Zulässiger Messfehler der angezeigten Strecken $\leq \pm 0,025$ mm *  * Technische Definition (nicht Gegenstand der Bilddokumentation)
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	-
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	-
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	-

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 2.6 Pachymetrie zur Messung der Hornhautdicke des Auges**

Gebührenordnungsposition		33002
Organ bzw. Körperregion		Messung der Hornhautdicke des Auges
Arbeitsmodus		B-Modus
Zugang		Immersion
Altersgruppe		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	Schallkopf	Mechanischer Schallkopf mit Einzelwandler
2.1	Sendefrequenz	≥ 20,0 MHz
2.2	Fokussierung	-
3.1	Empfangsverstärkung	Einstellbar mit dB-Kalibrierung
3.2	Empfangsdynamik	-
4.1	Bildfeld	Bildfeldtiefe ≥ 2,5 mm. Bildfeldbreite ≥ 2,5 mm.
4.2	Doppler-Messfeld	
5.	Bildwiederholfrequenz	-
6.	Bilddokumentation	<p>Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker</p> <p>Axiale Auflösung in Wasser (-6 dB) ≤ 0,12 mm, Messfehler des angezeigten Markerabstandes ≤ 0,05 mm (axial) *</p> <p>Zeitlicher Abstand zwischen dem Empfang des Echos und der Darstellung am Monitor ≤ 0,1 s *</p> <p>Laufzeitauflösung in der Echogrammdarstellung: ≤ 0,05 µs *</p> <p>_____</p> <p>* Technische Definition (nicht Gegenstand der Bilddokumentation)</p>
7.	Bittiefe der Signaldarstellung	Mindestens 8 bit
8.	Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung	-
9.1	Technische Bildqualität: Organe/Körperregion	Darstellung der Hornhaut
9.2	Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale	Bildschärfe der Hornhautkonturen

**AK 3.1 Nasennebenhöhlen**

Gebührenordnungsposition		33010
Organ bzw. Körperregion		Nasennebenhöhlen
Arbeitsmodus		A-Modus
Zugang		-
Altersgruppe		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	Schallkopf	Schallkopf muss hinreichend klein sein.
2.1	Sendefrequenz	≥ 3,0 MHz
2.2	Fokussierung	-
3.1	Empfangsverstärkung	-
3.2	Empfangsdynamik	-
4.1	Bildfeld	-
4.2	Doppler-Messfeld	-
5.	Bildwiederholfrequenz	-
6.	Bilddokumentation	<p>Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker.</p> <p>Der Messfehler darf 3% des Objektabstandes nicht überschreiten. Für Messstrecken &lt; 17 mm ist ein absoluter Messfehler von 0,5 mm zulässig.</p>
7.	Bittiefe der Signaldarstellung	-
8.	Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung	-
9.1	Technische Bildqualität: Organe/Körperregion	-
9.2	Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale	-

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 3.2 Nasennebenhöhlen**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33010
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Nasennebenhöhlen
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 5,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 3 cm. Bildfeldbreite ≥ 3,4 cm ab Hautoberfläche und ≥ 3,8 cm in 2 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und –orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 4 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung einer Nasennebenhöhle
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen - Knochen und umgebenden Strukturen, Schleimhäuten - soliden Geweben und Flüssigkeiten

**AK 3.3 Gesichteweichteile, Halsweichteile, Speicheldrüsen**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33011
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Gesichteweichteile und/oder Halsweichteile und/oder Speicheldrüsen
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius ≥ 20 mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 5,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 3 cm. Bildfeldbreite ≥ 3,4 cm ab Hautoberfläche und ≥ 3,8 cm in 2 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und –orientierung, ggs. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung einer Speicheldrüse oder Querschnittsdarstellung einer Seite des Halses (paramedian)
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen - Wand- und Binnenstrukturen von Gefäßen und Gängen - soliden Geweben und Flüssigkeiten Erkennbarkeit von - Binnenstrukturen in soliden Geweben/Organen

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 3.4 Schilddrüse**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33012
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Schilddrüse
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 5,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 5$ cm. Bildfeldbreite $\geq 3,4$ cm ab Hautoberfläche und $\geq 3,8$ cm in 2 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Querschnitt einer Seite einschl. Größenbestimmung
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen - Wand- und Binnenstrukturen von Gefäßen und Kapselstrukturen - soliden Geweben und Flüssigkeiten

**AK 4.1 Herz und herznahe Gefäße, transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33020
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Echokardiographische Untersuchung
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus mit M-Modus
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		Jugendliche, Erwachsene
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Sektor-Phased-Array u/o Curved-Array mit Radius $\leq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 3,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 45 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 18$ cm. Bildfeldwinkel variabel, mindestens von $45^\circ - 90^\circ$
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 30 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, M-Modus-Darstellung mit Entfernungs- und Zeitmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Position der M-Modus-Linie im B-Modus-Bild, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Möglichkeit der synchronen und getriggerten Schreibung des EKG, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Vierkammerblick eines Herzens
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von - Herzhöhlen - Herzwand - Herzklappen



Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 4.2 Herz und herznahe Gefäße, transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33020
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Echokardiographische Untersuchung
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus mit M-Modus
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Sektor-Phased-Array u/o Curved-Array mit Radius $\leq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 5,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 45 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 15$ cm. Bildfeldwinkel variabel, mindestens von $45^\circ - 90^\circ$
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 30 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, M-Modus-Darstellung mit Entfernungs- und Zeitmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Position der M-Modus-Linie im B-Modus-Bild, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Möglichkeit der synchronen und getriggerten Schreibung des EKG, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Vierkammerblick eines Herzens
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von <ul style="list-style-type: none"> <li>- Herzhöhlen</li> <li>- Herzwand</li> <li>- Herzklappen</li> </ul>

**AK 4.3 Herz und herznahe Gefäße, transoesophageal**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33023 i. V. m. 33020
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Echokardiographische Untersuchung
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus mit M-Modus
<b>Zugang</b>		Transoesophageal
<b>Altersgruppe</b>		Jugendliche, Erwachsene
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf für Endodiagnostik (TEE-Schallkopf)
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 5,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 45 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 8$ cm. Bildfeldwinkel variabel, mindestens von $45^\circ - 90^\circ$
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 30 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, M-Modus-Darstellung mit Entfernungs- und Zeitmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Position der M-Modus-Linie im B-Modus-Bild, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Möglichkeit der synchronen und getriggerten Schreibung des EKG, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Vierkammerblick eines Herzens
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von <ul style="list-style-type: none"> <li>- Herzhöhlen</li> <li>- Herzwandschichten</li> <li>- Herzklappen</li> </ul>

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 4.4 Herz und herznahe Gefäße, transoesophageal**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33023 i. V. m. 33020
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Echokardiographische Untersuchung
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus mit M-Modus
<b>Zugang</b>		Transoesophageal
<b>Altersgruppe</b>		Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf für Endodiagnostik (TEE-Schallkopf)
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 7,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 45 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 6 cm. Bildfeldwinkel variabel, mindestens von 45° - 90°
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 30 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, M-Modus-Darstellung mit Entfernungs- und Zeitmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Position der M-Modus-Linie im B-Modus-Bild, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Möglichkeit der synchronen und getriggerten Schreibung des EKG, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Vierkammerblick eines Herzens
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von - Herzhöhlen - Herzwandschichten - Herzklappen

**AK 4.5 Herz unter physikalischer oder pharmakodynamischer Belastung**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33030, 33031
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Zweidimensionale echokardiographische Untersuchung in Ruhe und bei Belastung
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus mit M-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		Jugendliche, Erwachsene
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Sektor-Phased-Array u/o Curved-Array mit Radius ≤ 20 mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 2,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 45 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 18 cm. Bildfeldwinkel variabel, mindestens von 45° - 90°
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 30 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, M-Modus-Darstellung mit Entfernungs- und Zeitmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Position der M-Modus-Linie im B-Modus-Bild, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Möglichkeit der synchronen und getriggerten Schreibung des EKG, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Vierkammerblick eines Herzens
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von - Herzhöhlen - Herzwand - Herzklappen

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 4.6 Herz unter physikalischer oder pharmakodynamischer Belastung**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33030, 33031
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Zweidimensionale echokardiographische Untersuchung in Ruhe und bei Belastung
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus mit M-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Sektor-Phased-Array u/o Curved-Array mit Radius $\leq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 3,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 45 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 15$ cm. Bildfeldwinkel variabel, mindestens von $45^\circ$ - $90^\circ$
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 30 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, M-Modus-Darstellung mit Entfernungs- und Zeitmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Position der M-Modus-Linie im B-Modus-Bild, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Möglichkeit der synchronen und getriggerten Schreibung des EKG, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Vierkammerblick eines Herzens
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von - Herzhöhlen - Herzwand - Herzklappen

**AK 5.1 Thoraxorgane, transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33040
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Thoraxorgane
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Indikationsbezogen: Linear-Array bzw. Curved-Array u/o Sektor-Phased-Array
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 3,0$ MHz (Curved-Array, Sektor-Phased-Array), $\geq 5,0$ MHz (Linear-Array)
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	-
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Interkostaler Schrägschnitt
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung der - Thoraxwandschichten - der Pleuralinie zwischen soliden Geweben und Flüssigkeiten

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 5.2 Thoraxorgane, transkavitär**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33090 i. V. m. 33040
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Thoraxorgane
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transkavitär
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf (Array oder Einzelelementschwinger (Radialsonde)) für transösophageale oder transtracheale/transbronchiale Endodiagnostik
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 7,5 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung (außer bei Einzelelementschwingern)
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 4 cm. Bildfeldwinkel bei Einzelelementschwinger (Radialsonde) mindestens 90°; entfällt bei Arraysonden
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, ggf. gewählte Sendefokusposition, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung von Speiseröhre oder Aortenbogen oder Truncus pulmonalis mit der dazwischen gelegenen Lymphknotenstation 4L
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung der <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wandschichten der Speiseröhre,</li> <li>- Wandschichten von Trachea/Bronchien,</li> <li>- Wandschichten großer Gefäße, oder</li> <li>- mediastinalen Lymphknoten</li> </ul>

**AK 6.1 Brustdrüse**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33041, 08320
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Brustdrüse, ggf. regionale Lymphknoten
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 7,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 6 cm. Bildfeldbreite ≥ 3,4 cm ab Hautoberfläche und ≥ 3,8 cm in 2 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung einer Brustdrüse
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen <ul style="list-style-type: none"> <li>- Binnenstrukturen der Brust einschließlich Gefäßen und Gängen</li> <li>- soliden Geweben und Flüssigkeiten</li> </ul> in Brust und Thoraxwand.

