

# Gesamtübersicht Heilmittel

gültig: 01.01.2017

## **Besondere Verordnungsbedarfe gemäß § 106b Abs. 2 SGB V**

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

## **langfristiger Heilmittelbedarf gemäß § 32 Abs. 1a SGB V**

(Anlage 2 der Heilmittel-Richtlinie 2017)

**Legende:**

gelb = Neuerung

durchgestrichen = entfallen

unterstrichen = zusätzlicher Indikationsschlüssel

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
<b>Erkrankungen des Nervensystems</b>						
B94.1		Folgezustände der Virusenzephalitis	ZN1 / ZN2 / SO3	EN1 / EN2	SC1 / ST1 / SP1 SP3 / SP4 / SP5 RE1 / RE2 / SF	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
		<b>Bösartige Neubildungen der Meningen</b>	ZN1 / ZN2 / SO1 SO3	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / ST1 / SP1 SP2 / SP3 / SP5 SP6 / RE1 / RE2 SF	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
C70.0		Hirnhäute				
C70.1		Rückenmarkhäute				
C70.9		Meningen, nicht näher bezeichnet				
		<b>Bösartige Neubildung des Gehirns</b>	ZN1 / ZN2 / SO1 SO3	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / ST1 / SP1 SP2 / SP3 / SP5 SP6 / RE1 / RE2 SF	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
C71.0		Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel				
C71.1		Frontallappen				
C71.2		Temporallappen				
C71.3		Parietallappen				
C71.4		Okzipitallappen				
C71.5		Hirnentrikel				
C71.6		Zerebellum				
C71.7		Hirnstamm				
C71.8		Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend				
C71.9		Gehirn, nicht näher bezeichnet				
		<b>Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems</b>	ZN1 / ZN2 / SO1 SO3	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / ST1 / SP1 SP2 / SP3 / SP5 SP6 / RE1 / RE2 SF	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
C72.0		Rückenmark				
C72.1		Cauda equina				
C72.2		Nn. olfactorii [I. Hirnnerv]				
C72.3		N. opticus [II. Hirnnerv]				
C72.4		N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv]				
C72.5		Sonstige und nicht näher bezeichnete Hirnnerven				
C72.8		Gehirn und and. Teile d. Zentralnervensystems, mehrere Teilbereiche überlappend				
C72.9		Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet				
G10		Chorea Huntington				
		<b>Hereditäre Ataxie</b>	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1	
G11.0		Angeborene nichtprogressive Ataxie				
G11.1		Früh beginnende zerebellare Ataxie				
G11.2		Spät beginnende zerebellare Ataxie				
G11.3		Zerebellare Ataxie mit defektem DNA-Reparatursystem				
G11.4		Hereditäre spastische Paraplegie				
G11.8		Sonstige hereditäre Ataxien				
G11.9		Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet				
		<b>Spinale Muskelatrophie und verwandte Syndrome</b>	ZN1 / ZN2 / <u>AT2</u>	EN3 / SB7	SC1 / SP5 / SP6	
G12.0		Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig- Hoffmann]				
G12.1		Sonstige vererbte spinale Muskelatrophie				
G12.2		Motoneuron-Krankheit				
G12.8		Sonstige spinale Muskelatrophien und verwandte Syndrome				
G12.9		Spinale Muskelatrophie, nicht näher bezeichnet				
G14		Postpoliosyndrom	<del>ZN1</del> / ZN2	EN1 / EN2 / EN3	SC1	
G14		Postpoliosyndrom	ZN2 / AT2	EN2 / EN3	SC1 / SP6	
		<b>Primäres Parkinson-Syndrom</b>	ZN2	EN2	SC1 / SP6	
G20.1-		Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung (Stadien 3 oder 4 nach Hoehn und Yahr)				
G20.2-		Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung (Stadium 5 nach Hoehn und Yahr)	ZN2	EN2	SC1 / SP6 / <u>ST1</u>	
		<b>Sekundäres Parkinson-Syndrom</b>	ZN2	EN2	SC1 / SP6	
G21.3		Postenzephalitisches Parkinson-Syndrom				
G21.4		Vaskuläres Parkinson-Syndrom				
G21.8		Sonstiges sekundäres Parkinson-Syndrom				
G24.3		Torticollis spasticus	WS2			nur bei gleichzeitiger leitliniengerechter medikamentöser Therapie

