## Anlage 2 zur Heilmittel-Richtlinie: Diagnoseliste zum langfristigen Heilmittelbedarf nach § 32 Abs. 1a SGB V (mit Wirkung ab dem 01.01.2017)

## <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	8
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	33.
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	EN3/3B/	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

			Diagnosegru	uppe / Indikatio	onsschlüssel
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		ZINT / ZINZ	EINT / 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		
Q01.8	Enzephalozele sonstiger Lokalisationen				

			Diagnosegru	nosegruppe / 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 /		0044004	
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	onsschlüssel		
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 /	SC1 / SP1 /		
Q06.3	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina		SO3	EN3	SP5 / SP6		
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	3517353			
	Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen		WS2 / EX2 /	SB1 / SB5			

			Diagnosegru	ppe / Indikatio	onsschlüssel
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie
	Grundkrankheiten		EX3		
M07.1-	Arthritis mutilans				
	Juvenile Arthritis				
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	357	
	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	0017 000	
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	W00 / EV/	004	
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 / EX3 / ZN2 /	0.00	
Q71.1	Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterarmes bei vorhandener Hand		GE / LY2 / SO1 / SO2 /	SB3	
Q71.2	Angeborenes Fehlen sowohl des Unterarmes als auch der Hand		SO3 / SO4		
Q71.3	Angeborenes Fehlen der Hand oder eines oder mehrerer Finger				

			Diagnosegru	uppe / Indikatio	ationsschlüssel	
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie	
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					
	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	

			Diagnosegru	uppe / Indikatio	onsschlüssel
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie
Q87.0	Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes		WS2 / EX3 / EX4	SB3	SP3 / SF / 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				SP3 / SF
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				
Entwick	lungsstörungen				
	Tiefgreifende Entwicklungsstörungen		ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 /	SP1

			Diagnosegru	uppe / Indikatio	nsschlüssel
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie
F84.0	Frühkindlicher Autismus			PS1	
F84.1	Atypischer Autismus				
F84.3	Andere desintegrative Störung des Kindesalters				
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				11217 331
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				
Q91.3	Edwards-Syndrom, nicht näher bezeichnet		ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SP1
Q91.4	Trisomie 13, meiotische Non-disjunction				
Q91.5	Trisomie 13, Mosaik (mitotische Non-disjunction)				
Q91.6	Trisomie 13, Translokation				
Q91.7	Patau-Syndrom, nicht näher bezeichnet				

			Diagnosegru	ıppe / Indikatio	ationsschlüssel	
ICD-10	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Ergo- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie	
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		ZIN I / ZINZ	LINI		
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		AT3			
E84.87	Zystische Fibrose mit sonstigen multiplen Manifestationen					
E84.88	Zystische Fibrose mit sonstigen Manifestationen					
E84.9	Zystische Fibrose (Mukoviszidose)					
	Chronisch obstruktive Lungenkrankheiten					
J44.00	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: $FEV_1 < 35 \%$ des Sollwertes		AT2 / AT3			
J44.10	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher					

ICD-10			Diagnosegru	uppe / Indikationsschlüssel		
	Diagnose	Hinweis / Spezifikation zur Diagnose	Physio- therapie	Stimm-, Sprech- und Sprach- therapie		
	bezeichnet: FEV <sub>1</sub> < 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					