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 7.1 Abdomen, Retroperitoneum einschließlich Niere, transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		01748, 33042
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Abdomen und/oder Retroperitoneum einschließlich Nieren
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		Jugendliche, Erwachsene
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 3,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 15$ cm. Bildfeldbreite $\geq 6$ cm in 6 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signal-darstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenz-verschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines parenchymatösen Organs und eines Hohlorgans bzw. eines flüssigkeitsgefüllten Organs
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wand- und Binnenstrukturen von parenchymatösen Organen, Gefäßen, Gängen, Hohlorgananteilen, Wandschichten des Darms</li> <li>- soliden Geweben und Flüssigkeiten</li> </ul>

**AK 7.2 Abdomen, Retroperitoneum einschließlich Niere, transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33042
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Abdomen und/oder Retroperitoneum einschließlich Nieren
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm u/o Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius $\leq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 5,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 10$ cm. Bildfeldbreite $\geq 6$ cm in 6 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signal-darstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenz-verschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines parenchymatösen Organs und eines Hohlorgans bzw. eines flüssigkeitsgefüllten Organs
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wand- und Binnenstrukturen von parenchymatösen Organen, Gefäßen, Gängen, Hohlorgananteilen, Wandschichten des Darms</li> <li>- soliden Geweben und Flüssigkeiten</li> </ul>

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 7.3 Abdomen, Retroperitoneum einschließlich Niere, transkavitär**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33090 i. V. m. 33042
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Abdomen und/oder Retroperitoneum einschließlich Nieren
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transkavitär
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf (Array oder Einzelelementschwinger (Radialsonde)) für transösophageale oder transrektale Endodiagnostik
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 7,5 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung (außer bei Einzelelementschwingern)
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 4 cm; Bildfeldwinkel bei Einzelelementschwinger (Radialsonde) mindestens 90°, entfällt bei Arraysonden
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, ggf. gewählte Sendefokusposition, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines Hohlorgans oder Darstellung des Abgangs des Truncus coeliacus aus der Aorta
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung der <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wandschichten der Hohlorgane</li> <li>- Binnenstrukturen der umgebenden Organe / Gewebe, oder</li> <li>- Wand- und Binnenstrukturen von Gefäßen und Gängen</li> </ul>

**AK 8.1 Uro-Genitalorgane (Penis und Skrotum), transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33043
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Uro-Genitalorgane (Penis und Skrotum)
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius ≥ 20 mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 5,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 4 cm. Bildfeldbreite ≥ 3 cm in 1 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines Hodens mit Nebenhoden oder Querschnitt des Penis
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung <ul style="list-style-type: none"> <li>- Binnenstruktur von Hoden / Nebenhoden bzw. Penis</li> <li>- umgebende Hüllen</li> <li>- Wand- und Binnenstrukturen von Gefäßen und Gängen</li> <li>- solide Gewebe und Flüssigkeiten</li> </ul>

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 8.2 sonstige Uro-Genitalorgane, transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33043
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Uro-Genitalorgane (sonstige Organe)
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 3,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 10$ cm. Bildfeldbreite $\geq 3$ cm in 3 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung Niere oder Harnblase einschl. Abgrenzung zur Umgebung (bei Männern mit Prostata)
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wand- und Binnenstrukturen von Gefäßen, Gängen und Hohlorgananteilen</li> <li>- soliden Geweben und Flüssigkeiten</li> </ul>

**AK 8.3 Uro-Genitalorgane, transkavitär**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33090 i. V. m. 33043
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Uro-Genitalorgane
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transkavitär
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf für Endodiagnostik
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 7,5$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung (außer bei Einzelelementschwingern)
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 4$ cm, Bildfeldwinkel bei Einzelelementschwingern (Radialsonde) mindestens $90^\circ$ , entfällt bei Arraysonden
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, ggf. gewählte Sendefokusposition, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung der Prostata
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wand- und Binnenstrukturen von Gefäßen, Gängen und Hohlorgananteilen</li> <li>- soliden Geweben und Flüssigkeiten</li> </ul>

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 8.4 Weibliche Genitalorgane**

<b>Gebührenordnungsposition</b>	33044, 01780, 01830, 01831, 01902, 01904, 01905, 01906, 01912, 08341	
<b>Organ bzw. Körperregion</b>	Weibliche Genitalorgane	
<b>Arbeitsmodus</b>	B-Modus	
<b>Zugang</b>	Transkutan	
<b>Altersgruppe</b>	-	
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 3,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 10$ cm. Bildfeldbreite $\geq 3$ cm in 3 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung des Uterus und einer Adnexregion
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von <ul style="list-style-type: none"> <li>- Endo- und Myometrium</li> <li>- Binnenstrukturen des Ovars</li> <li>- Blase</li> </ul>

**AK 8.5 Weibliche Genitalorgane**

<b>Gebührenordnungsposition</b>	33044, 01780, 01830, 01831, 01902, 01904, 01905, 01906, 01912, 08341	
<b>Organ bzw. Körperregion</b>	Weibliche Genitalorgane	
<b>Arbeitsmodus</b>	B-Modus	
<b>Zugang</b>	Transkavitär	
<b>Altersgruppe</b>	-	
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf für Endodiagnostik (Vaginalsonde)
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 5,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 5$ cm. Bildfeldwinkel $\geq 90^\circ$
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, ggf. gewählte Sendefokusposition, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung des Uterus und einer Adnexregion
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von <ul style="list-style-type: none"> <li>- Endo- und Myometrium</li> <li>- Binnenstrukturen des Ovars</li> </ul>



Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 9.1 Schwangerschaftsdiagnostik, transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		01770, 01772, 01773, 01781, 01782, 01787
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Betreuung einer Schwangeren / Weiterführende sonographische Diagnostik / Fruchtwasserentnahme / Transabdominale Blutentnahme aus der Nabelschnur / Transzervikale Gewinnung von Chorionzotengewebe
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 3,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 15$ cm. Bildfeldbreite $\geq 9,5$ cm in 6 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation gemäß Mutterschafts-Richtlinien auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Messwerte, Messmarker, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung des Kopfes oder Thorax des Feten
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von Binnenstrukturen von Kopf oder Thorax des Feten gemäß Mutterschafts-Richtlinien

**AK 9.2 Schwangerschaftsdiagnostik, transkavitär**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		01770, 01772, 01773, 01781, 01782, 01787
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Betreuung einer Schwangeren / Weiterführende sonographische Diagnostik / Fruchtwasserentnahme / Transabdominale Blutentnahme aus der Nabelschnur / Transzervikale Gewinnung von Chorionzotengewebe
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		Transkavitär
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf für Endodiagnostik (Vaginalsonde)
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 5,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 5$ cm. Bildfeldwinkel $\geq 90^\circ$
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation gemäß Mutterschafts-Richtlinien auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht mit folgenden Inhalten: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Messwerte, Messmarker, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, ggf. gewählte Sendefokusposition, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung des Kopfes oder Thorax des Feten
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von Binnenstrukturen von Kopf oder Thorax des Feten gemäß Mutterschafts-Richtlinien

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 10.1 Bewegungsapparat**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33050
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Gelenke und/oder umschriebene Strukturen des Bewegungsapparates
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 5,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 6 cm. Bildfeldbreite ≥ 3,4 cm ab Hautoberfläche und ≥ 3,8 cm in 2 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines Hüftgelenks oder Schultergelenks oder zweier anderer großer Gelenke
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen - Binnenstruktur von Weichteilen und Muskeln - Knochen, Sehnen, Muskel, Wand- und Binnenstrukturen von Gefäßen - soliden Geweben und Flüssigkeiten

**AK 10.2 Bewegungsapparat (Säuglingshüfte)**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		01722, 33051
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Säuglingshüfte
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 5,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 7 cm. Bildfeldbreite ≥ 3,4 cm ab Hautoberfläche und ≥ 3,8 cm in 2 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Messwerte, Messmarker, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition, ggf. gewählte Sendefokusposition
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	s. Anlage V § 5
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	s. Anlage V § 5 Nr. 8

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 11.1 Venen der Extremitäten**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33076
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Venen einer Extremität
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 5,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 10$ cm. Bildfeldbreite $\geq 3$ cm in 1,5 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signal-darstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Längsschnitt einer großen Vene
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung von - Venenwand - Lumen und Umgebung

**AK 12.1 Haut einschließlich Subkutis**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33080
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Haut
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 20,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 54 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldbreite $\geq 1,2$ cm
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, ggf. gewählte Sendefokusposition, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signal-darstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung der Kutis
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung - der einzelnen Hautschichten und der Unterhautschicht, Wand- und Binnenstrukturen von Gefäßen - zwischen soliden Geweben und Flüssigkeiten

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 - Bildgebende Verfahren (A-, B-, M-Modus)

**AK 12.2 Haut (subkutanes Gewebe einschließlich Lymphknoten)**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33080
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Subkutanes Gewebe einschließlich Lymphknoten
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 7,5 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe ≥ 4 cm. Bildfeldbreite ≥ 2,5 cm
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	-
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung einer Leistenregion mit subkutanem Gewebe
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung zwischen <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wand- und Binnenstrukturen von Gefäßen und ggf. Lymphknoten</li> <li>- soliden Geweben und Flüssigkeiten</li> </ul>

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 20.1 Extrakranielle Gefäße, Doppler**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33060
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Extrakranielle hirnversorgende Gefäße
<b>Arbeitsmodus</b>		CW-Doppler, ggf. mit Frequenzspektrumanalyse mit mindestens 128 Stützstellen
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	Schallkopf	CW-Sonde
2.1	Sendefrequenz	≥ 5,0 MHz
2.2	Fokussierung	-
3.1	Empfangsverstärkung	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	Empfangsdynamik	-
4.1	Bildfeld	-
4.2	Doppler-Messfeld	Aus einer Tiefe von 5 cm muss ein Signal ableitbar sein.
5.	Bildwiederholfrequenz	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: ggf. Frequenzspektrum mit Zeitmaßstab, ggf. Maßstab für Frequenzverschiebung oder Flussgeschwindigkeit, Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) ≤ 50 Hz.
7.	Bittiefe der Signaldarstellung	-
8.	Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung	-
9.1	Technische Bildqualität: Organe/Körperregion	-
9.2	Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale	-

**AK 20.2 Gefäße der Extremitäten, Doppler**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33061
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		extremitätenver- und/oder entsorgende Gefäße
<b>Arbeitsmodus</b>		CW-Doppler
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	Schallkopf	CW-Sonde
2.1	Sendefrequenz	≥ 5,0 MHz
2.2	Fokussierung	-
3.1	Empfangsverstärkung	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	Empfangsdynamik	-
4.1	Bildfeld	-
4.2	Doppler-Messfeld	Aus einer Tiefe von 5 cm muss ein Signal ableitbar sein.
5.	Bildwiederholfrequenz	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) ≤ 50 Hz.
7.	Bittiefe der Signaldarstellung	-
8.	Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung	-
9.1	Technische Bildqualität: Organe/Körperregion	-
9.2	Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale	-

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 20.3 Gefäße des männlichen Genitalsystems, Doppler**

Gebührenordnungsposition		33062
Organ bzw. Körperregion		Gefäße des männlichen Genitalsystems
Arbeitsmodus		CW-Doppler
Zugang		-
Altersgruppe		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	Schallkopf	CW-Sonde
2.1	Sendefrequenz	≥ 5,0 MHz
2.2	Fokussierung	-
3.1	Empfangsverstärkung	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	Empfangsdynamik	-
4.1	Bildfeld	-
4.2	Doppler-Messfeld	Aus einer Tiefe von 4 cm muss ein Signal ableitbar sein.
5.	Bildwiederholfrequenz	-
6.	Bilddokumentation	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) ≤ 50 Hz.
7.	Bittiefe der Signaldarstellung	-
8.	Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung	-
9.1	Technische Bildqualität: Organe/Körperregion	-
9.2	Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale	-

**AK 20.4 Gefäße des männlichen Genitalsystems, Doppler**

Gebührenordnungsposition		33064
Organ bzw. Körperregion		Gefäße des männlichen Genitalsystems
Arbeitsmodus		PW-Doppler
Zugang		-
Altersgruppe		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	Schallkopf	PW-Sonde u/o Linear-Array
2.1	Sendefrequenz	≥ 5,0 MHz
2.2	Fokussierung	-
3.1	Empfangsverstärkung	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	Empfangsdynamik	-
4.1	Bildfeld	-
4.2	Doppler-Messfeld	Aus einer Tiefe von 4 cm muss ein Signal ableitbar sein.
5.	Bildwiederholfrequenz	-
6.	Bilddokumentation	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) ≤ 50 Hz.
7.	Bittiefe der Signaldarstellung	-
8.	Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung	-
9.1	Technische Bildqualität: Organe/Körperregion	-
9.2	Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale	-

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 20.5 Intrakranielle Gefäße, Doppler**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33063
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Intrakranielle Gefäße
<b>Arbeitsmodus</b>		PW-Doppler, ggf. mit Frequenzspektrumanalyse mit mindestens 128 Stützstellen
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	PW-Sonde u/o Sektor-Phased-Array, ggf. Curved-Array mit Radius $\leq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 1,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	-
4.1	<b>Bildfeld</b>	-
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 10 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: ggf. Frequenzspektrum mit Zeitmaßstab, ggf. Maßstab für Frequenzverschiebung oder Flussgeschwindigkeit, Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) $\leq 50$ Hz
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	-
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	-
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	-