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
<b>Erkrankungen des Nervensystems</b>						
		<b>Multiple Sklerose [Encephalomyelitis disseminata]</b>				
G35.0		Erstmanifestation einer multiplen Sklerose				
G35.1-		Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / ST1 / SP5 SP6	
G35.2-		Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf				
G35.3-		Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf				
G35.9		Multiple Sklerose, nicht näher bezeichnet				
		<b>Sonstige akute disseminierte Demyelinisation</b>				
G36.0		Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit]				
G36.1		Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / ST1 / SP5 SP6	
G36.8		Sonstige näher bezeichnete akute disseminierte Demyelinisation				
G36.9		Akute disseminierte Demyelinisation, nicht näher bezeichnet				
		<b>Sonstige demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems</b>				
G37.0		Diffuse Hirnsklerose				
G37.1		Zentrale Demyelinisation des Corpus callosum				
G37.2		Zentrale pontine Myelinolyse				
G37.3		Myelitis transversa acuta bei demyelinisierender Krankheit des Zentralnervensystems	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / ST1 / SP5 SP6	
G37.4		Subakute nekrotisierende Myelitis [Foix-Alajouanine-Syndrom]				
G37.5		Konzentrische Sklerose [Baló-Krankheit]				
G37.8		Sonstige näher bezeichnete demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems				
G37.9		Demyelinisierende Krankheit des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet				
		<b>Länger bestehende chronische inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIPD)</b>				
G61.8		Sonstige Polyneuritiden (nur CIPD)	PN	EN3 / EN4		nur chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyradikulo-neuropathie (CIPD)
G70.0		Myasthenia gravis	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / SB7	SC1 / SP6	
G71.0		Muskeldystrophie	ZN1 / ZN2 / <u>AT2</u>	EN1 / EN2 / SB7	SC1 / SP6	
		<b>Infantile Zerebralparese</b>				
G80.0		Spastische tetraplegische Zerebralparese				
G80.1		Spastische diplegische Zerebralparese				
G80.2		Infantile hemiplegische Zerebralparese	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SP1 / SP2 / SP6 SC1	
G80.3		Dyskinetische Zerebralparese				
G80.4		Ataktische Zerebralparese				
G80.8		Sonstige infantile Zerebralparese				
G80.9		Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet				
		<b>Hemiparese und Hemiplegie</b>				
G81.0		Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2		
G81.1		Spastische Hemiparese und Hemiplegie				
G81.9		Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet				
		<b>Paraparese und Paraplegie, Tetraparese und Tetraplegie</b>				
G82.0-		Schlaffe Paraparese und Paraplegie				
G82.1-		Spastische Paraparese und Paraplegie	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2		
G82.2-		Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet				
G82.3-		Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie				
G82.4-		Spastische Tetraparese und Tetraplegie				
G82.5-		Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet				
G93.1		Anoxische Hirnschädigung, andersorts nicht klassifiziert	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1	Wachkoma (apallisches Syndrom, auch infolge Hypoxie)
G93.80		Apallisches Syndrom				
G95.0		Syringomyelie und Syringobulbie	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / EN3		
		<b>Subarachnoidalblutung</b>				
I60.0		Subarachnoidalblutung, vom Karotissiphon oder der Karotisbifurkation ausgehend	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1 / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
<b>Erkrankungen des Nervensystems</b>						
		<b>Subarachnoidalblutung (folgend)</b>				
I60.1		Subarachnoidalblutung, von der A. cerebri media ausgehend	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1 / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
I60.2		Subarachnoidalblutung, von der A. communicans anterior ausgehend				
I60.3		Subarachnoidalblutung, von der A. communicans posterior ausgehend				
I60.4		Subarachnoidalblutung, von der A. basilaris ausgehend				
I60.5		Subarachnoidalblutung, von der A. vertebralis ausgehend				
I60.6		Subarachnoidalblutung, von sonstigen intrakraniellen Arterien ausgehend				
I60.7		Subarachnoidalblutung, von nicht näher bezeichneter intrakranieller Arterie ausgehend				
I60.8		Sonstige Subarachnoidalblutung				
I60.9		Subarachnoidalblutung, nicht näher bezeichnet				
		<b>Intrazerebrale Blutung</b>				
I61.0		Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, subkortikal	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1 / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
I61.1		Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, kortikal				
I61.2		Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, nicht näher bezeichnet				
I61.3		Intrazerebrale Blutung in den Hirnstamm				
I61.4		Intrazerebrale Blutung in das Kleinhirn				
I61.5		Intrazerebrale intraventrikuläre Blutung				
I61.6		Intrazerebrale Blutung an mehreren Lokalisationen				
I61.8		Sonstige intrazerebrale Blutung				
I61.9		Intrazerebrale Blutung, nicht näher bezeichnet				
		<b>Hirnfarkt</b>				
I63.0		Hirnfarkt durch Thrombose präzerebraler Arterien	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1 / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
I63.1		Hirnfarkt durch Embolie präzerebraler Arterien				
I63.2		Hirnfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose präzerebraler Arterien				
I63.3		Hirnfarkt durch Thrombose zerebraler Arterien				
I63.4		Hirnfarkt durch Embolie zerebraler Arterien				
I63.5		Hirnfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose zerebraler Arterien				
I63.6		Hirnfarkt durch Thrombose der Hirnvenen, nichteitrig				
I63.8		Sonstiger Hirnfarkt				
I63.9		Hirnfarkt, nicht näher bezeichnet				
I64		Schlaganfall, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1 / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
		<b>Folgen einer zerebrovaskulären Krankheit</b>				
I69.0		Folgen einer Subarachnoidalblutung	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1 / SP5 / SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
I69.1		Folgen einer intrazerebralen Blutung				
I69.2		Folgen einer sonstigen nichttraumatischen intrakraniellen Blutung				
I69.3		Folgen eines Hirnfarktes				
I69.4		Folgen eines Schlaganfalls, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet				
I69.8		Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter zerebrovaskulärer Krankheiten				
		<b>Enzephalozele</b>				
Q01.0		Frontale Enzephalozele	ZN1 / ZN2 / AT2 SO1 / SO3	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 SP6	
Q01.1		Nasofrontale Enzephalozele				
Q01.2		Okzipitale Enzephalozele				
Q01.8		Enzephalozele sonstiger Lokalisationen				
Q01.9		Enzephalozele, nicht näher bezeichnet				
		<b>Angeborener Hydrozephalus</b>				
Q03.0		Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri	ZN1 / ZN2 / AT2 SO1 / SO3	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 SP6	
Q03.1		Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturales laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventrikels				
Q03.8		Sonstiger angeborener Hydrozephalus				
Q03.9		Angeborener Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet				
		<b>Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns</b>				
Q04.0		Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum	ZN1 / ZN2 / AT2 SO1 / SO3	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 SP6	

