DIAGNOSELISTE LANGFRISTIGER HEILMITTELBEDARF/BESONDERER VERORDNUNGSBEDARF STAND: 1. JULI 2021

In Kapitel 4 sind alle bundesweit geltenden Diagnosen zusammengefasst, die im Zusammenhang mit der jeweils aufgeführten Diagnosegruppe nach Heilmittelkatalog des Gemeinsamen Bundesausschusses einen langfristigen Heilmittelbedarf oder einen besonderen Verordnungsbedarf begründen.

Verordnungen im Rahmen des langfristigen Heilmittelbedarfs und besonderen Verordnungsbedarfes werden im Rahmen einer Wirtschaftlichkeitsprüfung berücksichtigt.

Für besondere Verordnungsbedarfe mit der Spezifikation "längstens (...) nach Akutereignis" ist das Verordnungsdatum der ersten Heilmittelverordnung zu diesem ICD-10-GM-Code für die Berücksichtigung und die Fristberechnung im Rahmen der Wirtschaftlichkeitsprüfung maßgeblich.

DIE DIAGNOSEN SIND UNTER FOLGENDEN ÜBERSCHRIFTEN ZUSAMMENGEFASST

KRANKHEITEN UND VERLETZUNGEN DES NERVENSYSTEMS	3
KRANKHEITEN DER WIRBELSÄULE UND DES SKELETTSYSTEMS	10
ENTZÜNDLICHE POLYARTHROPATHIEN, SYSTEMKRANKHEITEN DES BINDEGEWEBES UND SPONDYLOPATHIEN	11
ANGEBORENE FEHLBILDUNGEN DES MUSKEL-SKELETT-SYSTEMS ODER MIT BETEILIGUNG MEHRERER SYSTEME	12
ANGEBORENE FEHLBILDUNGEN UND DEFORMITÄTEN DES MUSKEL-SKELETT-SYSTEMS	
ZUSTAND NACH OPERATIVEN EINGRIFFEN DES SKELETTSYSTEMS	13
ERKRANKUNGEN DES LYMPHSYSTEMS	
STÖRUNGEN DER SPRACHE	
ENTWICKLUNGSSTÖRUNGEN	
CHROMOSOMENANOMALIEN	
STÖRUNGEN DER ATMUNG	
GERIATRISCHE SYNDROME	
STOFFWECHSELSTÖRUNGEN	
FOLGEN EINER SARS-COV-2-INFEKTION (POST-COVID)	19
VERBRENNUNGEN ODER VERÄTZUNGEN	19

					DIAGNOSEGRUPPE	
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
KRANKH	EITEN UN	D VERLETZUNGEN DES NERVENSYSTEMS				_
B94.1		Folgezustände der Virusenzephalitis	ZN/SO3	EN1	SC/ST1/SP1/ SP3/SP4/SP5/ RE1/RE2/SF	längstens 1 Jahr nach Akutereignis
		Bösartige Neubildungen der Meningen:	ZN/	EN1/ EN2	SC/ST1/SP1/	längstens 1 Jahr
C70.0		Hirnhäute	S01/S03		SP2/SP3/SP5/	nach Akutereignis
C70.1		Rückenmarkhäute			SP6/RE1/RE2/	
C70.9		Meningen, nicht näher bezeichnet			SF	
		Bösartige Neubildung des Gehirns:				
C71.0		Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel				
C71.1		Frontallappen				
C71.2		Temporallappen				
C71.3		Parietallappen				
C71.4		Okzipitallappen				
C71.5		Hirnventrikel				
C71.6		Zerebellum				
C71.7 C71.8		Hirnstamm				
C71.8		Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend Gehirn, nicht näher bezeichnet				
		Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems:	-			
C72.0		Rückenmark				
C72.1		Cauda equina				
C72.2		Nn. olfactorii [I. Hirnnerv]				
C72.3		N. opticus [II. Hirnnerv]				
C72.4		N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv]				
C72.5		Sonstige und nicht näher bezeichnete Hirnnerven				
C72.8		Gehirn und andere Teile des Zentral- nervensystems, mehrere Teilbereiche überlappend				
C72.9		Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet				
G10		Chorea Huntington	ZN	EN1	SC/SP5/SP6	
		Hereditäre Ataxie:	ZN	EN1	SC	
G11.0		Angeborene nichtprogressive Ataxie				
G11.1		Früh beginnende zerebellare Ataxie				
G11.2		Spät beginnende zerebellare Ataxie				
G11.3		Zerebellare Ataxie mit defektem DNA- Reparatursystem				
G11.4		Hereditäre spastische Paraplegie				
G11.8		Sonstige hereditäre Ataxien				
G11.9		Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet				