**AK 20.6 Extrakranielle Gefäße, Duplex**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33070, 13300
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Extrakranielle hirnversorgende Gefäße
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus und gleichzeitige Messung von Flussgeschwindigkeit und Flussrichtung. Bei Farbduplex einschließlich farbcodierter Darstellung
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	B-Bild $\geq 5,0$ MHz Doppler: der Lage und Größe des Gefäßes angepasst
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 5$ cm. Bildfeldbreite $\geq 3$ cm in 1 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 5 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Nulllinie, Wandfilter, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Farbduplex: bei nicht-pathologischen Befunden Schnittbild in einer Ebene und Dopplerspektrum, bei pathologischen Befunden Schnittbilder -wenn möglich- in 2 Ebenen, davon eine farbkodierte Dokumentation (bevorzugt im Längsschnitt mit flussgeschwindigkeitsabhängiger und flussrichtungsbabhängiger Farbkodierung mit Maßstab) und Dopplerspektrum.
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit für B-Modus-Bild. Farbstufen: mindestens 6 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines der untersuchten Gefäße (z. B. A. carotis com.)
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	B-Bild mit eingeblendeter Achse des PW-Dopplers, Darstellung des Frequenzspektrums B-Bild: Gefäß von Umgebung abgrenzbar, Gefäßverlauf im Messbereich erkennbar Frequenzspektrum auswertbar abgebildet Bei Farbduplex: im Farbdopplerfenster Flussnachweis in durchströmten Strukturen

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 20.7 Intrakranielle Gefäße, Duplex**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33071, 13300
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Intrakranielle Gefäße
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus und gleichzeitige Messung von Flussgeschwindigkeit und Flussrichtung. Bei Farbduplex einschließlich farbcodierter Darstellung
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Sektor-Phased-Array u/o Curved-Array mit Radius $\leq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	B-Bild $\geq 2,0$ MHz Doppler: der Lage und Größe des Gefäßes angepasst
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 14$ cm. Bildfeldbreite $\geq 3$ cm in 4 cm Tiefe Bildfeldtiefe $\geq 10$ cm. Bildfeldwinkel $\geq 70^\circ$ (bei Neugeborenen, Säuglingen und Kleinkindern durch die offene Fontanelle)
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 10 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Nulllinie, Wandfilter, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und –orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Farbduplex: bei nicht-pathologischen Befunden Schnittbild in einer Ebene und Dopplerspektrum, bei pathologischen Befunden Schnittbilder –wenn möglich- in 2 Ebenen, davon eine farbkodierte Dokumentation (bevorzugt im Längsschnitt mit flussgeschwindigkeitsabhängiger und flussrichtungsabhängiger Farbkodierung mit Maßstab) und Dopplerspektrum.
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit für B-Modus-Bild. Farbstufen: mindestens 6 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines der untersuchten Gefäße
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	B-Bild mit eingeblendeter Achse des PW-Dopplers, Darstellung des Frequenzspektrums B-Bild: Gefäß von Umgebung abgrenzbar, Gefäßverlauf im Messbereich erkennbar Frequenzspektrum auswertbar abgebildet Bei Farbduplex: im Farbdopplerfenster Flussnachweis in durchströmten Strukturen

**AK 20.8 Gefäße der Extremitäten, Duplex**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33072, 13300
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Extremitätenver- und entsorgende Gefäße
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus und gleichzeitige Messung von Flussgeschwindigkeit und Flussrichtung. Bei Farbduplex einschließlich farbcodierter Darstellung
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	B-Bild $\geq 5,0$ MHz Doppler: der Lage und Größe des Gefäßes angepasst
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 10$ cm. Bildfeldbreite $\geq 3$ cm in 1 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 10 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Nulllinie, Wandfilter, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und –orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Farbduplex: bei nicht-pathologischen Befunden Schnittbild in einer Ebene und Dopplerspektrum, bei pathologischen Befunden Schnittbilder –wenn möglich- in 2 Ebenen, davon eine farbkodierte Dokumentation (bevorzugt im Längsschnitt mit flussgeschwindigkeitsabhängiger und flussrichtungsabhängiger Farbkodierung mit Maßstab) und Dopplerspektrum.
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit für B-Modus-Bild. Farbstufen: mindestens 6 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines der untersuchten Gefäße (z. B. A. femoralis, A. brachialis)
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	B-Bild mit eingeblendeter Achse des PW-Dopplers, Darstellung des Frequenzspektrums B-Bild: Gefäß von Umgebung abgrenzbar, Gefäßverlauf im Messbereich erkennbar Frequenzspektrum auswertbar abgebildet Bei Farbduplex: im Farbdopplerfenster Flussnachweis in durchströmten Strukturen



Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 20.9 Gefäße des Abdomens, Retroperitoneums und Mediastinum, Duplex**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		01748, 33073, 13300
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Abdominelle und/oder retroperitoneale Gefäße oder Mediastinum
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus und gleichzeitige Messung von Flussgeschwindigkeit und Flussrichtung. Bei Farbduplex einschließlich farbcodierter Darstellung
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm u/o Linear-Array
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	B-Bild $\geq 3,0$ MHz Doppler: der Lage und Größe des Gefäßes angepasst
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusbereich und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 15$ cm. Bildfeldbreite $\geq 6$ cm in 6 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 15 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Nulllinie, Wandfilter, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Farbduplex: bei nicht-pathologischen Befunden Schnittbild in einer Ebene und Dopplerspektrum, bei pathologischen Befunden Schnittbilder -wenn möglich- in 2 Ebenen, davon eine farbkodierte Dokumentation (bevorzugt im Längsschnitt mit flussgeschwindigkeitsabhängiger und flussrichtungsabhängiger Farbkodierung mit Maßstab) und Dopplerspektrum.
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit für B-Modus-Bild. Farbstufen: mindestens 6 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines der untersuchten Gefäße (z.B. Längsschnitt A. mesenterica sup. mit Abgangsbereich)
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	B-Bild mit eingeblendeter Achse des PW-Dopplers, Darstellung des Frequenzspektrums B-Bild: Gefäß von Umgebung abgrenzbar, Gefäßverlauf im Messbereich erkennbar Frequenzspektrum auswertbar abgebildet Bei Farbduplex: im Farbdopplerfenster Flussnachweis in durchströmten Strukturen

**AK 20.10 Gefäße des weiblichen Genitalsystems, Duplex**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33074
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Gefäße des weiblichen Genitalsystems
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus und gleichzeitige Messung von Flussgeschwindigkeit und Flussrichtung. Bei Farbduplex einschließlich farbcodierter Darstellung
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf für Endodiagnostik (Vaginalsonde)
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	B-Bild $\geq 5,0$ MHz Doppler: der Lage und Größe des Gefäßes angepasst
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 5$ cm. Bildfeldwinkel $\geq 90^\circ$
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 5 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, ggf. gewählte Sendefokusposition, Nulllinie, Wandfilter, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Farbduplex: bei nicht-pathologischen Befunden Schnittbild in einer Ebene und Dopplerspektrum, bei pathologischen Befunden Schnittbilder -wenn möglich- in 2 Ebenen, davon eine farbkodierte Dokumentation (bevorzugt im Längsschnitt mit flussgeschwindigkeitsabhängiger und flussrichtungsabhängiger Farbkodierung mit Maßstab) und Dopplerspektrum.
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit für B-Modus-Bild. Farbstufen: mindestens 6 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines der untersuchten Gefäße (z.B. A. uterina)
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	B-Bild mit eingeblendeter Achse des PW-Dopplers, Darstellung des Frequenzspektrums B-Bild: Gefäß von Umgebung abgrenzbar, Gefäßverlauf im Messbereich erkennbar Frequenzspektrum auswertbar abgebildet Bei Farbduplex: im Farbdopplerfenster Flussnachweis in durchströmten Strukturen

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 21.1 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan**

Gebührenordnungsposition		33021
Organ bzw. Körperregion		Doppler-Echokardiographie
Arbeitsmodus		CW-Doppler
Zugang		Transkutan
Altersgruppe		Jugendliche, Erwachsene
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	Schallkopf	CW-Sonde
2.1	Sendefrequenz	≥ 1,9 MHz
2.2	Fokussierung	-
3.1	Empfangsverstärkung	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	Empfangsdynamik	-
4.1	Bildfeld	-
4.2	Doppler-Messfeld	Aus einer Tiefe von 18 cm muss ein Signal ableitbar sein.
5.	Bildwiederholfrequenz	-
6.	Bilddokumentation	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) ≤ 50 Hz bis 200 Hz.
7.	Bittiefe der Signaldarstellung	-
8.	Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung	-
9.1	Technische Bildqualität: Organe/Körperregion	-
9.2	Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale	-

**AK 21.2 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan**

Gebührenordnungsposition		33021
Organ bzw. Körperregion		Doppler-Echokardiographie
Arbeitsmodus		CW-Doppler
Zugang		Transkutan
Altersgruppe		Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	Schallkopf	CW-Sonde
2.1	Sendefrequenz	≥ 1,9 MHz
2.2	Fokussierung	-
3.1	Empfangsverstärkung	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	Empfangsdynamik	-
4.1	Bildfeld	-
4.2	Doppler-Messfeld	Aus einer Tiefe von 15 cm muss ein Signal ableitbar sein.
5.	Bildwiederholfrequenz	-
6.	Bilddokumentation	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) ≤ 50 Hz bis 200 Hz.
7.	Bittiefe der Signaldarstellung	-
8.	Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung	-
9.1	Technische Bildqualität: Organe/Körperregion	-
9.2	Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale	-

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 21.3 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33021
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Doppler-Echokardiographie
<b>Arbeitsmodus</b>		PW-Doppler
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		Jugendliche, Erwachsene
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Sektor-Phased-Array, ggf. Curved-Array mit Radius $\leq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 2,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	-
4.1	<b>Bildfeld</b>	-
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 18 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) $\leq 50$ Hz bis 200 Hz
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	-
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	-
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	-

**AK 21.4 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33021
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Doppler-Echokardiographie
<b>Arbeitsmodus</b>		PW-Doppler
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Sektor-Phased-Array, ggf. Curved-Array mit Radius $\leq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	$\geq 2,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	-
4.1	<b>Bildfeld</b>	-
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 15 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) $\leq 50$ Hz bis 200 Hz
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	-
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	-
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	-

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 21.5 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transoesophageal**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33023 i. V. m. 33021
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Doppler-Echokardiographie
<b>Arbeitsmodus</b>		CW-Doppler
<b>Zugang</b>		Transoesophageal
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf für Endodiagnostik (TEE-Schallkopf)
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 3,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	-
4.1	<b>Bildfeld</b>	-
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 8 cm muss ein Signal ableitbar sein.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) ≤ 50 Hz bis 200 Hz.
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	-
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	-
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	-
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	-

**AK 21.6 Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transoesophageal**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33023 i. V. m. 33021
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Doppler-Echokardiographie
<b>Arbeitsmodus</b>		PW-Doppler
<b>Zugang</b>		Transoesophageal
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf für Endodiagnostik (TEE-Schallkopf)
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	≥ 3,0 MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	-
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbar, sofern Ausgangsleistung nicht über Sendeleistung regelbar
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	-
4.1	<b>Bildfeld</b>	-
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 8 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	-
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: Nulllinie, Wandfilter, Sendefrequenz, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Akustische Wiedergabe der Dopplersignale. Möglichkeit zur Invertierung der Flussrichtungsanzeigen. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) ≤ 50 Hz bis 200 Hz
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	-
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	-
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	-