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose				
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie					
<b>Erkrankungen des Nervensystems</b>										
		<b>Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns (folgend)</b>								
Q04.1		Arrhinenzephalie	ZN1 / ZN2 / AT2 SO1 / SO3	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 SP6					
Q04.2		Holoprosenzephalie-Syndrom								
Q04.3		Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns								
Q04.4		Septooptische Dysplasie								
Q04.5		Megalenzephalie								
Q04.6		Angeborene Gehirnzysten								
Q04.8		Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gehirns								
Q04.9		Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet								
		<b>Spina bifida</b>								
Q05.0		Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus	ZN1 / ZN2 / AT2 SO1 / SO3	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 SP6					
Q05.1		Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus								
Q05.2		Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus								
Q05.3		Sakrale Spina bifida mit Hydrozephalus								
Q05.4		Nicht näher bezeichnete Spina bifida mit Hydrozephalus								
Q05.5		Zervikale Spina bifida ohne Hydrozephalus								
Q05.6		Thorakale Spina bifida ohne Hydrozephalus								
Q05.7		Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus								
Q05.8		Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus								
Q05.9		Spina bifida, nicht näher bezeichnet								
		<b>Sonstige angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes</b>								
Q06.0		Amyelie	ZN1 / ZN2 / AT2 SO1 / SO3	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 SP6					
Q06.1		Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarks								
Q06.2		Diastematomyelie								
Q06.3		Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina								
Q06.4		Hydromyelie								
Q06.8		Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarks								
Q06.9		Angeborene Fehlbildung des Rückenmarks, nicht näher bezeichnet								
<b>Verletzungen der Nerven und des Rückenmarks</b>										
		<b>Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Halshöhe</b>								
S14.0		Kontusion und Ödem des zervikalen Rückenmarkes	ZN1 / ZN2 / AT2	EN1 / EN2 / EN3		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis				
S14.1		Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des zervikalen Rückenmarkes								
S14.2		Verletzung von Nervenwurzeln der Halswirbelsäule								
S14.3		Verletzung des Plexus brachialis								
S14.4		Verletzung peripherer Nerven des Halses								
S14.5		Verletzung zervikaler sympathischer Nerven								
S14.6		Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven des Halses								
		<b>Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Thoraxhöhe</b>								
S24.0		Kontusion und Ödem des thorakalen Rückenmarkes	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / EN3		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis				
S24.1		Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des thorakalen Rückenmarkes								
S24.2		Verletzung von Nervenwurzeln der Brustwirbelsäule								
S24.3		Verletzung peripherer Nerven des Thorax								
S24.4		Verletzung thorakaler sympathischer Nerven								
S24.5		Verletzung sonstiger Nerven des Thorax								
S24.6		Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs des Thorax								
		<b>Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens</b>								
S34.0		Kontusion und Ödem des lumbalen Rückenmarkes [Conus medullaris]	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / EN3		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis				
S34.1		Sonstige Verletzung des lumbalen Rückenmarkes								
S34.2		Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins								
S34.3		Verletzung der Cauda equina								
S34.4		Verletzung des Plexus lumbosacralis								
S34.5		Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Beckenregion								