					DIAGNOSEGRUPPE	
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
		Spinale Muskelatrophie und verwandte	ZN/AT	EN2/SB3	SC/SP6	
G12.0		Syndrome: Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig-Hoffmann]				
G12.1		Sonstige vererbte spinale Muskelatrophie				
G12.2		Motoneuron-Krankheit				
G12.8		Sonstige spinale Muskelatrophien und verwandte Syndrome				
G12.9		Spinale Muskelatrophie, nicht näher bezeichnet				
G14		Postpoliosyndrom	ZN/PN/ AT	EN1/EN2/ EN3	SC/SP6	
		Primäres Parkinson-Syndrom:	ZN	EN1	SC/SP6	
G20.1-		Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung (Stadien 3 oder 4 nach Hoehn und Yahr)				
G20.2-		Primäres Parkinson-Syndrom mit schwers- ter Beeinträchtigung (Stadium 5 nach Hoehn und Yahr)	ZN	EN1	SC/SP6/ ST1	
		Sekundäres Parkinson-Syndrom:	ZN	EN1	SC/SP6	
G21.3		Postenzephalitisches Parkinson-Syndrom				
G21.4 G21.8		Vaskuläres Parkinson-Syndrom Sonstiges sekundäres Parkinson-Syndrom				
		<u> </u>	711			
G24.3		Torticollis spasticus	ZN			nur bei gleichzeitiger leitliniengerechter medikamentöser Therapie
		Multiple Sklerose [Encephalomyelitis disseminata]:	ZN	EN1/EN2	SC/ST1/ SP5/SP6	
G35.0		Erstmanifestation einer multiplen Sklerose			373/370	
G35.1-		Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf				
G35.2-		Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf				
G35.3-		Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf				
G35.9		Multiple Sklerose, nicht näher bezeichnet				
		Sonstige akute disseminierte Demyelinisation:				
G36.0		Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit]				
G36.1		Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]				
G36.8		Sonstige näher bezeichnete akute disseminierte Demyelinisation				
G36.9		Akute disseminierte Demyelinisation, nicht näher bezeichnet				

					DIAGNOSEGRUPPE	
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
G37.0 G37.1 G37.2		Sonstige demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems: Diffuse Hirnsklerose Zentrale Demyelinisation des Corpus callosum Zentrale pontine Myelinolyse	ZN	EN1/EN2	SC/ST1/ SP5/SP6	
G37.3		Myelitis transversa acuta bei demyelini- sierender Krankheit des Zentralnerven- systems				
G37.4		Subakute nekrotisierende Myelitis [Foix-Alajouanine-Syndrom]				
G37.5 G37.8		Konzentrische Sklerose [Baló-Krankheit] Sonstige näher bezeichnete demyelini- sierende Krankheiten des Zentralnerven- systems				
G37.9		Demyelinisierende Krankheit des Zentral- nervensystems, nicht näher bezeichnet				
G61.0 G61.8		Polyneuropathien und sonstige Krank- heiten des peripheren Nervensystems: Guillain-Barré-Syndrom Sonstige Polyneuritiden	PN	EN3		nur chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyradikuloneuro- pathie (CIDP)
G70.0		Myasthenia gravis	ZN	EN1/SB3	SC/SP6	patific (CIDI)
G71.0		Muskeldystrophie	ZN/AT	EN2/SB3	SC/SP6	
G80.0 G80.1 G80.2 G80.3 G80.4 G80.8 G80.9		Infantile Zerebralparese: Spastische tetraplegische Zerebralparese Spastische diplegische Zerebralparese Infantile hemiplegische Zerebralparese Dyskinetische Zerebralparese Ataktische Zerebralparese Sonstige infantile Zerebralparese Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet	ZN	EN1	SP1/SP2/ SP6/SC	
G81.0 G81.1		Hemiparese und Hemiplegie: Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie Spastische Hemiparese und Hemiplegie	ZN	EN1		
G82.0- G82.1- G82.2- G82.3- G82.4-		Paraparese und Paraplegie, Tetraparese und Tetraplegie: Schlaffe Paraparese und Paraplegie Spastische Paraparese und Paraplegie Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie Spastische Tetraparese und Tetraplegie	ZN	EN1/EN2		
G82.5-		Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet				
G91.2-		Normaldruckhydrozephalus	ZN	EN1	56	Weekle C Pr
G93.1 G93.80		Anoxische Hirnschädigung, anderenorts nicht klassifiziert Apallisches Syndrom	ZN	EN1	SC	Wachkoma (apalli- sches Syndrom, auch infolge Hypoxie)
		Syringomyelie und Syringobulbie	ZN	EN1/EN2		71