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 21.7 Herz und herznahe Gefäße, Farbduplex, transkutan**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33022, 13545, 04410
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Doppler-Echokardiographie
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus und gleichzeitige Messung von Flussgeschwindigkeit und Flussrichtung einschließlich farbkodierter Darstellung
<b>Zugang</b>		Transkutan
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Sektor-Phased-Array u/o Curved-Array mit Radius $\leq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	B-Bild $\geq 3,0$ MHz Doppler: der Lage und Größe des Gefäßes angepasst
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 45 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 18$ cm. Bildfeldwinkel variabel, $\geq 45^\circ$
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 18 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 30 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Nulllinie, Wandfilter, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Bei nicht-pathologischen Befunden Schnittbild in einer Ebene und Dopplerspektrum, bei pathologischen Befunden Schnittbilder -wenn möglich- in 2 Ebenen, davon eine farbkodierte Dokumentation (mit flussgeschwindigkeitsabhängiger und flussrichtungsabhängiger Farbkodierung mit Maßstab) und Dopplerspektrum. Möglichkeit der synchronen und getriggerten Schreibung des EKG
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit für B-Modus-Bild. Farbstufen: mindestens 6 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung mindestens einer der untersuchten Herzhöhlen
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	B-Bild mit eingeblendeter Achse des PW-Dopplers, des Farbdopplerfensters und Darstellung des Frequenzspektrums B-Bild: Gefäß bzw. Herzhöhle von Umgebung abgrenzbar, Gefäßverlauf bzw. Herzhöhle im Messbereich erkennbar Frequenzspektrum auswertbar abgebildet Im Farbdopplerfenster Flussnachweis in durchströmten Strukturen

**AK 21.8 Herz und herznahe Gefäße, Farbduplex, transoesophageal**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		33023 i. V. m. 33022, 13545, 04410
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Doppler-Echokardiographie
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus und gleichzeitige Messung von Flussgeschwindigkeit und Flussrichtung einschließlich farbkodierter Darstellung
<b>Zugang</b>		Transoesophageal
<b>Altersgruppe</b>		-
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Spezieller Schallkopf für Endodiagnostik (TEE-Schallkopf)
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	B-Bild $\geq 5,0$ MHz Doppler: der Lage und Größe des Gefäßes angepasst
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 45 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 8$ cm. Bildfeldwinkel variabel, $\geq 45^\circ$
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 15 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 30 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Nulllinie, Wandfilter, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Bei nicht-pathologischen Befunden Schnittbild in einer Ebene und Dopplerspektrum, bei pathologischen Befunden Schnittbilder -wenn möglich- in 2 Ebenen, davon eine farbkodierte Dokumentation (mit flussgeschwindigkeitsabhängiger und flussrichtungsabhängiger Farbkodierung mit Maßstab) und Dopplerspektrum. Möglichkeit der synchronen und getriggerten Schreibung des EKG
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit für B-Modus-Bild. Farbstufen: mindestens 6 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung mindestens einer der untersuchten Herzhöhlen oder der Aorta
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	B-Bild mit eingeblendeter Achse des PW-Dopplers, des Farbdopplerfensters und Darstellung des Frequenzspektrums B-Bild: Gefäß bzw. Herzhöhle von Umgebung abgrenzbar, Gefäßverlauf bzw. Herzhöhle im Messbereich erkennbar Frequenzspektrum auswertbar abgebildet Im Farbdopplerfenster Flussnachweis in durchströmten Strukturen

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 22.1 Fetales kardiovaskuläres System, Farbduplex**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		01774
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Weiterführende sonographische Diagnostik des fetalen kardiovaskulären Systems gemäß Anlage 1d der Mutterschafts-Richtlinien
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus und gleichzeitige Messung von Flussgeschwindigkeit und Flussrichtung einschließlich farbkodierter Darstellung
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	B-Bild $\geq 3,0$ MHz Doppler: der Lage und Größe des Gefäßes angepasst
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 15$ cm. Bildfeldbreite $\geq 9,5$ cm in 6 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 15 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Nulllinie, Wandfilter, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Bei nicht-pathologischen Befunden Schnittbild in einer Ebene und Dopplerspektrum, bei pathologischen Befunden Schnittbilder -wenn möglich- in 2 Ebenen, davon eine farbkodierte Dokumentation (mit flussgeschwindigkeitsabhängiger und flussrichtungsabhängiger Farbkodierung mit Maßstab) und Dopplerspektrum.
7.	<b>Bittiefe der Signalдарstellung</b>	Mindestens 8 bit für B-Modus-Bild. Farbstufen: mindestens 6 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines der untersuchten Gefäße
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	B-Bild mit eingeblendeter Achse des PW-Dopplers, des Farbdopplerfensters und Darstellung des Frequenzspektrums B-Bild: Gefäß von Umgebung abgrenzbar, Gefäßverlauf im Messbereich erkennbar Frequenzspektrum auswertbar abgebildet Im Farbdopplerfenster Flussnachweis in durchströmten Strukturen

**AK 22.2 Fetomaternales Gefäßsystem, Farbduplex**

<b>Gebührenordnungsposition</b>		01775
<b>Organ bzw. Körperregion</b>		Weiterführende sonographische Diagnostik des fetomaternalen Gefäßsystems bei Verdacht auf Gefährdung oder Schädigung des Feten durch die in Anlage 1d der Mutterschafts-Richtlinien aufgeführten Indikationen
<b>Arbeitsmodus</b>		B-Modus und gleichzeitige Messung von Flussgeschwindigkeit und Flussrichtung einschließlich farbkodierter Darstellung.
<b>Zugang</b>		-
<b>Altersgruppe</b>		-
Nr.	Kriterium	Anforderung
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array u/o Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	B-Bild $\geq 3,0$ MHz Doppler: der Lage und Größe des Gefäßes angepasst
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldtiefe $\geq 15$ cm. Bildfeldbreite $\geq 9,5$ cm in 6 cm Tiefe
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Aus einer Tiefe von 15 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 15 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Nulllinie, Wandfilter, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Bei nicht-pathologischen Befunden Schnittbild in einer Ebene und Dopplerspektrum, bei pathologischen Befunden Schnittbilder -wenn möglich- in 2 Ebenen, davon eine farbkodierte Dokumentation (mit flussgeschwindigkeitsabhängiger und flussrichtungsabhängiger Farbkodierung mit Maßstab) und Dopplerspektrum. Untere Grenzfrequenz (Wandfilter) $\leq 100$ Hz
7.	<b>Bittiefe der Signalдарstellung</b>	Mindestens 8 bit für B-Modus-Bild. Farbstufen: mindestens 6 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar.
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung eines der untersuchten Gefäße
9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	B-Bild mit eingeblendeter Achse des PW-Dopplers, des Farbdopplerfensters und Darstellung des Frequenzspektrums B-Bild: Gefäß von Umgebung abgrenzbar, Gefäßverlauf im Messbereich erkennbar Frequenzspektrum auswertbar abgebildet Im Farbdopplerfenster Flussnachweis in durchströmten Strukturen

Anlage III: Anforderungen an die apparative Ausstattung nach § 9 – Doppler-Verfahren (CW-, PW-, Duplex, Farbduplex-Modus)

**AK 23.1 Nerven und Muskeln, Farbduplex**

<b>Gebührenordnungsposition</b>	33100	
<b>Organ bzw. Körperregion</b>	Darstellung von peripheren Nerven und Muskeln	
<b>Arbeitsmodus</b>	B-Modus und ggf. Farbduplex	
<b>Zugang</b>	-	
<b>Altersgruppe</b>	-	
<b>Nr.</b>	<b>Kriterium</b>	<b>Anforderung</b>
1.	<b>Schallkopf</b>	Linear-Array, bei tiefliegenden Nerven und Muskeln ggf. Curved-Array mit Radius $\geq 20$ mm
2.1	<b>Sendefrequenz</b>	B-Bild und Farbduplex Oberflächennahe Nerven und Muskeln $\geq 15,0$ MHz Tiefliegende Nerven und Muskeln $\geq 5,0$ MHz
2.2	<b>Fokussierung</b>	Sendeseitig elektronisch veränderbarer Fokusabstand und/oder empfangsseitig mitlaufende Fokussierung
3.1	<b>Empfangsverstärkung</b>	Einstellbare und/oder automatische Adaption der tiefenabhängigen Empfangsverstärkung (Tiefenausgleich)
3.2	<b>Empfangsdynamik</b>	Mindestens 60 dB
4.1	<b>Bildfeld</b>	Bildfeldbreite $\geq 2,5$ cm
4.2	<b>Doppler-Messfeld</b>	Tiefliegende Nerven und Muskeln: Aus einer Tiefe von 5 cm muss ein Signal ableitbar sein. Messfeld verschiebbar. Ausdehnung des Messfeldes längs der Ultraschalllinien veränderbar.
5.	<b>Bildwiederholfrequenz</b>	Mindestens 30 Bilder/s
6.	<b>Bilddokumentation</b>	Bilddokumentation auf einem digitalen oder analogen Medium entsprechend der Archivierungspflicht: B-Modus-Bild mit Entfernungsmaßstab, Sendefrequenz oder Sendefrequenzbereich, Nulllinie, Wandfilter, Patientenidentität, Untersuchungsdatum, Schallkopfbezeichnung, Praxisidentifikation, Piktogramm mit Schallkopfposition und -orientierung, ggf. gewählte Sendefokusposition, zur Befunderstellung notwendige Messwerte und Messmarker Farbduplex: bei nicht-pathologischen Befunden Schnittbild in einer Ebene, bei pathologischen Befunden Schnittbilder – wenn möglich – in 2 Ebenen, davon eine farbkodierte Dokumentation (bevorzugt im Längsschnitt mit flussgeschwindigkeitsabhängiger und flussrichtungsabhängiger Farbcodierung mit Maßstab)
7.	<b>Bittiefe der Signaldarstellung</b>	Mindestens 8 bit für B-Modus-Bild. Farbstufen: mindestens 6 bit
8.	<b>Bereich der Doppler-Frequenzverschiebung</b>	Geschwindigkeitsbereich bzw. Pulswiederholfrequenz und Nulllinie einstellbar
9.1	<b>Technische Bildqualität: Organe/Körperregion</b>	Darstellung von Nerven, Muskeln, Sehnen, Gefäßen

9.2	<b>Technische Bildqualität: Charakteristische Bildmerkmale</b>	Differenzierung - der Binnenstruktur von Nerven und Muskeln - von soliden Geweben und Flüssigkeit Bei hochfrequenten Schallköpfen: - Erkennbarkeit der Nervenéchotextur  Farbcodierte Strömungsdarstellung der Blutperfusion
-----	--	--

Die Festlegungen der Vereinbarung gelten auch für diagnostische Ultraschallanwendungen, die als fakultativer Leistungsinhalt innerhalb von Pauschalen erbracht werden.

## **Anlage IV: Erläuterungen der verwendeten medizintechnischen Begriffe**

### **8 bit**

Mit 8 bit lassen sich 256 Zahlenwerte (0 bis 255) darstellen (allgemein: n bit =  $2^n$  Stufen). In der Echodarstellung am Bildwiedergabegerät (Monitor) bedeutet dies entsprechend 256 Graustufen.

### **A-Modus**

Darstellung der Amplituden der Ultraschallechos als Funktion der Laufzeit bzw. des Abstands der echogebenden Struktur vom Schallkopf.

### **Arbeitsmodus**

Technisches Verfahren in der Ultraschalldiagnostik (z. B. B-Modus, Farbduplex)

### **B-Modus**

2D-Grauwert-Ultraschallbild (B für Brightness = Helligkeit). Die Helligkeiten der einzelnen Bildpunkte entsprechen den Amplituden der Ultraschallechos an diesem Ort.

### **Bildwiederholfrequenz**

Anzahl der aufgenommenen Ultraschallbilder pro Sekunde (Echoaquisition, nicht die Wiederholfrequenz der Echodarstellung (Videobildfrequenz)).

### **Charakteristische Bildmerkmale**

Organtypische Bildelemente und Strukturen, die bei Wahl typischer Schnittebenen gut erkennbar dargestellt sein sollen.

### **Curved-Array, Curved-Array-Schallkopf, Convex-Array**

Schallkopf mit einer bogenförmigen Anordnung nebeneinander liegender Wandlerelemente. Das Bildfeld hat die Form eines Kreisringsektors.

