Anlage 2 zur Heilmittel-Richtlinie: Diagnoseliste zum langfristigen Heilmittelbedarf nach § 32 Absatz 1a SGB V (mit Wirkung ab dem 01. Januar 2017)

<u>Inhaltsverzeichnis</u>

Stoffwechselstörungen	2
Erkrankungen des Nervensystems	
Entzündliche Polyarthropathien, Systemkrankheit des Bindegewebes und Spondylopathien	
Erkrankungen der Wirbelsäule und am Skelettsystem	6
Erkrankungen des Lymphsystems	8
Störungen der Sprache	8
Entwicklungsstörungen	9
Chromosomenanomalien	9
Störungen der Atmung	10

			Diagnosegru	uppe / Indikatio	onsschlüssel
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie
Stoffwe	chselstörungen				
E74.0	Glykogenspeicherkrankheiten [Glykogenose]		ZN1 / ZN2 /		
E75.0	GM2-Gangliosidose		PN / AT2 / WS2 / EX2 /	EN1 / EN2 /	SC1
E76.0	Mukopolysaccharidose, Typ I		EX3 / CS / SO1	SB1 / SB7	
Erkrank	ungen des Nervensystems				
	Spinale Muskelatrophie und verwandte Syndrome				
G12.0	Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig-Hoffmann]				
G12.1	Sonstige vererbte spinale Muskelatrophie		ZN1 / ZN2 /	EN3 / SB7	SC1 / SP5 /
G12.2	Motoneuron-Krankheit		AT2	ENS/SB/	SP6
G12.8	Sonstige spinale Muskelatrophien und verwandte Syndrome				
G12.9	Spinale Muskelatrophie, nicht näher bezeichnet				
G14	Postpoliosyndrom		ZN2 / AT2	EN2/EN3	SC1/SP6
G20.2-	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung (Stadium 5 nach Hoehn und Yahr)		ZN2	EN2	SC1 / SP6 / ST1
G24.3	Torticollis spasticus	nur bei gleichzeitiger leitlininiengerechter medikamentöser Therapie	WS2		
	Länger bestehende chronische inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIPD)	nur chronisch inflamma- torische demyelinisierende	PN	EN3 / EN4	
G61.8	Sonstige Polyneuritiden	Polyradikuloneuropathie (CIPD)			
G71.0	Muskeldystrophie		ZN1 / ZN2 / AT2	EN1 / EN2 / SB7	SC1 / SP6

			Diagnosegruppe / Indikat	uppe / Indikatio	tionsschlüssel	
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie	
	infantile Zerebralparese					
G80.0	Spastische tetraplegische Zerebralparese					
G80.1	Spastische diplegische Zerebralparese					
G80.2	Infantile hemiplegische Zerebralparese		ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SP1 / SP2 /	
G80.3	Dyskinetische Zerebralparese		ZIN I / ZINZ	EIN I / EINZ	SP6 / SC1	
G80.4	Ataktische Zerebralparese					
G80.8	Sonstige infantile Zerebralparese					
G80.9	Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet					
	Paraparese und Paraplegie, Tetraparese und Tetraplegie					
G82.0-	Schlaffe Paraparese und Paraplegie					
G82.1-	Spastische Paraparese und Paraplegie					
G82.2-	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet		ZN1 / ZN2	EN1 / EN2		
G82.3-	Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie					
G82.4-	Spastische Tetraparese und Tetraplegie					
G82.5-	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet					
G93.1 G93.80	Anoxische Hirnschädigung, anderenorts nicht klassifiziert Apallisches Syndrom	Wachkoma (apallisches Syndrom, auch infolge Hypoxie)	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1	
G95.0	Syringomyelie und Syringobulbie		ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / EN3		
	Enzephalozele					
Q01.0	Frontale Enzephalozele		ZN1 / ZN2 /			
Q01.1	Nasofrontale Enzephalozele		AT2 / SO1 /	EN1 / EN2 / EN3	SC1/ SP1 / SP5 / SP6	
Q01.2	Okzipitale Enzephalozele		SO3		3. 0, 0. 0	
Q01.8	Enzephalozele sonstiger Lokalisationen			_		

			Diagnosegr	ruppe / Indikationsschlüssel		
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie	
Q01.9	Enzephalozele, nicht näher bezeichnet					
	Angeborener Hydrozephalus					
Q03.0	Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri					
Q03.1	Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturae laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventrikels		ZN1 / ZN2 / AT2 / SO1 / SO3	EN1 /EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 / SP6	
Q03.8	Sonstiger angeborener Hydrozephalus					
Q03.9	Angeborener Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet					
	Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns					
Q04.0	Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum					
Q04.1	Arrhinenzephalie					
Q04.2	Holoprosenzephalie-Syndrom					
Q04.3	Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns		ZN1 / ZN2 / AT2 / SO1 /	EN1 /EN2 /	SC1 / SP1 /	
Q04.4	Septooptische Dysplasie		SO3	EN3	SP5 / SP6	
Q04.5	Megalenzephalie					
Q04.6	Angeborene Gehirnzysten					
Q04.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gehirns					
Q04.9	Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet					
	Spina bifida					
Q05.0	Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus					
Q05.1	Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus		ZN1 / ZN2 /		004/07/	
Q05.2	Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus		AT2 / SO1 /	EN1 /EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 / SP6	
Q05.3	Sakrale Spina bifida mit Hydrozephalus		SO3			
Q05.4	Nicht näher bezeichnete Spina bifida mit Hydrozephalus					
Q05.5	Zervikale Spina bifida ohne Hydrozephalus					