			DIAGNOSEGRUPPE				
1. 2. ICD-10 ICD-1	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION		
	Subarachnoidalblutung:	ZN	EN1	SC/SP5/	längstens 1 Jahr		
60.0	Subarachnoidalblutung, vom Karo- tissiphon oder der Karotisbifurkation ausgehend			SP6/ST1	nach Akutereignis		
60.1	Subarachnoidalblutung, von der A. cerebri media ausgehend						
60.2	Subarachnoidalblutung, von der A. communicans anterior ausgehend						
60.3	Subarachnoidalblutung, von der A. communicans posterior ausgehend						
60.4	Subarachnoidalblutung, von der A. basilaris ausgehend						
60.5	Subarachnoidalblutung, von der A. vertebralis ausgehend						
60.6	Subarachnoidalblutung, von sonstigen intrakraniellen Arterien ausgehend						
60.7	Subarachnoidalblutung, von nicht näher bezeichneter intrakranieller Arterie ausgehend						
60.8	Sonstige Subarachnoidalblutung						
60.9	Subarachnoidalblutung, nicht näher bezeichnet						
61.0	Intrazerebrale Blutung: Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhe- misphäre, subkortikal	ZN	EN1	SC/SP5/ SP6/ST1	längstens 1 Jahr nach Akutereignis		
61.1	Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhe- misphäre, kortikal						
61.2	Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhe- misphäre, nicht näher bezeichnet						
61.3	Intrazerebrale Blutung in den Hirnstamm						
61.4	Intrazerebrale Blutung in das Kleinhirn						
61.5	Intrazerebrale intraventrikuläre Blutung						
61.6	Intrazerebrale Blutung an mehreren Lokalisationen						
61.8 61.9	Sonstige intrazerebrale Blutung Intrazerebrale Blutung, nicht näher						
01.9	bezeichnet						
63.0	Hirninfarkt: Hirninfarkt durch Thrombose präzerebra-	ZN	EN1	SC/SP5/ SP6/ST1	längstens 1 Jahr nach Akutereignis		
	ler Arterien						
63.1	Hirninfarkt durch Embolie präzerebraler Arterien						
63.2	Hirninfarkt durch nicht näher bezeichne- ten Verschluss oder Stenose präzerebra- ler Arterien						
63.3	Hirninfarkt durch Thrombose zerebraler Arterien						
63.4	Hirninfarkt durch Embolie zerebraler Arterien						
63.5	Hirninfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose zerebraler Arterien						
63.6	Hirninfarkt durch Thrombose der Hirnve- nen, nichteitrig						
63.8	Sonstiger Hirninfarkt						
63.9	Hirninfarkt, nicht näher bezeichnet						
64	Schlaganfall, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet						