### **CW-Doppler, Continuous-Wave Doppler**

Verfahren zur Messung der Frequenz- (Phasen-) Verschiebungen bzw. Wellenlängenänderungen einer kontinuierlich emittierten und empfangenen Ultraschallwelle. Das Verfahren liefert keine Tiefeninformation.

### **dB**

Abkürzung für Dezibel. Damit werden (in der Technik) logarithmische Verhältnisse zweier gleichartiger Leistungs- oder Energieverhältnisse wiedergegeben. Z. B. wird die Empfangsdynamik typischerweise in dB angegeben.

### **Doppler-Frequenzverschiebung, Doppler-Verschiebungsfrequenz**

Die durch den Dopplereffekt verursachte Differenz zwischen den Frequenzen von abgestrahlter und empfangener Ultraschallwelle.  $\Delta f = 2 f v/c \cos(\alpha)$  mit  $f$  = Sendefrequenz,  $v$  = Flussgeschwindigkeit,  $c$  = Schallgeschwindigkeit und  $\alpha$  = Winkel zwischen Ausbreitungsrichtung der Ultraschallwelle und Bewegungsrichtung (Blut, Gewebe).



### **Duplex, Duplex-Sonographie, Duplex-Scan**

Allgemein ist die gleichzeitige Durchführung zweier Verfahren (z. B. B- und M-Modus) gemeint. Insbesondere meint man das Ultraschallverfahren, bei dem sowohl ein B-Bild als auch ein Doppler-Spektrum (PW-Doppler) gewonnen werden kann. Dabei wird auch das Dopplerspektrum dargestellt.

### **Echokardiographie, Ultraschallkardiographie**

Untersuchung des Herzens mit Ultraschall (B-Modus, M-Modus, Doppler-Verfahren).

### **Einzelelementschwinger**

Schallkopf mit nur einem Wandlerelement.

### **Empfangsdynamik**

Verhältnis zwischen dem größten und kleinsten noch verwertbaren Ultraschallsignal. Maßeinheit ist dB.

### **Empfangsseitig mitlaufende Fokussierung**

Verfahren zur Erzielung einer über die gesamten Darstellungstiefe gleichförmigen Ortsauflösung, unabhängig von Form und Fokussierung der Sendeleulen. Hierzu wird der sehr kleine Zeit- bzw. Phasenversatz erfasst, mit dem ein Echo an den einzelnen, nebeneinanderliegenden Wandlerelementen eintrifft. Aus diesen zeitlichen Unterschieden errechnet ein Algorithmus ortskorrekt die genaue Herkunft eines Echos. Da die einzelnen Echos in Abhängigkeit von ihrer Herkunftstiefe nacheinander eintreffen, muss die Berechnung in schneller Abfolge fortlaufend aktualisiert werden, also „mitlaufen“.

### **Empfangsverstärkung**

Elektronische Verstärkung der empfangenen Echosignale.

### **Farbduplex, Farbkodierte Duplexsonographie, Color Flow Mapping**

B-Modus und gleichzeitige Messung von Bewegung (Geschwindigkeit, Bewegungsrichtung) auf der Basis einer PW-Messung. Die Information über die Bewegung wird dem Grauwertbild farbig überlagert. Wird die Bewegung erfasst, so wird an dieser Stelle nur der Farb- und nicht der Grauwert dargestellt.

### **Farbcodierte Untersuchung, Farbdoppler**

Farbcodierte 2-D-Darstellung der Dopplerinformation. Die Frequenzanteile werden dabei nicht in Grauwerten, sondern in verschiedenen Farben dargestellt.

### **Fokusabstand**

Abstand Schallkopfoberfläche – Fokusebene in der Ausbreitungsrichtung des Schalls.

### **Frequenzspektrumanalyse, Frequenzanalyse, Spektralanalyse**

Zerlegung der (Doppler-) Signale in ihre einzelnen Frequenzkomponenten mit den dazugehörigen Amplituden. Darstellung als Spektrum (Kurvenzug).

### **Harmonic Imaging**

Auswertung der Doppler-Frequenzverschiebungen mit einer Oberwelle der Sendefrequenz.

### **Lateralauflösung**

Ortsauflösung in der Richtung senkrecht zur Abstrahlrichtung des Schalls und in der Bildebene.

### **Linear-Array, Linear-Array-Schallkopf**

Schallkopf mit einer geraden Anordnung nebeneinander liegender Wandlerelemente. Das Bildfeld ist rechteckig oder trapezförmig.

### **Messmarker, Marker, Cursor**

Zeichen im Bild, das für Messzwecke oder als Zeiger verwandt werden kann.

### **M-Modus**

Darstellung von Gewebestrukturen an einem bestimmten Ort als Funktion der Zeit. Die Helligkeiten der einzelnen Bildpunkte in der Grauwertdarstellung entsprechen den Amplituden der Ultraschallechos an diesem Ort zu einem bestimmten Zeitpunkt. Damit lassen sich die örtlichen Veränderungen echogener Strukturen über der Zeit gut darstellen.

### **M-Modus-Linie**

Wählbare Linie im B-Bild, die für die M-Modus-Darstellung benutzt wird.

### **Nulllinie, Baseline**

Linie bei der Doppler-Darstellung, die dem unverschobenen Signal entspricht. Diese Linie wird auch als Zeitachse verwendet.

### **Pachymetrie**

Laufzeitbasierte Messung der Hornhautdicke.

### **PW-Doppler, Pulsed-Wave Doppler, Puls-Doppler-Verfahren**

Verfahren zur Messung der Frequenz- (Phasen-) Verschiebungen bzw. Wellenlängenänderungen eines Ultraschallpulses. Mit diesem Verfahren kann ein Doppler-Signal von einem definierten Ort gewonnen werden.

### **Radialsonde**

s. Einzelelementschwinger

### **Schallkopf**

Teil eines Ultraschallsystems, von dem der Schall emittiert und die Echos empfangen werden. An den einzelnen Wandlerelementen im Schallkopf erfolgt eine Umwandlung der elektrischen Signale in akustische (Druck-)Signale und umgekehrt.

### **Sektor-Phased-Array, Sektor-Array, Sektor-Array-Schallkopf, Phased-Array**

Schallkopf mit einer geraden Anordnung nebeneinander liegender Wandlerelemente. Das Bildfeld ist sektorförmig. Die Schallpulse werden durch die zeitlich unterschiedliche Ansteuerung der einzelnen Wandlerelemente in der Bildebene geschwenkt.

### **Sektorschallkopf**

Oberbegriff für Schallköpfe mit einem sektorförmigen Bildfeld. Unterschieden werden elektronische Sektor-Schallköpfe (Curved-Array mit einem Radius  $\leq 20$  mm, Sektor-Phased-Array) und mechanisch scannende Sektor-Schallköpfe.

### **Sendefrequenz**

Arithmetisches Mittel, der am weitesten auseinanderliegenden Frequenzen  $f_1$  und  $f_2$  (Grenzfrequenzen), bei denen das Amplitudenspektrum des akustischen Sendepulses erstmals 3 dB niedriger ist als der Spitzenwert.

### **Sendeseitige Fokussierung**

Die einzelnen Wandlerelemente einer zur Erzeugung einer Ultraschalllinie gewählten Gruppe von Wandlerelementen werden zeitversetzt erregt. Durch Variation der zeitlichen Verzögerung kann sendeseitig der vorgewählte Fokusabstand verändert werden.

### **Signaldarstellung**

Darstellung der Echosignale auf dem Bildwiedergabegerät (Monitor) mit bestimmter Bittiefe.

### **Stützstellen**

Ein Begriff aus der numerischen Mathematik, der die Abtastpunkte von Funktionen bezeichnet, die für weitere Rechnungen verwendet werden. Je größer die Zahl der Stützstellen in einem bestimmten Bereich, desto genauer lässt sich die Funktion rekonstruieren.

### **TEE-Schallkopf (Transesophageal echocardiography)**

Spezieller Schallkopf zur transoesophagealen Untersuchung des Herzens.

### **Tiefenausgleich, TGC (Time Gain Compensation), DGC (Depth Gain Compensation)**

Bildtiefenabhängige Empfangsverstärkung. Durch den Tiefenausgleich kompensiert man die Schwächung des Ultraschalls während der Ausbreitung und erreicht eine gleichmäßige Darstellung der Strukturen, unabhängig von ihrer Lokalisation (Tiefe).

### **Wandfilter, Hochpassfilter**

Einstellbarer Frequenzfilter, der Dopplerfrequenzen oberhalb einer bestimmten Grenzfrequenz durchlässt. Er dient der Eliminierung niederfrequenter Störungen, wie z. B. der durch die Gefäßwandbewegung verursachten Frequenzverschiebungen im Doppler-Signal.

### **Wandlerelement**

Basiseinheit im Schallkopf, die bei mechanischer Deformierung (Auftreffen von Schallwellen auf den Schallkopf) die mechanische Energie in elektrische Energie und umgekehrt elektrische Energie in mechanische Energie (Aussenden von Schallwellen) umwandelt (z.B. unter Ausnutzung des Piezo-Effekts).

## **Anlage V: Regelmäßige Überprüfung der ärztlichen Dokumentation bei der sonographischen Untersuchung der Säuglingshüfte nach § 12**

### **§ 1**

#### **Inhalt und Ziel**

Diese Vereinbarung regelt die zusätzlichen Voraussetzungen für die Ausführung und Abrechnung der sonographischen Untersuchung der Säuglingshüften in der vertragsärztlichen Versorgung (Leistungen nach den Gebührenordnungspositionen 01722 und 33051 des Einheitlichen Bewertungsmaßstabes). Mit dieser kontinuierlichen Qualitätssicherungsmaßnahme soll eine stets gleichbleibende Untersuchungsqualität derjenigen Ärzte gewährleistet werden, die die hüftsonographische Untersuchung bei Säuglingen durchführen. Dies betrifft neben der Qualität der Bild- und Schriftdokumentation auch die vom untersuchenden Arzt veranlassten diagnostischen und/oder therapeutischen Konsequenzen.

### **§ 2**

#### **Überprüfung der ärztlichen Dokumentation**

Ärzte, die eine Genehmigung zur sonographischen Untersuchung der Säuglingshüfte in der vertragsärztlichen Versorgung gemäß § 4 oder § 5 i. V. m. Anlage I Anwendungsbereich AB 10.2 oder § 6 i. V. m. den Anlagen I und II Anwendungsbereich AB 10.2 der Ultraschall-Vereinbarung erhalten haben, sind zur Aufrechterhaltung ihrer fachlichen Befähigung verpflichtet, unmittelbar nach Abrechnung der ersten 12 Leistungen nach Genehmigungserteilung an einer Initialprüfung und anschließend an regelmäßigen Stichprobenprüfungen der ärztlichen Dokumentation (Bild- und Schriftdokumentation) jeweils innerhalb von 2 bzw. 5 Jahren teilzunehmen.

### **§ 3**

#### **Umfang**

- (1) Die Überprüfung der ärztlichen Dokumentation umfasst die Qualität der selbständig durchgeführten sonographischen Untersuchung der Säuglingshüfte mit ihren diagnostischen Informationen sowie die Nachvollziehbarkeit und Schlüssigkeit der medizinischen Fragestellung, Befundung und Indikationsstellung für mögliche Folgemaßnahmen.
- (2) Die sich aus der jeweiligen Anamnese, dem klinischen oder sonographischen Befund ergebenden Konsequenzen für das vom Arzt veranlasste weitere diagnostische und/oder therapeutische Vorgehen sind ebenfalls im Umfang der Überprüfung enthalten.

#### **§ 4**

### **Anforderung und Auswahl der Dokumentationen durch die Kassenärztliche Vereinigung**

Die Kassenärztliche Vereinigung fordert von jedem Arzt die Dokumentationen (Bild- und Schriftdokumentationen) über durchgeführte Hüftsonographien bei Säuglingen von mindestens 12 Patienten (Fälle) an. Die Auswahl der anzufordernden Dokumentationen erfolgt, abgesehen von der Initialprüfung, nach dem Zufallsprinzip. Die Stichprobenziehung erfolgt aus den Fällen des gesamten Zeitraums seit der letzten Prüfung.

