



ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
J44.x0	COPD mit FEV1 <35%	AT2/AT3		
E84.9	Mukoviszidose	AT3		
C00- C97	Bösartige Neubildungen nach OP/Radiatio , z.B. • Mammakarzinom • Malignome Kopf/Hals / des kleinen Beckens	LY3		
M45.0- M08.1- M08.9- M07.1-	Morbus Bechterew (Spondylitis ankylosans) Morbus Bechterew (Juvenile Spondylitis ankylosans) Juvenile chronische Arthritis, nnb Arthritis mutilans bei Psoriasis (= der Finger- / Zehengelenke)	WS2 / EX2 / EX3	SB1 / SB5	
M05.0- M34.0 M34.1	Felty-Syndrom Progressive systemische Sklerose CR(E)ST-Syndrom	WS2 / EX2 / EX3 / AT2	SB1 / SB5	
M32.1 M32.8	Lupus erythematoses mit Organbeteiligung sonstiger Lupus erythematoses	EX2 / EX3 / WS2 / AT2	SB4 / SB5 / SB7	
M41.0- M41.1-	Idiopath. Skoliose Kind (> 20° n. Cobb) Idiopath. Skoliose Jugendliche (> 20°, bis 18. LJ)	WS2 / EX4	SB1	
Q87.4	Marfan-Syndrom	WS2 / EX2 / EX3 / AT2	SB1 / SB7	
G93.1 G93.80	Anoxische Hirnschädigung, and. nicht klassifiziert Wachkoma (apallisches Syndrom)	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SC1
T90.5	Folgen einer intrakraniellen Verletzung , die unter S06.- klassifizierbar ist. Folgen, die ein Jahr oder länger nach der akuten Verletzung bestehen. Exkl.: S06.0 Gehirnerschütterung, inkl.: S06.1 bis S06.9	ZN1 / ZN2 / AT2 / SO3	EN1 / EN2	SC1 / SP5 / SP6
G20.2-	Morbus Parkinson-Syndrom (schwerst, Stadium 5)	ZN2	EN2	SC1 / SP6 / ST1
G12.2 G12.9	Motoneuron-Krankheit Spinale Muskelatrophie nnb	ZN1 / ZN2 / AT2	EN3 / SB7	SC1 / SP5 / SP6
G71.0	Muskeldystrophie	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-	Schlaffe Paraparese und Paraplegie Spastische Paraparese und Paraplegie Paraparese und Paraplegie nnb Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie Spastische Tetraparese und Tetraplegie Tetraparese und Tetraplegie nnb	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	
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 tiefgreifenden Entwicklungsstörungen	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / PS1	SP1
F84.2	Rett-Syndrom	ZN1 / ZN2 / WS2 / EX2 / EX3 / AT2	PS1 / EN1 / EN2 / SB1 / SB7	SP1 / SC1

Bei Angabe dieser ICD-Kodes sind Heilmittelverordnungen der genannten Indikationsschlüssel im Fall von Wirtschaftlichkeitsprüfungen von den Prüfgremien regressmindernd zu berücksichtigen. Seit 1.1.2017 ist das Stellen eines Antrags auf Langfristgenehmigung gemäß der Heilmittelrichtlinie des G-BA bei den hier hinterlegten ICD-Kodes nicht mehr erforderlich.



ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
I89.01	I89.02 Lymphödem Extremität, Stadium II/III	LY2		
I89.04	I89.05 Lymphödem, sonstige Lokalis., Stadium II/III			
I97.82	I97.83 Lymphödem n. med. Maßn. axillär, St. II/III			
I97.85	I97.86 Lymphödem n. med. Maßn. inguinal, St. II/III			
Q82.01	Q82.02 Hereditäres Lymphödem, Extremität, St. II/III			
Q82.04	Q82.05 Hereditäres Lymphödem, sonst. Lok., St. II/III			
G61.8	chronische inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIPD)	PN	EN3 / EN4 /	
G14	Post- Polio -Syndrom	ZN2 / AT2	EN2/EN3	SC1/SP6
Q01.9	Enzephalozele nnb	ZN1 / ZN2 / AT2 / SO1 / SO3	EN1 / EN2 / EN3	SC1 / SP1 / SP5 / SP6
Q03.9	Angeborener Hydrozephalus nnb			
Q04.9	Angeborene Fehlbildung des Gehirns nnb			
Q05.4	Spina bifida mit Hydrozephalus			
Q05.9	Spina bifida ohne Hydrozephalus			
Q06.0	Amyelie			
Q06.1	Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarks			
Q06.2	Diastematomyelie			
Q06.3	Fehlbildungen der Cauda equina			
Q06.4	Hydromyelie			
Q06.8	Sonstige Fehlbildungen des Rückenmarks			
Q06.9	Angeborene Fehlbildung des Rückenmarks nnb			
G95.0	Syringomyelie und Syringobulbie	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2 / EN3	
Q37.8	Gaumenspalte , mit beiderseitiger bzw.			SP3 / SF
Q37.9	Gaumenspalte mit einseitiger Lippenspalte			
Q87.0	Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes	WS2 / EX3 / EX4	SB3	SP3 / SF / SC2
Q74.3	Arthrogryposis multiplex congenita	EX3 / EX4	SB5	
G24.3	Torticollis spasticus (nur bei gleichzeitiger leitliniengerechter medikamentöser Therapie)	WS2		
Q71.9	Reduktionsdefekte (z.B. durch Contergan ®)	CS / AT2 / PN / WS2 / EX2 / EX3 / ZN2 / GE / LY2 / SO1 / SO2 / SO3 / SO4	SB3	
Q72.9	Reduktionsdefekte der oberen Extremität nnb			
Q73.8	Reduktionsdefekte der unteren Extremität nnb			
Q73.8	Reduktionsdefekte nnb Extremität(en)			
Q86.80	Thalidomid-(Contergan ®)- Embryopathie			SP3 / SP4 / SP6
Q90.9	Down-Syndrom nnb (Trisomie 21)	ZN1 / ZN2	EN1	SP1 / SP3 / RE1 / SC1
Q91.3	Edwards-Syndrom nnb (Trisomie 18)	ZN1 / ZN2	EN1 / EN2	SP1
Q91.7	Patau-Syndrom nnb (Trisomie 13)			
Q96.9	Turner-Syndrom nnb (Karyotyp 45, X0 etc.)	ZN1 / ZN2	EN1	SP1
Q93.4	Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5	WS2 / EX4 / ZN1	EN1	SP1
Q99.2	Fragiles X-Chromosom	ZN1 / ZN2 / SO2	EN1 / EN2 / SB7 / PS1 / PS2	SP1 / SP3 / SP5 / SF / RE1 / RE2
E74.0	Glykogenspeicherkrankheiten (z.B. M. Pompe)	ZN1 / ZN2 / PN / AT2 / WS2 / EX2 / EX3 / CS / SO1	EN1 / EN2 / SB1 / SB7	SC1
E75.0	GM2-Gangliosidose			
E76.0	Mukopolysaccharidose, Typ I			

Bei Angabe dieser ICD-Kodes sind Heilmittelverordnungen der genannten Indikationsschlüssel im Fall von Wirtschaftlichkeitsprüfungen von den Prüfgremien regressmindernd zu berücksichtigen. Seit 1.1.2017 ist das Stellen eines Antrags auf Langfristgenehmigung gemäß der Heilmittelrichtlinie des G-BA bei den hier hinterlegten ICD-Kodes nicht mehr erforderlich.