

Liste von Diagnosen mit langfristigem Heilmittelbedarf im Sinne von § 32 Abs. 1a SGB V

ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
E74.0 E75.0 E76.0	Glykogenspeicherkrankheiten (z.B. M. Pompe) GM2-Gangliosidose Mukopolysaccharidose, Typ I	ZN1 / ZN2 / PN / AT2 / WS2 / EX2 / EX3 / CS / SO1	EN1 / EN2 / SB1 / SB7	SC1
F84.2	Rett-Syndrom	ZN1 / ZN2 / WS2 / EX2 / EX3 / AT2	PS1 / EN1 / EN2 / SB1 / SB7	SP1 / SC1
G12.9	Spinale Muskelatrophie nnb	ZN1 / ZN2	EN3 / SB7	SC1 / SP5 / SP6
G20.2-	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung (Stadium 5 n. Hoehn / Yahr)	ZN2	EN2	SC1 / SP6
G61.8	chronische inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIPD)	PN	EN3 / EN4 /	
G71.0	Muskeldystrophie, z.B. Typ Duchenne	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / SB7	SC1 / SP6
G80.9	Infantile Zerebralparese nnb	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SP1 / SP2 / SP6 / SC1
G82.0- G82.1- G82.2- G82.3- G82.4- G82.5-	Schlaaffe Paraparese und Paraplegie Spastische Paraparese und Paraplegie Paraparese und Paraplegie nnb Schlaaffe Tetraparese und Tetraplegie Spastische Tetraparese und Tetraplegie Tetraparese und Tetraplegie nnb	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	
G93.80	Wachkoma (apallisches Syndrom)	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1
Q01.9 Q03.9 Q04.9 Q05.9 Q06.9	Enzephalozele nnb Angeborener Hydrozephalus nnb Angeborene Fehlbildung des Gehirns nnb Spina bifida nnb Angeborene Fehlbildung des Rückenmarks nnb	ZN1 / ZN2 / AT2 / SO1 / SO3 /	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 / SP6
Q87.4	Marfan-Syndrom	WS2 / EX2 / EX3 / AT2	SB1 / SB7	
T90.5	Folgen einer intrakraniellen Verletzung, die unter S06.- klassifizierbar ist. Dauer ≥ 1 Jahr. Exkl.: S06.0 Gehirnerschütterung, inkl.: S06.1 bis S06.9	ZN1 / ZN2 / AT2 / SO3	EN1 / EN2	SC1 / SP5 / SP6
M41.0- M41.1-	Skoliose > 20° bis zum 18. Lebensjahr Idiopathische Skoliose beim Kind Idiopathische Skoliose beim Jugendlichen	WS2 / EX4	SB1	
Q71.9 Q72.9 Q73.8	Reduktionsdefekte (z.B. Contergan-Folgen) Reduktionsdefekt der oberen Extremität nnb Reduktionsdefekt der unteren Extremität nnb Reduktionsdefekte nnb Extremität(en)	CS / AT2 / PN / WS2 / EX2 / EX3 / ZN2 / GE / LY2 / SO1 / SO2 / SO3 / SO4	SB3	SP5 / SP6 / RE1 / RE2
Q74.3	Arthrogryposis multiplex congenita	EX3 / EX4	SB5	
I89.0	Elephantiasis	LY2		
C00- C97	Bösartige Neubildungen nach OP/Radiatio, z.B. • Mammakarzinom • Malignome Kopf/Hals / des kleinen Beckens	LY3		
Q82.0	Hereditäres Lymphödem	LY2		
Q37.9	Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet			SP3 / SF
F84.0 F84.1 F84.3 F84.4 F84.5 F84.8	frühkindlicher Autismus Atypischer Autismus Andere desintegrative Störung des Kindesalters Überaktive Störung mit Intelligenzminderung und Bewegungsstereotypien Asperger-Syndrom Sonstige tief greifende Entwicklungsstörungen	ZN1 / ZN2	EN1 / PS1	SP1
Q90.9	Down-Syndrom nnb	ZN1 / ZN2	EN1	SP1 / SP3 / RE1 / SC1
Q91.3 Q91.7 Q96.9	Edwards-Syndrom nnb Patau-Syndrom nnb Turner-Syndrom nnb	ZN1 / ZN2	EN1	SP1
E84.9	Mukoviszidose	AT3		

Bei Angabe des entsprechenden ICD-Kodes sind Heilmittelverordnungen der angegebenen Indikationsschlüssel (vorbehaltlich kassenspezifischer Einzelfallregelungen) nicht Teil der Wirtschaftlichkeitsprüfung. Bei Kassen, die auf ein Genehmigungsverfahren verzichten, ist ein Antrag auf Langfristverordnung nicht erforderlich.

Quelle: GKV-Spitzenverband / KBV 2013

© C. Claus, Grebenstein. Stand: 13.02.2013