#### **§ 5**

### **Anforderungen an die Bilddokumentation**

Folgende Anforderungen an die Bilddokumentation sind zu erfüllen:

1. Die Identifikation der Patienten muss eindeutig sein (Name, Geburtsdatum, Untersuchungsdatum).
2. Die Ultraschallbilder müssen vom untersuchenden Arzt unterschrieben sein oder es muss der Name des untersuchenden Arztes eindeutig aus der Bilddokumentation hervorgehen.
3. Es sind zwei Ultraschallbilder von jeder Hüfte vorzulegen.
4. Die Seitenbezeichnungen müssen auf jedem Ultraschallbild vorhanden sein.
5. Die Messlinien müssen auf einem der beiden Ultraschallbilder eingezeichnet sein.
6. Erfolgt das Einzeichnen der Messlinien auf einem Papierbildausdruck, so muss das Abbildungsverhältnis mindestens 1,7 : 1 betragen.
7. Alternativ zu einem Papierbildausdruck können die Bilddokumente auch digital eingereicht werden.
8. Folgende Bildmerkmale (anatomische Strukturen) müssen dargestellt und eindeutig erkennbar sein:
  - Knorpel-Knochen-Grenze
  - Hüftkopf
  - Umschlagfalte der Gelenkkapsel
  - Gelenkkapsel
  - Labrum acetabulare
  - knorpeliges Pfannendach
  - Os ilium einschließlich Unterrand
  - knöcherner Erker (Umschlagpunkt)

9. Die Ultraschallbilder müssen kippfehlerfrei in der Standardschnittebene nach Graf (Unterrand des Os ilium, mittlerer Pfannendachbereich, Labrum acetabulare) angefertigt sein.
10. Die Winkelbefunde (Alpha- und Beta-Winkel) sowie die Typisierung nach Graf sind auf der Grundlage der Auswertung eines Bildes pro Gelenkseite zu ermitteln.
11. Bei dezentrierten Gelenken kann von der Standardschnittebene nach Graf abgewichen werden.

## **§ 6**

### **Anforderung an die schriftliche Dokumentation**

- (1) Die schriftliche Dokumentation der sonographischen Früherkennungs-Untersuchung der Säuglingshüfte hat gemäß Anlage 5 zu Abschnitt B Nr. 3 der Richtlinien des Bundesausschusses der Ärzte und Krankenkassen über die Früherkennung von Krankheiten bei Kindern bis zur Vollendung des 6. Lebensjahres ("Kinder-Richtlinien") zu erfolgen. Die schriftliche Dokumentation der sonographischen Untersuchung der Säuglingshüfte muss neben anamnestischen Angaben - für jede Hüfte getrennt - klinische Angaben wie Stabilität des Hüftgelenks und Abspreizhemmung sowie den Hüfttyp nach Graf einschließlich Alpha- und Beta-Winkel enthalten.
- (2) Weiterhin sind die diagnostischen und ggf. die therapeutischen Konsequenzen zu dokumentieren:
  - keine Therapie
  - Kontrolluntersuchung
  - Nachreifungstherapie
  - Retentionstherapie
  - Repositionstherapie
  - andere Empfehlungen

Es ist anzugeben, ob für die empfohlenen diagnostischen und/oder therapeutischen Konsequenzen eine Überweisung erfolgte.

## **§ 7**

### **Durchführung der Überprüfung durch die Sonographie-Kommission und Auswertung der durchgeführten Qualitätssicherungsmaßnahmen**

- (1) Die Durchführung der Überprüfung einschließlich der Beurteilung der ärztlichen Dokumentation (Bild- und Schriftdokumentation) erfolgt durch die Sonographie-Kommission der Kassenärztlichen Vereinigung.

- (2) Die Beratung des Arztes nach § 10 Abs. 2 kann im Rahmen eines Kolloquiums stattfinden. Die Durchführung der Kolloquien richtet sich nach den Qualitätssicherungs-Richtlinien der Kassenärztlichen Bundesvereinigung gemäß § 75 Abs. 7 SGB V.
- (3) Die Kassenärztliche Bundesvereinigung führt gemeinsam mit den Kassenärztlichen Vereinigungen geeignete Maßnahmen durch, die eine Vergleichbarkeit der Ergebnisse der Initial- und Stichprobenprüfungen durch Angleichung relevanter Aspekte der Beurteilungs- und Bewertungspraxis ermöglichen.
- (4) Damit die Partner der Bundesmantelverträge entscheiden können, ob und in welcher Weise die nach dieser Vereinbarung durchgeführten Qualitätssicherungsmaßnahmen weitergeführt werden, sind deren Ergebnisse von den Kassenärztlichen Vereinigungen zu sammeln, zusammenzufassen und jährlich auszuwerten. Eine Zusammenstellung ist den Vertragspartnern auf Anforderung zur Verfügung zu stellen.
- (5) In die jährliche Auswertung gemäß Absatz 4 werden mindestens folgende Angaben (aufgeschlüsselt nach Kassenärztlichen Vereinigungen) einbezogen:
  - Anzahl geprüfter Ärzte gemäß § 2, differenziert nach Initial- und Stichprobenprüfung
  - Anzahl der Ärzte mit Genehmigung
  - Anzahl neu beschiedener Anträge
  - Anzahl abrechnender Ärzte
  - Anzahl und Ergebnisse (gemäß § 8) der Beurteilungen der Dokumentationen bei Initialprüfungen und Stichprobenprüfungen gemäß § 11 Abs. 2 und 3, wobei bei den Beurteilungen der Stufe III nach Mängeln der Bild- und Schriftdokumentation zu differenzieren ist.
  - Anzahl durchgeführter Kolloquien gemäß § 7 Abs. 2 und § 11 Abs. 4
  - Anzahl Genehmigungsaussetzungen und -entzüge gemäß § 11 Abs. 3 und 4
  - Anzahl nachgewiesener Kurse nach Anhang 1 und nach § 6 der Ultraschall-Vereinbarung
  - Durchgeführte Maßnahmen und Ergebnisse gemäß § 7 Abs. 3
  - Erfolgte Empfehlungen an den Arzt gemäß § 10 Abs. 3
  - Erfolgte Beratungen gemäß § 10 Abs. 2

## **§ 8 Beurteilungsstufen**

- (1) Je Arzt werden insgesamt folgende Unterlagen in die Beurteilung durch die Sonographie-Kommission einbezogen:
  - 48 Bilddokumentationen gemäß § 5
  - 12 schriftliche Dokumentationen gemäß § 6

- (2) Die Beurteilung der bildlichen und schriftlichen Dokumentationen erfolgt je Patient nach folgenden Stufen:

Stufe I: regelgerecht (keine oder geringfügige Mängel)

Stufe II: eingeschränkt (geringe Mängel)

Patientendokumentationen sind der Stufe II insbesondere dann zuzuordnen, wenn

- in der Papierbilddokumentation mit manuell eingezeichneten Messlinien das Abbildungsverhältnis von mindestens 1,7 : 1 nicht eingehalten wurde,
- in der Bilddokumentation die Bildmerkmale (anatomischen Strukturen gemäß § 5 Nr. 8) im Einzelnen nur eingeschränkt dargestellt sind,
- die Messlinien nicht ausreichend korrekt eingezeichnet wurden,
- die schriftliche Dokumentation unvollständig oder nur eingeschränkt nachvollziehbar ist.

Stufe III: unzureichend (schwerwiegende Mängel)

Patientendokumentationen sind der Stufe III insbesondere dann zuzuordnen, wenn

- in der Bilddokumentation die Bildmerkmale (anatomischen Strukturen gemäß § 5 Nr. 8) im Einzelnen unzureichend dargestellt sind,
- die Schnittebene in der Bilddokumentationen nicht der Standardschnittebene entspricht,
- wenn die Messlinien zur Bestimmung des Alpha- und Betawinkels nicht korrekt eingezeichnet sind mit der Folge einer fehlerhaften Typisierung,
- die schriftliche Dokumentation unzureichend nachvollziehbar ist (z.B. behandlungsbedürftiger Befund nicht erkannt).

## **§ 9**

### **Anforderungskriterien**

- (1) Die Anforderungen an eine sachgerechte Dokumentation werden erfüllt, wenn höchstens 2 Patientendokumentationen der Stufe II und keine der Stufe III zugeordnet wurde.
- (2) Die Anforderungen an eine sachgerechte Dokumentation werden nicht erfüllt, wenn



- a) mehr als 2 und höchstens 5 Patientendokumentationen der Stufe II oder eine Patientendokumentation der Stufe III zugeordnet werden mussten oder wenn
- b) mehr als eine Patientendokumentation der Stufe III oder mehr als 5 Patientendokumentationen der Stufe II zugeordnet werden mussten.

## **§ 10**

### **Information, Beratung sowie Maßnahmen durch die Kassenärztliche Vereinigung**

- (1) Das Ergebnis der Überprüfung der Dokumentation wird dem Arzt durch die Kassenärztliche Vereinigung innerhalb von 4 Wochen mitgeteilt.
- (2) Der Arzt wird fallbezogen und differenziert nach untersuchten Gelenken über die bestehenden Mängel informiert und soll eingehend beraten werden, wie die Mängel behoben werden können. Die Beratung zur Behebung von technischen Mängeln kann mit Zustimmung des Arztes auch am Ort der Leistungserbringung (Arztpraxis etc.) durchgeführt werden.
- (3) In folgenden Fällen und unter der Voraussetzung einer gegebenen therapeutischen Relevanz wird dem Arzt empfohlen, unverzüglich geeignete Maßnahmen zu ergreifen, die zu einer zeitnahen Klärung des Befundes bzw. zu einer korrekten Behandlung führen:
  - die Bilddokumentation diagnostisch nicht verwertbar ist,
  - ein behandlungsbedürftiger Befund nicht erkannt wurde oder nicht ausreichend therapiert wurde,
  - eine Behandlung bei falsch positivem Befund durchgeführt wird.

Die Kassenärztliche Vereinigung kann eine zeitnahe Rückmeldung über die von dem Arzt ergriffenen Maßnahmen anfordern.

## **§ 11**

### **Prüfungsintervalle / Folgen bei nicht sachgerecht durchgeführter Dokumentation**

- (1) Werden die Anforderungen an eine sachgerechte Dokumentation gemäß § 9 Abs. 1 im Rahmen der Initialprüfung (die ersten 12 Leistungen nach Genehmigungserteilung) erfüllt, erfolgt die nächste Stichprobenprüfung gemäß § 4 innerhalb von 24 Monaten. Werden die Anforderungen an eine sachgerechte Dokumentation dabei gemäß § 9 Abs. 1 erfüllt, hat die nächste Stichprobenprüfung regelmäßig innerhalb von 5 Jahren zu erfolgen.
- (2) Werden die Anforderungen an eine sachgerechte Dokumentation gemäß § 9 Abs. 2 Buchstabe a) im Rahmen der Initialprüfung oder einer Stichprobenprüfung nicht erfüllt, muss der Arzt innerhalb von 12 Monaten an einer erneuten Überprüfung der Dokumentation (Wiederholungsprüfung) teilnehmen. Werden die Anforderungen an eine

sachgerechte Dokumentation dabei gemäß § 9 Abs. 1 erfüllt, hat die nächste Prüfung regelmäßig gemäß § 4 innerhalb von 5 Jahren zu erfolgen. Werden die Anforderungen an eine sachgerechte Dokumentation gemäß § 9 Abs. 2 Buchstabe a) wiederholt nicht erfüllt, entscheidet die Kassenärztliche Vereinigung, neben der obligaten Wiederholungsprüfung nach Satz 1, über die Einleitung weiterer qualitätssichernder Maßnahmen.