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
<b>Verletzungen der Nerven und des Rückenmarks</b>						
		<b>Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens (folgend)</b>				
S34.6		Verletzung eines oder mehrerer peripherer Nerven des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / EN3		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S34.8		Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens				
T09.3		Verletzung des Rückenmarkes, Höhe nicht näher bezeichnet	ZN1 / ZN2 / AT2	EN3		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
T90.5		Folgen einer intrakraniellen Verletzung	ZN1 / ZN2 / AT2 SO3	EN1 / EN2	SC1 / SP5 / SP6	Verletzung, die unter S06.- klassifizierbar ist  nicht umfasst: S06.0 Gehirnerschütterung umfasst: S06.1 bis S06.9 Hinweis: Folgen oder Spätfolgen, die ein Jahr oder länger nach der akuten Verletzung bestehen
<b>Entzündliche Polyarthropathien, Systemkrankheit des Bindegewebes und Spondylopathien</b>						
		<b>Seropositive chronische Polyarthritis</b>	WS2 EX2 / EX3	SB1 / SB5		
M05.0-		Felty-Syndrom				
M05.0-		Felty-Syndrom	WS2 / EX2 / EX3 AT2	SB1 / SB5		
M05.1-		Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis				
M05.2-		Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis				
M05.3-		Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme	WS2 / EX2 / EX3 AT2	SB1 / SB5		
M05.8-		Sonstige seropositive chronische Polyarthritis				
M05.9-		Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet				
M06.0-		Seronegative chronische Polyarthritis	WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5		
M06.1-		Adulte Form der Still-Krankheit				
		<b>Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten</b>	WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5		
M07.0-		Distale interphalangeale Arthritis psoriatica				
M07.1-		Arthritis mutilans	WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5		
M07.2-		Spondylitis psoriatica				
M07.3-		Sonstige psoriatische Arthritiden				
M07.4-		Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]	WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5		
M07.5-		Arthritis bei Colitis ulcerosa				
M07.6-		Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten				
		<b>Juvenile Arthritis</b>				
M08.0-		Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ	WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5		
M08.1-		Juvenile Spondylitis ankylosans				
M08.2-		Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form				
M08.1-		Juvenile Spondylitis ankylosans	WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5		
M08.2-		Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form				
M08.3		Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form				
M08.4-		Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form	WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5		
M08.7-		Vaskulitis bei juveniler Arthritis				
M08.8-		Sonstige juvenile Arthritis				
M08.9-		Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet				
M30.0		Panarteritis nodosa	EX3 / ZN1 / ZN2 PN	EN1 / EN2 / SB5 SB7	SC1	