			Diagnosegru	ıppe / Indikatio	nsschlüssel	
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie	
Q05.6	Thorakale Spina bifida ohne Hydrozephalus					
Q05.7	Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus					
Q05.8	Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus					
Q05.9	Spina bifida, nicht näher bezeichnet					
	Sonstige angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes					
Q06.0	Amyelie					
Q06.1	Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarks					
Q06.2	Diastematomyelie		ZN1 / ZN2 / AT2 / SO1 /	EN1 /EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 / SP6	
Q06.3	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina		SO3			
Q06.4	Hydromyelie					
Q06.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarks					
Q06.9	Angeborene Fehlbildung des Rückenmarks, nicht näher bezeichnet					
T90.5	Folgen einer intrakraniellen Verletzung	Folgen einer Verletzung, die unter S06 klassifizierbar ist nicht umfasst: S06.0 Gehirnerschütterung umfasst: S06.1 bis S06.9 Hinweis: Folgen oder Spätfolgen, die ein Jahr oder länger nach der akuten Verletzung bestehen	ZN1 / ZN2 / AT2 / SO3	EN1 / EN2	SC1 / SP5 / SP6	
Entzünd	Entzündliche Polyarthropathien, Systemkrankheit des Bindegewebes und Spondylopathien					
	Seropositive chronische Polyarthritis		WS2 / EX2 /	SB1 / SB5		
M05.0-	Felty-Syndrom		EX3 / AT2	SD1/SB3		
	Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten		WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5		

			Diagnosegru	ippe / Indikatio	onsschlüssel
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie
M07.1-	Arthritis mutilans				
	Juvenile Arthritis		MO0 / EVO /		
M08.1-	Juvenile Spondylitis ankylosans		WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5	
M08.2-	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form				
M32.1	Systemischer Lupus erythematodes mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen		EX2 / EX3 / WS2 / AT2	SB4 / SB5 / SB7	
M32.8	Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematodes		WOZ/AIZ	OB1	
	Systemische Sklerose)		
M34.0	Progressive systemische Sklerose		WS2 / EX2 / EX3 / AT2	SB1 / SB5	
M34.1	CR(E)ST-Syndrom				
	Spondylitis ankylosans		WS2 / EX2 /	SB1 / SB5	
M45.0-	Spondylitis ankylosans		EX3	0817 089	
Q87.4	Marfan-Syndrom		WS2 / EX2 / EX3 / AT2	SB1 / SB7	
Erkrank	ungen der Wirbelsäule und am Skelettsystem				
M41.0-	Idiopathische Skoliose beim Kind	Skoliose über 20° nach			
M41.1-	Idiopathische Skoliose beim Jugendlichen	Cobb bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	WS2 / EX4	SB1	
	Reduktionsdefekte der oberen Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen)		CS / AT2 / PN		
Q71.0	Angeborenes vollständiges Fehlen der oberen Extremität(en)		/ WS2 / EX2 /		
Q71.1	Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterarmes bei vorhandener Hand		EX3 / ZN2 / GE / LY2 /	SB3	
Q71.2	Angeborenes Fehlen sowohl des Unterarmes als auch der Hand		SO1 / SO2 /		
Q71.3	Angeborenes Fehlen der Hand oder eines oder mehrerer Finger		SO3 / SO4		
Q71.4	Longitudinaler Reduktionsdefekt des Radius				

			Diagnosegrup	uppe / Indikatio	onsschlüssel
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie
Q71.5	Longitudinaler Reduktionsdefekt der Ulna				
Q71.6	Spalthand				
Q71.8	Sonstige Reduktionsdefekte der oberen Extremität(en)				
Q71.9	Reduktionsdefekt der oberen Extremität, nicht näher bezeichnet				
	Reduktionsdefekte der unteren Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen)				
Q72.0	Angeborenes vollständiges Fehlen der unteren Extremität(en)				
Q72.1	Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterschenkels bei vorhandenem Fuß				
Q72.2	Angeborenes Fehlen sowohl des Unterschenkels als auch des Fußes				
Q72.3	Angeborenes Fehlen des Fußes oder einer oder mehrerer Zehen				
Q72.4	Longitudinaler Reduktionsdefekt des Femurs				
Q72.5	Longitudinaler Reduktionsdefekt der Tibia				
Q72.6	Longitudinaler Reduktionsdefekt der Fibula				
Q72.7	Spaltfuß				
Q72.8	Sonstige Reduktionsdefekte der unteren Extremität(en)				
Q72.9	Reduktionsdefekt der unteren Extremität, nicht näher bezeichnet				
	Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneter Extremitäten (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen)				
Q73.0	Angeborenes Fehlen nicht näher bezeichneter Extremität(en)				
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	
Q 86.80	Thalidomid-Embryopathie				SP3 / SP4 / SP6
Q87.0	Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes		WS2 / EX3 /	SB3	SP3 / SF /