- (3) Werden die Anforderungen an eine sachgerechte Dokumentation gemäß § 9 Abs. 2 Buchstabe b) im Rahmen der Initialprüfung oder einer Stichprobenprüfung nicht erfüllt, wird die Genehmigung zur Durchführung und Abrechnung von Leistungen der Sonographie der Säuglingshüfte ausgesetzt. Der Arzt hat innerhalb eines Jahres nach Mitteilung über die festgestellten Mängel die erfolgreiche Teilnahme an einem Fortbildungskurs zur Sonographie der Säuglingshüfte gemäß Anhang 1 der Kassenärztlichen Vereinigung nachzuweisen. Bei erfolgreich geführtem Nachweis erfolgt die nächste Überprüfung auf der Grundlage der ersten 12 durchgeführten und abgerechneten sonographischen Untersuchungen der Säuglingshüfte (Initialprüfung).
- (4) Die Genehmigung ist zu widerrufen, wenn der Arzt den nach Absatz 3 erforderlichen Fortbildungskurs nicht innerhalb eines Jahres nachgewiesen hat. Ein erneuter Antrag auf eine Genehmigung kann frühestens nach Ablauf von 6 Monaten nach Mitteilung über den Widerruf der Genehmigung gestellt werden. Hierzu ist die erfolgreiche Teilnahme an einem Kolloquium der Kassenärztlichen Vereinigung nachzuweisen.

## **§ 12**

### **Übergangsregelungen, Inkrafttreten**

- (1) An den Qualitätsprüfungen der ärztlichen Dokumentation müssen sich auch die Vertragsärzte beteiligen, die ihre Genehmigung zur Durchführung und Abrechnung von Säuglingssonographien vor Inkrafttreten dieser Anlage erhalten haben.
  1. Ärzte, die nach der bis zum 31.03.2012 geltenden Fassung dieser Anlage im Rahmen einer Stichprobenprüfung die Anforderungen an eine sachgerechte Dokumentation erfüllt haben (§ 9 Satz 1 der alten Fassung), werden innerhalb von 3 Jahren nach Inkrafttreten dieser Vereinbarung entsprechend geprüft.
  2. Ärzte, die nach der bis zum 31.03.2012 geltenden Fassung dieser Anlage für eine Wiederholungsprüfung vorgesehen waren, werden innerhalb eines Jahres nach der letzten Stichprobenprüfung nach den Kriterien dieser Vereinbarung geprüft.
  3. Ärzte, deren Genehmigung nach der bis zum 31.03.2012 geltenden Fassung dieser Anlage im Rahmen einer Stichprobenprüfung widerrufen wurde, werden im Falle einer erneuten Antragstellung im Rahmen der Initialprüfung nach den Kriterien dieser Vereinbarung geprüft.
- (2) Die Änderungen treten am 01.04.2012 in Kraft.

## **Anhang 1: Fortbildungskurs zur Sonographie der Säuglingshüfte gemäß § 11 Abs. 3**

### Kursinhalte:

#### 1. Eingangstest

Zu Beginn der Fortbildung soll ein kurzer Eingangstest durchgeführt werden (Auswertung und Beurteilung von charakteristischen Bildern sowie Beantwortung von Fragen). Der Test dient der Erfassung des aktuellen Wissensstandes, um Wissenslücken aufzudecken, die im weiteren Verlauf des Kurses individuell behandelt werden.

#### 2. Lehrinhalte

##### 2.1. Theoretische Grundlagen

2.1.1. Anatomische Identifizierung

2.1.2. Brauchbarkeitsprüfung

2.1.3. Typeneinteilung

2.1.4. Befundstandard (sonographisch und formal)

2.1.5. Deskription

##### 2.2. Theorie der Untersuchungstechnik

2.2.1. Messtechnik

2.2.2. Typisierung sonographischer Hüftgelenksbefunde, Sonometer

2.2.3. Instabilität und elastische Federung, „dynamische“ Stressuntersuchung

2.2.4. Kippfehler (und deren Vermeidung)

##### 2.3. Abtasttechnik (mittels praktischer Übungen)

##### 2.4. Behandlung von Hüftreifungsstörungen

2.5. Qualitätssicherung: Erläuterung zur Anlage V „Regelmäßige Überprüfung der ärztlichen Dokumentation bei der sonographischen Untersuchung der Säuglingshüfte nach §12“ der Ultraschall-Vereinbarung nach § 135 Abs. 2 SGB V

#### 3. Abschlusstest

Einzelbeurteilung an Archivmaterial (anatomische Identifikation, Messtechnik, therapeutische Konsequenzen), Leistungskontrolle und Evaluation

Der hier beschriebene Fortbildungskurs kann ersetzt werden durch einen Kurs, der die Anforderungen an einen Abschlusskurs gemäß § 6 der Ultraschall-Vereinbarung in Verbindung mit Nr. 10.2 Anlage II der Ultraschall-Vereinbarung erfüllt.

### Weitere Anforderungen:

Dauer mindestens 8 Unterrichtsstunden. Maximal 20 Teilnehmer je Kursleiter.

Der Kursleiter muss nach § 8 Buchstabe c) Ultraschall-Vereinbarung qualifiziert sein.

## **Anlage VI: Befähigungsnachweis zur Erbringung von Leistungen der Ultraschalldiagnostik bei Untersuchungen im Rahmen des Anwendungsbereiches AB 9.1a gemäß den Mutterschafts-Richtlinien**

### **§ 1 Inhalt und Ziel**

Diese Anlage regelt die Anforderungen an den Befähigungsnachweis für die Erlangung der Genehmigung zur Erbringung von Ultraschalleistungen gemäß dem Anwendungsbereich AB 9.1a der Ultraschallvereinbarung im Rahmen der Mutterschafts-Richtlinien mittels einer Online-Prüfung.

### **§ 2 Zuständigkeiten**

- (1) Anbieter der Prüfungen ist die Kassenärztliche Vereinigung. Die Kassenärztliche Bundesvereinigung stellt der Kassenärztlichen Vereinigung eine von ihr entwickelte Prüfungssoftware für die Durchführung der Prüfung zur Verfügung, die aus der Prüfungsfallsammlung die konkrete Prüfung für den Arzt generiert und bereitstellt.
- (2) Für die Durchführung der Prüfungen wird der Kassenärztlichen Vereinigung von der Kassenärztlichen Bundesvereinigung eine Prüfungsfallsammlung mit Prüfungsfällen (Sonographiebilder und/oder Videosequenzen), dazugehörigen Fragen mit den Antwortmöglichkeiten und die Rechenregeln zur Ermittlung des Prüfergebnisses technisch zur Nutzung zur Verfügung gestellt.
- (3) Die Kassenärztliche Vereinigung ist insbesondere verantwortlich für das Führen und Bereitstellen einer Benutzerverwaltung, die die Prüfungsberechtigten ausweist.
- (4) Die Kassenärztliche Bundesvereinigung ist verantwortlich für die Bereitstellung einer bundeseinheitlichen Prüfungsfallsammlung, die zentral vorgehalten und gepflegt werden muss.

### **§ 3 Anforderungen an die Fallsammlungen und das System**

- (1) Es gelten die folgenden Anforderungen an die Fallsammlungen
  - a. Für die Prüfungsfallsammlung ist ein Gesamtbestand von mindestens 200 Fällen vorzuhalten. Jeder Fall kann mehrere Bilder und/oder Videosequenzen enthalten.
  - b. Für den Trainingsmodus wird eine gesonderte Trainingsfallsammlung zur Verfügung gestellt, die mindestens 30 Fälle umfassen soll. Die Trainingsfälle werden nicht in der Prüfung verwendet. Die Trainingsfallsammlung kann beliebig oft durch den Arzt bearbeitet werden.

- c. Die Fälle müssen, bevor sie in die Fallsammlungen aufgenommen werden, von qualifizierten Ärzten geprüft und validiert worden sein, die z. B. in Ultraschallkommissionen tätig sind oder eine vergleichbare Qualifikation nachweisen können, z. B. durch Genehmigung zur Durchführung entsprechender Leistungen.
  - d. Bei der Prüfung und Validierung der Fälle der Fallsammlungen sind diese den in der Anlage 1a, Abschnitt 2 (Untersuchung), Buchstabe 2b der Mutterschafts-Richtlinien definierten Organen bzw. Untersuchungsaspekten zuzuordnen.
  - e. Bevor die Bilder oder Videosequenzen in den Fallsammlungen aufgenommen werden, sind alle Merkmale der Bilder oder der Videosequenzen, die eine Identifizierung der untersuchten Person oder des Bilderstellers ermöglichen, zu entfernen oder so unkenntlich zu machen, so dass eine Identifizierung der Betroffenen unmöglich ist.
  - f. Der Anteil auffälliger Befunde in der jeweiligen Fallsammlung liegt zwischen 25 % und 75 %. Der Bedarf zu einem teilweisen Austausch von Prüfungsfällen wird durch die Partner der Bundesmantelverträge auf Grundlage der Daten gemäß § 3 Abs. 2 Buchstabe g ein Jahr nach Inkrafttreten dieser Anlage geprüft und ggf. gesondert festgelegt. Ausgetauschte Fälle können in die Trainingsfallsammlung gemäß Buchstabe b übernommen werden.
  - g. Die Prüfungsfälle für jeden Arzt werden zufällig aus der Prüfungsfallsammlung ausgewählt. Es werden insgesamt 30 Fälle ausgewählt, die ggf. jeweils aus mehreren Bildern und/oder Videosequenzen bestehen. Pro Prüfungssitzung müssen alle fetalen Strukturen, die in der Anlage 1a, Abschnitt 2 (Untersuchung), Buchstabe 2b der Mutterschafts-Richtlinien definiert sind, mit mindestens einem Fall abgedeckt sein.
- (2) Es gelten die folgenden Anforderungen an das System
- a. Das System bzw. die Benutzerverwaltung muss so gestaltet sein, dass eine Anmeldung des Arztes nur nach eindeutiger Identifizierung z. B. unter Zuhilfenahme der lebenslangen Arztnummer (LANR) möglich ist.
  - b. Das System muss einen Trainings- und einen Prüfungsmodus ermöglichen. Der Arzt muss aktiv in den Prüfungsmodus wechseln können. Trainingsläufe werden nicht auf die Prüfungen angerechnet. Die Antworten werden mit den Antwort-Auswahlmöglichkeiten „Ja“, „Nein“ und „Weiß ich nicht“ angeboten.
  - c. Dem Arzt muss vor Beginn des Prüfungsmodus ein Hinweis angezeigt werden, dass er die Prüfung ohne Hinzuziehung Dritter oder Nutzung entsprechender Hilfsmittel durchzuführen hat. Der Hinweis ist durch den Arzt z. B. durch Anklicken einer Schaltfläche zu bestätigen. Der Arzt ist auf das Zeitlimit der Prüfung gemäß § 4 Abs. 2 hinzuweisen. Dem Arzt muss eindeutig angezeigt werden, wenn sich das System im Prüfungsmodus befindet.

- d. Innerhalb der angezeigten Bilder bzw. Videosequenzen eines Prüfungsfalles dürfen keine Merkmale wie Zahlen, ID's o.ä. angezeigt werden, anhand derer Fälle, Bilder oder Videosequenzen für den Arzt identifiziert werden können.
- e. Dem Arzt sind die Bilder bzw. Videosequenzen eines Falles in geeigneter Form anzuzeigen. Er muss zwischen einzelnen Bildern und/oder Videosequenzen eines Prüfungsfalles navigieren können. Zusammen mit den Bildern und/oder Videosequenzen sind die Fragen mit den Antwortoptionen zu präsentieren.
- f. Die Auswahl der Antworten erfolgt durch aktive Auswahl einer der angebotenen Antwortoptionen. Die getätigte Auswahl kann verändert werden, solange der Arzt die Antwort nicht bestätigt hat. Eine nachträgliche Änderung der Antwortauswahl nach dem Bestätigen ist technisch unmöglich zu machen.
- g. Das System muss die Sitzungen protokollieren. Aus den zu jeder Sitzung protokollierten Daten erstellt das System einen Basisdatensatz (KV-Bereich, Nummer des Prüfungsversuches, Ergebnis), der für Zwecke der Qualitätssicherung der KBV zur Verfügung gestellt wird.
- h. Das System soll ermöglichen, dass eine laufende Prüfungssitzung z. B. bei Verlust der Datenanbindung wieder aufgenommen und fortgeführt werden kann. Ungeachtet dessen gilt die nach § 4 Abs. 2 definierte Maximalzeit für die Prüfung. Eine Verlängerung der Prüfungszeit mitsamt Unterbrechung über die definierte Maximalzeit ist auszuschließen. Der Arzt trägt insofern die Verantwortung für die Funktionsfähigkeit seines Computersystems und für die Verfügbarkeit seiner Internetanbindung.
- i. Die KBV ist zuständig für das Einpflegen der Fallsammlung in das System und die Fallverwaltung. Ein Zugriff Dritter auf diesen Teil des Systems ist auszuschließen.
- j. Der Kassenärztlichen Vereinigung wird ein gesonderter KV-Admin-Zugang zur Verfügung gestellt, über den die Kassenärztliche Vereinigung Prüfungsdaten und Ergebnisse abrufen kann, und über den der Zugang der Ärzte zu den Prüfungen gesperrt oder entsperrt werden kann.

