

Heilmittelrichtlinie

Änderungen des Gemeinsamen Bundesausschusses (21.09.2017)

Anlage II der Heilmittelrichtlinie (Diagnoseliste zum langfristigen Heilmittelbedarf nach § 32 Abs. 1a SGB V):

Der Abschnitt „Erkrankungen des Nervensystems“ wird in der Zeile „G24.3 Torticollis spasticus“ wie folgt geändert: In der Spalte „Physiotherapie“ wird der Indikationsschlüssel „WS2“ ersetzt durch die Indikationsschlüssel „Z^{N1} / Z^{N2}“

Im Abschnitt „Entzündliche Polyarthropathien, Systemkrankheit des Bindegewebes und Spondylopathien“ wird in der Zeile „Systemische Sklerose“ die Angabe „SB1 / SB5“ durch die Angabe „SB5 / SB7“ ersetzt.

Folgende Tabelle wird angefügt:

ICD-10	Diagnose	Hinweis/Spezifikation zur Diagnose	Indikationsschlüssel		
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech- und Sprachtherapie
E74.0	Glykogenspeicherkrankheiten [Glykogenose]		Z ^{N1} / Z ^{N2} / PN / AT2 / WS2 / EX2 / EX3 / CS / SO1	EN1 / EN2 / SB1 / SB7	SC1
E75.0	GM2- Gangliosidose				
E76.0	Mukopolysaccharidose, Typ I				

			Physiotherapie	Ernährungstherapie
	Seltene angeborene Stoffwechselerkrankungen*	nur verordnungsfähig, wenn Ernährungstherapie alternativlos ist, da ansonsten Tod oder Behinderung drohen (gemäß § 42 HeilM-RL i.V.m. dem HeilM-Katalog)		SAS
E84.-	Zystische Fibrose (Mukoviszidose)		AT3	CF

*SAS Seltene angeborene Stoffwechselerkrankungen:

Aminosäurestoffwechselstörungen	Kohlehydratstoffwechsel	Fettsäurestoffwechselstörungen
E70.0 Klassische <i>Phenylketonurie</i> E70.1 Sonstige Hyperphenylalaninämien P74.5 Transitorische <i>Hypertyrosinämie</i> E71.0 Ahornsirup- (Harn-) Krankheit E72.4 Störungen des Ornithinstoffwechsels E71.1 Sonstige Störungen des Stoffwechsels verzweigter Aminosäuren E72.1 Störungen des Stoffwechsels schwefelhaltiger Aminosäuren E72.2 Störungen des Harnstoffzyklus E72.3 Störungen des Lysin- und Hydroxylysinstoffwechsels	E74.0 Glykogenspeicherkrankheit E74.1 Störungen des Fruktosestoffwechsels E74.3 Sonstige Störungen der intestinalen Kohlenhydratabsorption E74.4 Störungen des Pyruvatstoffwechsels und der Glukoneogenese	E71.3 Störungen des Fettsäurestoffwechsels Fettsäureoxidationsstörungen und E71.3 Für VLCAD, LCAD, MTP, CPT I und II Mangel sind keine eigenen ICD Codes verfügbar, es sollte E71.3 angegeben werden E71.3 Störungen des Fettsäurestoffwechsels Primärer systemischer <i>Carnitinmangel</i> E78.6 Lipoproteinmangel

Die Verordnung von Ernährungstherapie erfolgt durch einen Vertragsarzt, der auf die Behandlung von seltenen angeborenen Stoffwechselerkrankungen oder Mukoviszidose spezialisiert ist. Das ist in der Regel derjenige Arzt, der die krankheitsspezifische Behandlung schwerpunktmäßig durchführt.

Nur in Ausnahmefällen und unter bestimmten Voraussetzungen kann eine Folgeverordnung auch von nicht-spezialisierten Vertragsärzten in Abstimmung mit dem Spezialisten ausgestellt werden (beispielsweise wenn ein Patient allein wegen einer Folgeverordnung einen langen Anfahrtsweg zum Spezialisten auf sich nehmen müsste).

Ergänzung der Diagnoseliste für den langfristigen Heilmittelbedarf (16.03.2017)

ICD10 Diagnose

- I89.01 Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium II
- I89.02 Lymphödem der oberen und unteren Extremitäten, Stadium III
- I89.04 Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium II
- I89.05 Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium III
- I97.21 Lymphödem nach (partieller) Mastektomie (mit Lymphadenektomie), Stadium II
- I97.22 Lymphödem nach (partieller) Mastektomie (mit Lymphadenektomie), Stadium III
- I97.82 Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am axillären Lymphabflussgebiet, Stadium II
- I97.83 Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am axillären Lymphabflussgebiet, Stadium III
- I97.85 Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am inguinalen Lymphabflussgebiet, Stadium II
- I97.86 Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am inguinalen Lymphabfluss-gebiet, Stadium III
- Q82.01 Hereditäres Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium II
- Q82.02 Hereditäres Lymphödem der oberen und unteren Extremitäten Stadium III
- Q82.04 Hereditäres Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium II
- Q82.05 Hereditäres Lymphödem sonstige Lokalisationen Stadium III