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
<b>Entzündliche Polyarthropathien, Systemkrankheit des Bindegewebes und Spondylopathien</b>						
M31.3		Wegener Granulomatose	EX3 / ZN1 / ZN2 PN	EN1 / EN2 / SB5 SB7	SC1	
M32.1		Systemischer Lupus erythematoses mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen	EX2 / EX3 / WS2 AT2	SB4 / SB5 / SB7		
M32.8		Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematoses				
M33.0		Juvenile Dermatomyositis	EX3 / ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / SB5	SC1	
M33.1		Sonstige Dermatomyositis	PN	SB7		
M33.2		Polymyositis				
		<b>Systemische Sklerose</b>				
M34.0		Progressive systemische Sklerose	WS2 / EX2 / EX3 AT2-	SB1 / SB5		
M34.1		CR(E)ST-Syndrom				
M34.0		Progressive systemische Sklerose	WS2 / EX2 / EX3 AT2	SB1 / SB5		
M34.1		CR(E)ST-Syndrom				
M34.2		Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert	WS2 / EX2 / EX3 AT2	SB1 / SB5		
M34.8		Sonstige Formen der systemischen Sklerose				
M34.9		Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet				
		<b>Spondylitis ankylosans</b>	WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5		
M45.0-		Spondylitis ankylosans				
M45.0		Spondylitis ankylosans	WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5		
Q87.4		Marfan-Syndrom	WS2 / EX2 / EX3 AT2	SB1 / SB7		
<b>Stoffwechselstörungen</b>						
E74.0		Glykogenspeicherkrankheiten [Glykogenose]	ZN1 / ZN2 / PN	EN1 / EN2	SC1	
E75.0		GM2-Gangliosidose	AT2 / WS2 / EX2	SB1 / SB7		
E76.0		Mukopolysaccharidose, Typ I	EX3 / CS / SO1			
<b>Erkrankungen der Wirbelsäule und am Skelettsystem</b>						
M40.0-		Kyphose als Haltungsstörung	WS2			ab Gesamtkyphose- winkel über 60° bei Erwachsenen
M40.1-		Sonstige sekundäre Kyphose				
M41.0-		Idiopathische Skoliose beim Kind	WS2 / EX4	SB1		Skoliose über 20° nach Cobb bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr
M41.1-		Idiopathische Skoliose beim Jugendlichen				
M41.2-		Sonstige idiopathische Skoliose	WS2 / AT2	SB1		ab 50° nach Cobb bei Erwachsenen
M41.5-		Sonstige sekundäre Skoliose				
M42.04		Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakalbereich)	WS2			fixierte Kyphose ab Gesamtkyphose- winkel über 40° bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr
M42.05		Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakolumbalbereich)				
M47.0-	G99.2	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria- vertebralis-Kompressionssyndrom mit Myelopathie	WS2 / EX3 / ZN2	EN3		Längstens 6 Monate nach Akutereignis
M47.1-	G99.2	Sonstige Spondylose mit Myelopathie				
M47.2-	G55.2	Sonstige Spondylose mit Radikulopathie				
M47.9-	G99.2	Spondylose nicht näher bezeichnet mit Myelopathie				Voraussetzung für die Anerkennung als besonderer Verordnungsbedarf ist die Angabe beider ICD-10- Diagnoseschlüssel
M47.9-	G55.2	Spondylose nicht näher bezeichnet mit Radikulopathie				Kraftgrad ≤ 3
M48.0-	G55.3	Spinalkanalstenose mit Radikulopathie				
M50.0	G99.2	Zervikaler Bandscheibenschaden mit Myelopathie	WS2 / EX3 / ZN4 ZN2	EN3	SG4	
M50.1	G55.1	Zervikaler Bandscheibenschaden mit Radikulopathie				
M51.0	G99.2	Lumbale und sonstige Bandscheibenschäden mit Myelopathie				
M51.1	G55.1	Lumbale und sonstige Bandscheibenschäden mit Radikulopathie				
		<b>Schulterläsion</b>	EX2 / EX3			
M75.1		Läsionen der Rotatorenmanschette				