#### **§ 4**

#### **Durchführung der Online-Prüfungen**

- (1) Dem Arzt werden in der Prüfung der Reihe nach die gemäß § 3 Abs. 1 Buchstabe g ausgewählten Prüfungsfälle angezeigt. Die Reihenfolge wird vom System zufällig bestimmt. Der Arzt kann zwischen den einzelnen Fällen navigieren, solange die Beantwortung des jeweiligen Prüfungsfalls noch nicht bestätigt wurde.
- (2) Die Prüfungszeit beträgt maximal 60 Minuten. Die laufende Zeit ist anzuzeigen.

- (3) Nach der Beantwortung der letzten zu bearbeitenden Frage ist die Prüfung beendet. Dem Arzt ist eine Meldung über Bestehen oder Nichtbestehen anzuzeigen. Bei Überschreitung der maximalen Prüfungszeit muss das System die Prüfung automatisch beenden.
- (4) Bei einem technischen Abbruch der Verbindung des Arztes zum Prüfungssystem wird das durch die Bestätigungen der Antworten bisher erreichte Ergebnis vom System gespeichert. Für eine mögliche Wiederaufnahme der Prüfung gilt § 3 Abs. 2 Buchstabe h.

## **§ 5 Bestehenskriterien**

- (1) Die erreichte Punktzahl des Arztes wird wie folgt berechnet: Eine richtige Antwort wird mit 2 Punkten gewertet, eine falsche Antwort mit 0 Punkten, die Antwortoption „Weiß ich nicht“ wird mit 1 Punkt gewertet.
- (2) Die Prüfung ist bestanden, wenn der Arzt bei einem Prüfungsversuch mindestens 50 Punkte erreicht hat.
- (3) War die Teilnahme an der ersten Prüfung nicht erfolgreich, kann der Arzt maximal 2 weitere Online-Prüfungsversuche durchführen.
- (4) Für den Fall, dass der Arzt zum Zeitpunkt der automatischen Beendigung des Prüfungsversuchs wegen Zeitüberschreitung die zum Bestehen benötigte Punktzahl bereits erreicht hat, gilt die Prüfung als bestanden. Das System hat dies zu ermitteln, § 5 Abs. 6 gilt entsprechend.
- (5) Für den Fall, dass der Arzt zum Zeitpunkt der automatischen Beendigung des Prüfungsversuchs wegen Zeitüberschreitung die zum Bestehen benötigte Punktzahl nicht erreicht hat, gilt die Prüfung als nicht bestanden. Das System hat dies zu ermitteln, § 5 Abs. 6 gilt entsprechend.
- (6) Dem Arzt ist eine Meldung über Bestehen oder Nichtbestehen anzuzeigen. Die für den geprüften Arzt zuständige Kassenärztliche Vereinigung wird automatisch über neue vorliegende Ergebnisse aus Prüfungen informiert. Die Zustellung der entsprechenden Dokumente an den Arzt erfolgt unabhängig davon durch die zuständige Kassenärztliche Vereinigung gemäß deren Regelungen. Die Anzeige des Bestehens auf dem System ist keine Genehmigungserteilung, diese erfolgt durch Bescheid der zuständigen Kassenärztlichen Vereinigung.
- (7) Hat der Arzt den dritten Prüfungsversuch nicht bestanden, erfolgt eine automatische Mitteilung an die Kassenärztliche Vereinigung gemäß Absatz 6. Der Zugang des Arztes zur Prüfung wird zunächst gesperrt. Der Arzt hat die Möglichkeit, bei der Kassenärztlichen Vereinigung an einem Kolloquium teilzunehmen.

- (8) Für den Fall, dass der Arzt das Kolloquium nicht besteht, kann die Kassenärztliche Vereinigung dem Arzt die Genehmigung zur Abrechnung von Ultraschalleistungen gemäß dem Anwendungsbereich AB 9.1a verwehren oder über weitere geeignete Maßnahmen entscheiden.

## **§ 6**

### **Prüfung ohne Online-System**

- (1) In Ausnahmefällen kann die Prüfung auch ohne Online-System in Form eines Kolloquiums bei der Kassenärztlichen Vereinigung durchgeführt werden.
- (2) Die Inhalte des Kolloquiums beziehen sich dabei auf die Anforderungen der Anlage 1a, Abschnitt 2 (Untersuchung), Buchstabe 2b der Mutterschafts-Richtlinien und die dort definierten fetalen Strukturen.
- (3) Für eine ggf. notwendige Wiederholung der Prüfung bei Nichtbestehen des Kolloquiums gilt § 5 Abs. 8.

## **§ 7**

### **Datenaustausch, Datenauswertung**

- (1) Für den Fall, dass eine Kassenärztliche Vereinigung eine andere Kassenärztliche Vereinigung oder die Kassenärztliche Bundesvereinigung mit dem Betrieb des Online-Systems beauftragt, ist ein Datenaustausch so vorzusehen, dass die beauftragende Kassenärztliche Vereinigung alle Personen- und Prüfungsdaten erhält, um die Genehmigungen der jeweiligen Ärzte erteilen bzw. nicht erteilen und ggf. Kolloquien durchführen zu können.
- (2) Im Falle einer Beauftragung gemäß Absatz 1 bleibt die beauftragende Kassenärztliche Vereinigung verantwortlich für die Bereitstellung der Daten der Prüfungsberechtigten gemäß § 2 Abs. 3.
- (3) Für Zwecke der Qualitätssicherung sind die Daten aus dem Prüfungssystem (Basisdatensatz gemäß § 3 Abs. 2 Buchstabe g von der jeweils zuständigen KV an die KBV zu übermitteln. Die Daten stehen den Partnern der Bundesmantelverträge für Beratungen zur Verfügung.
- (4) Auf Basis der Daten nach § 3 Abs. 2 Buchstabe g entscheiden die Partner der Bundesmantelverträge über die Anpassung bzw. Weiterentwicklung der Regelungen dieser Anlage.

## **§ 8**

### **Ausnahmeregelung**

- (1) Für Ärzte, die länger als ein Jahr eine Genehmigung für den Anwendungsbereich AB 9.2 besitzen, gilt die fachliche Befähigung unter der Voraussetzung als nachgewiesen, dass Leistungen der Anwendungsbereiche AB 9.1 und AB 9.2 in den letzten vier Quartalen regelmäßig erbracht wurden.



Anlage VI: Befähigungsnachweis zur Erbringung von Leistungen der Ultraschalldiagnostik bei Untersuchungen im Rahmen des Anwendungsbereiches AB 9.1a gemäß den Mutterschafts-Richtlinien

- (2) Für Ärzte, die eine Genehmigung für den Anwendungsbereich AB 9.2 neu erhalten oder innerhalb der letzten 12 Monate erhalten haben, gilt die fachliche Befähigung als nachgewiesen.
- (3) Die Genehmigung für den Anwendungsbereich AB 9.1a nach den Absätzen 1 und 2 ist zu beantragen.

### **§ 9 Übergangsregelung**

- (1) Mit dem Einverständnis der Partner der Bundesmantelverträge kann eine Kassenärztliche Vereinigung die Befähigungsnachweise der betreffenden Ärzte aufgrund einer vor Inkrafttreten der Anlage VI durchgeführten Prüfung anerkennen.
- (2) Das Einverständnis zur Anerkennung der mit dem betreffenden Prüfungssystem zuvor durchgeführten Prüfungen ist vor Erteilung der Genehmigung schriftlich bei den Partnern der Bundesmantelverträge einzuholen.

Eine entsprechende Erklärung zur Bestätigung der Vergleichbarkeit der durchgeführten Prüfungen mit den Anforderungen der Anlage VI und der Adressierung der Inhalte der entsprechenden Anforderungen der Mutterschaftsrichtlinie (Zweittrimester-Screening) ist von der beantragenden KV beizubringen und an die KBV zu richten.

**Anlage VII: Auswertungskonzept**

<b>Genehmigungen</b>			
Anzahl Ärzte mit <b>mindestens einer</b> Genehmigung	1.1.20xx		31.12.20xx
<b>Apparative Ausstattung § 9</b>			
Anzahl genehmigter <b>Ultraschallsysteme</b>	1.1.20xx		31.12.20xx

<b>Konstanzprüfungen nach § 13 Abs. 3: 6 Jahre nach Genehmigungserteilung (§ 9)</b>		
Anzahl geprüfter <b>US-Systeme nach § 13 Abs. 3 (Bild-dokumentation)</b>		
Anzahl geprüfter <b>US-Systeme nach § 13 Abs. 9 (Wartungsprotokolle)</b>		

<b>Überprüfung der ärztlichen Dokumentation § 11</b>			
<b>Anzahl Prüfungen</b>			
	§ 11 Abs. 2a	§ 11 Abs. 2b	§ 11 Abs. 5
Anzahl geprüfter Ärzte			
- davon ohne Beanstandung			
- davon mit geringer Beanstandung			
- davon mit erheblicher Beanstandung			
- davon mit schwerwiegender Beanstandung			
<b>Ergebnisse der Prüfungen</b> (ärztliche Dokumentation mit zugehöriger Bilddokumentation)			
Anzahl der geprüften ärztlichen Dokumentationen und zugehöriger Bilddokumentationen (Bemerkung: gemeint ist die Anzahl der geprüften Fälle, nicht die Anzahl geprüfter Ärzte)			
- davon ohne Beanstandung			
- davon mit geringer Beanstandung			
- davon mit erheblicher Beanstandung			
- davon mit schwerwiegender Beanstandung			

<b>bei erheblichen oder schwerwiegenden Beanstandungen der ärztlichen Dokumentation:</b>			
* Beanstandungen wegen § 10 Abs. 2 Nr. 4: Fragestellung bzw. Indikation der Untersuchung			-
* Beanstandungen wegen § 10 Abs. 2 Nr. 5: ggf. eingeschränkte Untersuchungsbedingungen bzw. Beurteilbarkeit			-
* Beanstandungen wegen § 10 Abs. 2 Nr. 6.: organspezifische Befundbeschreibung, außer bei Normalbefunden			-
* Beanstandungen wegen § 10 Abs. 2 Nr. 7: (Verdachts-)Diagnose			-
* Beanstandungen wegen § 10 Abs. 2 Nr. 8: abgeleitete diagnostische und / oder therapeutische Konsequenzen und / oder abgeleitetes anderweitiges Vorgehen			-

bei erheblichen oder schwerwiegenden Beanstandungen der <b>Bilddokumentation</b> :			
* Beanstandungen wegen § 10 Abs. 4 Nr. 1: Inhalte nach Anlage III Nummer 6			-
* Beanstandungen wegen § 10 Abs. 4 Nr. 2: Darstellung der Schnittebenen bei Normalbefund			-
* Beanstandungen wegen § 10 Abs. 4 Nr. 3: Darstellung der Schnittebenen bei pathologischem Befund			-
Kolloquien nach § 11 Abs. 6	bestanden	Nicht bestanden	
	* Mehrfachnennungen möglich		