	ANZ AT 10.08.2016 B2		Diagnosegru	uppe / Indikatio	onsschlüssel
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie
			EX4		SC2
Erkrank	ungen des Lymphsystems				
N.N.	Lymphödem Stadium III (Elephantiasis)		N.N.		
C00- C97	Bösartige Neubildungen	Bösartige Neubildungen nach OP / Radiatio, insbesondere bei Bösartigem Melanom Mammakarzinom Malignome Kopf / Hals Malignome des kleinen Beckens (weibliche, männliche Genital- organe, Harnorgane)	LY3		
Q82.0	Hereditäres Lymphödem		LY2		
Störung	en der Sprache				
	Gaumenspalte mit Lippenspalte				
Q37.0	Spalte des harten Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte				
Q37.1	Spalte des harten Gaumens mit einseitiger Lippenspalte				
Q37.2	Spalte des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte				
Q37.3	Spalte des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte				
Q37.4	Spalte des harten und des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte				SP3 / SF
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				

BAnz AT 10.08.2016 B2

	ANZ AT 10.08.2016 B2		Diagnosegru	uppe / Indikatio	onsschlüssel
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie
Entwick	lungsstörungen				
	Tiefgreifende Entwicklungsstörungen				
F84.0	Frühkindlicher Autismus				
F84.1	Atypischer Autismus			= 114 / = 116 /	
F84.3	Andere desintegrative Störung des Kindesalters		ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / PS1	SP1
F84.4	Überaktive Störung mit Intelligenzminderung und Bewegungsstereotypien				
F84.5	Asperger-Syndrom				
F84.8	Sonstige tief greifende Entwicklungsstörungen				
F84.2	Rett-Syndrom		ZN1 / ZN2 / WS2 / EX2 / EX3 / AT2	PS1 / EN1 / EN2 / SB1 / SB7	SP1 / SC1
Chromo	somenanomalien				
	Down-Syndrom				
Q90.0	Trisomie 21, meiotische Non-disjunction				
Q90.1	Trisomie 21, Mosaik (mitotische Non-disjunction)		ZN1 / ZN2	EN1	SP1 / SP3 / RE1 / SC1
Q90.2	Trisomie 21, Translokation				11217001
Q90.9	Down-Syndrom, nicht näher bezeichnet				
	Edwards-Syndrom und Patau-Syndrom				
Q91.0	Trisomie 18, meiotische Non-disjunction				
Q91.1	Trisomie 18, Mosaik (mitotische Non-disjunction)				
Q91.2	Trisomie 18, Translokation		ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SP1
Q91.3	Edwards-Syndrom, nicht näher bezeichnet				
Q91.4	Trisomie 13, meiotische Non-disjunction				
Q91.5	Trisomie 13, Mosaik (mitotische Non-disjunction)				

	AIZ AT 10.06.2010 B2		Diagnosegru	ippe / Indikatio	onsschlüssel
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie
Q91.6	Trisomie 13, Translokation				
Q91.7	Patau-Syndrom, nicht näher bezeichnet				
Q93.4	Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5		WS2 / EX4 / ZN1	EN1	SP1
	Turner Syndrom				
Q96.0	Karyotyp 45,X				
Q96.1	Karyotyp 46,X iso (Xq)				
Q96.2	Karyotyp 46,X mit Gonosomenanomalie, ausgenommen iso (Xq)		ZN1 / ZN2	EN1	SP1
Q96.3	Mosaik, 45,X/46,XX oder 45,X/46,XY		ZINT / ZINZ	EINT	SF I
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
Störung	en der Atmung				
	Zystische Fibrose (Mukoviszidose)				
E84.0	Zystische Fibrose mit Lungenmanifestationen				
E84.8-	Zystische Fibrose mit sonstigen Manifestationen				
E84.80	Zystische Fibrose mit Lungen- und Darm-Manifestation		A.T.O.		
E84.87	Zystische Fibrose mit sonstigen multiplen Manifestationen		AT3		
E84.88	Zystische Fibrose mit sonstigen Manifestationen				
E84.9	Zystische Fibrose (Mukoviszidose)				

BAnz AT 10.08.2016 B2

ICD-10		Hinweis / Spezifikation zur Diagnose Physio-	ppe / Indikationsschlüssel		
	Diagnose		•	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie
	Chronisch obstruktive Lungenkrankheiten		AT2 / AT3		
J44.00	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: $FEV_1 < 35$ % des Sollwertes				
J44.10	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet: FEV ₁ < 35 % des Sollwertes				
J44.80	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit: $FEV_1 < 35$ % des Sollwertes				
J44.90	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet: $FEV_1 < 35 \%$ des Sollwertes				