M89.0-		Neurodystrophie [Algodystrophie]	EX2 / EX3 / LY2 PN	SB2 / SB6		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
<b>Erkrankungen der Wirbelsäule und am Skelettsystem</b>						
Q66.0		Pes equinovarus congenitus (Klumpfuß)	EX4	SB3		
Q68.0		Angeborene Deformitäten des M. sternocleidomastoideus	EX4	SB7		
		<b>Reduktionsdefekte der oberen Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen)</b>				
Q71.0		Angeborenes vollständiges Fehlen der oberen Extremität(en)	CS / AT2 / PN WS2 / EX2 / EX3 ZN2 / GE / LY2 SO1 / SO2 / SO3 SO4	SB3	SP5 / SP6 / RE4 RE2	
Q71.1		Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterarmes bei vorhandener Hand				
Q71.2		Angeborenes Fehlen sowohl des Unterarmes als auch der Hand				
Q71.3		Angeborenes Fehlen der Hand oder eines oder mehrerer Finger				
Q71.4		Longitudinaler Reduktionsdefekt des Radius				
Q71.5		Longitudinaler Reduktionsdefekt der Ulna				
Q71.6		Spalthand				
Q71.8		Sonstige Reduktionsdefekte der oberen Extremität(en)				
Q71.9		Reduktionsdefekt der oberen Extremität, nicht näher bezeichnet				
		<b>Reduktionsdefekte der unteren Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen)</b>				
Q72.0		Angeborenes vollständiges Fehlen der unteren Extremität(en)	CS / AT2 / PN WS2 / EX2 / EX3 ZN2 / GE / LY2 SO1 / SO2 / SO3 SO4	SB3	SP5 / SP6 / RE4 RE2	
Q72.1		Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterschenkels bei vorhandenem Fuß				
Q72.2		Angeborenes Fehlen sowohl des Unterschenkels als auch des Fußes				
Q72.3		Angeborenes Fehlen des Fußes oder einer oder mehrerer Zehen				
Q72.4		Longitudinaler Reduktionsdefekt des Femurs				
Q72.5		Longitudinaler Reduktionsdefekt der Tibia				
Q72.6		Longitudinaler Reduktionsdefekt der Fibula				
Q72.7		Spaltfuß				
Q72.8		Sonstige Reduktionsdefekte der unteren Extremität(en)				
Q72.9		Reduktionsdefekt der unteren Extremität, nicht näher bezeichnet				
		<b>Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneter Extremitäten (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen)</b>				
Q73.0		Angeborenes Fehlen nicht näher bezeichneter Extremität(en)	CS / AT2 / PN WS2 / EX2 / EX3 ZN2 / GE / LY2 SO1 / SO2 / SO3 SO4	SB3	SP5 / SP6 / RE4 RE2	
Q73.1		Phokomelie nicht näher bezeichneter Extremität(en)				
Q73.8		Sonstige Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneter Extremität(en)				
Q74.3		Arthrogryposis multiplex congenita	EX3 / EX4	SB5		
Q86.80		Thalidomid-Embryopathie			SP3 / SP4 / SP6	
Q87.0		Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes	WS2 / EX3 / EX4	SB3	SP3 / SF / SC2	
<b>Zustand nach operativen Eingriffen des Skelettsystems in Verbindung mit ( i.V.m.) einer nachstehenden Grunddiagnose</b>						
Z89.-	Z98.8	Extremitätenverlust	EX2 / EX3	SB2 / SB3		Längstens 6 Monate nach Akutereignis  Voraussetzung für die Anerkennung als besonderer Ordnungsbedarf ist die Angabe beider ICD-10-Diagnoseschlüssel
M24.41	Z98.8	Habituelle Luxation und Subluxation eines Gelenkes: Schulterregion	EX2 / EX3	SB2		
M23.5-	Z98.8	Chronische Instabilität des Kniegelenkes	EX2 / EX3 / <u>LY2</u>	SB2 / SB3-		
Z96.60	Z98.8	Vorhandensein einer Schulterprothese	EX2 / EX3	SB2		
Z96.64	Z98.8	Vorhandensein einer Hüftgelenkprothese	EX2 / EX3 / <u>LY2</u>	SB2		
Z96.65	Z98.8	Vorhandensein einer Kniegelenkprothese				



1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
<b>Erkrankungen des Lymphsystems</b>						
C00- C97		Bösartige Neubildungen	LY3			nach OP / Radiatio, insbesondere bei:  Bösartigem Melanom, Mammakarzinom, Malignome Kopf / Hals, Malignome des kleinen Beckens (weibliche, männliche Genitalorgane, Hamorgane)
<del>I89.02</del>		<del>Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium III</del>	LY2	<b>im Unterschriftsverfahren!!!</b>		
<del>I89.05</del>		<del>Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium III Kopf, Hals, Thoraxwand, Genitalbereich</del>				
<del>Q82.0-</del>		<del>Hereditäres Lymphödem</del>				
<b>Störungen der Sprache und des Gehörs</b>						
		<b>Gaumenspalte mit Lippenspalte</b>				
Q37.0		Spalte des harten Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte			SP3 / SF	
Q37.1		Spalte des harten Gaumens mit einseitiger Lippenspalte				
Q37.2		Spalte des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte				
Q37.3		Spalte des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte				
Q37.4		Spalte des harten und des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte				
Q37.5		Spalte des harten und des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte				
Q37.8		Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit beidseitiger Lippenspalte				
Q37.9		Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit einseitiger Lippenspalte				
<b>Entwicklungsstörungen</b>						
		<b>Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache</b>			SP1 / SP2	bis zum vollendeten 12. Lebensjahr
<del>F80.1</del>		<del>Expressive Sprachstörung</del>				
<del>F80.2-</del>		<del>Rezeptive Sprachstörung</del>				
F83		Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörung	ZN1	EN1	SP1 / SP2 / SP3 SP6 / RE2	bis zum vollendeten 18. Lebensjahr
		<b>Tiefgreifende Entwicklungsstörungen</b>				
F84.0		frühkindlicher Autismus	ZN1 / ZN2	EN1 / <u>EN2</u> / PS1	SP1	
F84.1		Atypischer Autismus				
F84.2		Rett-Syndrom	ZN1 / ZN2 / WS2 EX2 / EX3 / AT2	PS1 / EN1 / EN2 SB1 / SB7	SP1 / SC1	
F84.3		Andere desintegrative Störung des Kindesalters				
F84.4		Überaktive Störung mit Intelligenzmindering und Beweugungsstereotypien	ZN1 / ZN2	EN1 / <u>EN2</u> / PS1	SP1	
F84.5		Asperger-Syndrom				
F84.8		Sonstige tief greifende Entwicklungsstörungen				
<b>Chromosomenanomalien</b>						
		<b>Down-Syndrom</b>				
Q90.0		Trisomie 21, meiotische Non-disjunction	ZN1 / ZN2	EN1	SP1 / SP3 / RE1 SC1	
Q90.1		Trisomie 21, Mosaik (mitotische Non-disjunction)				
Q90.2		Trisomie 21, Translokation				
Q90.9		Down-Syndrom, nicht näher bezeichnet				
		<b>Edwards-Syndrom und Patau-Syndrom</b>				
Q91.0		Trisomie 18, meiotische Non-disjunction	ZN1 / ZN2	EN1 / <u>EN2</u>	SP1	
Q91.1		Trisomie 18, Mosaik (mitotische Non-disjunction)				
Q91.2		Trisomie 18, Translokation				
Q91.3		Edwards-Syndrom, nicht näher bezeichnet				
Q91.4		Trisomie 13, meiotische Non-disjunction				
Q91.5		Trisomie 13, Mosaik (mitotische Non-disjunction)				
Q91.6		Trisomie 13, Translokation				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation zur Diagnose
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
<b>Chromosomenanomalien</b>						
		<b>Edwards-Syndrom und Patau-Syndrom (folgend)</b>	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SP1	
Q91.7		<del>Patau-Syndrom, nicht näher bezeichnet</del>				
Q93.4		Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5	WS2 / EX4 / ZN1	EN1	SP1	
		<b>Turner-Syndrom</b>				
Q96.0		Karyotyp 45,X	ZN1 / ZN2	EN1	SP1	
Q96.1		Karyotyp 46,X iso (Xq)				
Q96.2		Karyotyp 46,X mit Gonosomenanomalie, ausgenommen iso (Xq)				
Q96.3		Mosaik, 45,X/46,XX oder 45,X/46,XY				
Q96.4		Mosaik, 45,X/sonstige Zelllinie(n) mit Gonosomenanomalie				
Q96.8		Sonstige Varianten des Turner-Syndroms				
Q96.9		Turner-Syndrom, nicht näher bezeichnet				
Q99.2		Fragiles-X Chromosom	ZN1 / ZN2 / SO2	EN1 / EN2 / SB7 PS1 / PS2	SP1 / SP3 / SP5 SF / RE1 / RE2	
<b>Chronische Atemwegserkrankung mit Ursprung in der Perinatalperiode</b>						
P27.1		Bronchopulmonale Dysplasie mit Ursprung in der Perinatalperiode	AT2			
P27.8		Sonstige chronische Atemwegserkrankungen mit Ursprung in der Perinatalperiode				
<b>Störung der Atmung</b>						
		<b>Zystische Fibrose (Mukoviszidose)</b>				
E84.0		Zystische Fibrose mit Lungenmanifestation	AT3			
E84.8		Zystische Fibrose mit sonstigen Manifestationen				
E84.80		Zystische Fibrose mit Lungen- und Darmmanifestationen				
E84.87		Zystische Fibrose mit sonstigen multiplen Manifestationen				
E84.88		Zystische Fibrose mit sonstigen Manifestationen				
E84.9		Zystische Fibrose (Mukoviszidose)	AT3			
		<b>Chronisch obstruktive Lungenkrankheiten</b>				
J44.00		Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV <sub>1</sub> < 35% des Sollwertes	AT2 / AT3			
J44.10		Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet: FEV <sub>1</sub> < 35% des Sollwertes				
J44.80		Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit: FEV <sub>1</sub> < 35% des Sollwertes				
J44.90		Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet: FEV <sub>1</sub> < 35% des Sollwertes				
<b>Psychische und Verhaltensstörungen</b>						
F00.0		Demenz bei Alzheimer-Krankheit mit frühem Beginn (Typ 2)		PS5		
<b>Geriatrische Syndrome</b>						
E41		Alimentärer Marasmus			SC1	ab vollendetem 70. Lebensjahr sofern dieser durch Schluckstörungen verursacht ist
F00.1		Demenz bei Alzheimer-Krankheit, mit spätem Beginn (Typ 1)				ab vollendetem 70. Lebensjahr
F00.2		Demenz bei Alzheimer-Krankheit, atypische oder gemischte Form				
F01.0		Vaskuläre Demenz mit akutem Beginn		PS5		
F01.1		Multiinfarkt-Demenz				
F01.2		Subkortikale vaskuläre Demenz				
F01.3		Gemischte kortikale und subkortikale vaskuläre Demenz				
F01.8		Sonstige vaskuläre Demenz				
F02.3		Demenz bei primärem Parkinson-Syndrom				
F02.8		Demenz bei andernorts klassifizierten Krankheitsbildern				
F03		Nicht näher bezeichnete Demenz				
F41.0		Panikstörung [episodisch paroxysmale Angst]		PS2		
F41.1		Generalisierte Angststörung				
F41.2		Angst und depressive Störung, gemischt				
F41.3		Andere gemischte Angststörungen				

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