					DIAGNOSEGRUPPE	
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
		Folgen einer zerebrovaskulären Krankheit:	ZN	EN1	SC/SP5/	längstens 1 Jahr
69.0		Folgen einer Subarachnoidalblutung			SP6/ST1	nach Akutereignis
69.1		Folgen einer intrazerebralen Blutung				
69.2		Folgen einer sonstigen nichttraumati- schen intrakraniellen Blutung				
69.3		Folgen eines Hirninfarktes				
69.4		Folgen eines Schlaganfalls, nicht als				
69.8		Blutung oder Infarkt bezeichnet Folgen sonstiger und nicht näher bezeich- neter zerebrovaskulärer Krankheiten				
		Enzephalozele:	ZN/AT/	EN1	SC/SP1/	
01.0		Frontale Enzephalozele	S01/S03		SP5/SP6	
201.1		Nasofrontale Enzephalozele				
01.2		Okzipitale Enzephalozele				
01.8		Enzephalozele sonstiger Lokalisationen				
01.9		Enzephalozele, nicht näher bezeichnet				
		Angeborener Hydrozephalus:	ZN/AT/	EN1	SC/SP1/	
203.0		Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri	S01/S03		SP5/SP6	
203.1		Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturae laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventri- kels				
03.8		Sonstiger angeborener Hydrozephalus				
(03.9		Angeborener Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet				
		Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns:	ZN/AT/ S01/S03	EN1	SC/SP1/ SP5/SP6	
204.0		Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum				
04.1		Arrhinenzephalie				
04.2		Holoprosenzephalie-Syndrom				
04.3		Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns				
04.4		Septooptische Dysplasie				
04.5		Megalenzephalie				
04.6		Angeborene Gehirnzysten				
04.8		Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gehirns				
04.9		Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet				
,OF 0		Spina bifida:	ZN/AT/ S01/S03	EN1/EN2	SC/SP1/ SP5/SP6	
05.0		Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus	301/303		313/310	
05.1		Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus				
05.2		Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus				
05.3		Sakrale Spina bifida mit Hydrozephalus				
(05.4		Nicht näher bezeichnete Spina bifida mit Hydrozephalus				
)05.5		Zervikale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
05.6		Thorakale Spina bifida ohne Hydroze- phalus				
05.7		Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
05.8		Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
205.9		Spina bifida, nicht näher bezeichnet				

					DIAGNOSEGRUPPE	
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH- , SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
		Sonstige angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes:	ZN/AT/S01 S03	EN2	SC/SP1/SP6	•
Q06.0		Amyelie				
Q06.1		Hypoplasie und Dysplasie des Rücken- markes				
Q06.2		Diastematomyelie				
Q06.3		Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina				
Q06.4		Hydromyelie				
Q06.8		Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes				
Q06.9		Angeborene Fehlbildung des Rückenmar- kes, nicht näher bezeichnet				
		Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Halshöhe:	ZN/AT	EN1/EN2		längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S14.0		Kontusion und Ödem des zervikalen Rückenmarkes				
S14.1-		Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des zervikalen Rückenmar- kes				
S14.2		Verletzung von Nervenwurzeln der Halswirbelsäule				
S14.3		Verletzung des Plexus brachialis	ZN/AT		EN1/EN2/	längstens 1 Jahr
S14.4		Verletzung peripherer Nerven des Halses			EN3	nach Akutereignis
S14.5		Verletzung zervikaler sympathischer Nerven	ZN/AT		EN1/EN2	längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S14.6		Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven des Halses				
		Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Thoraxhöhe:	ZN		EN1/EN2	längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S24.0		Kontusion und Ödem des thorakalen Rückenmarkes				
S24.1-		Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des thorakalen Rückenmar- kes				
S24.2		Verletzung von Nervenwurzeln der Brustwirbelsäule				
S24.3		Verletzung peripherer Nerven des Thorax				
S24.4		Verletzung thorakaler sympathischer Nerven				
S24.5		Verletzung sonstiger Nerven des Thorax				
S24.6		Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs des Thorax				

_				DIAGNOSEGRUPPE	
2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
	Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Be- ckens:	ZN	EN1/EN2	'	längstens 1 Jahr nach Akutereignis
	Kontusion und Ödem des lumbalen Rü- ckenmarkes [Conus medullaris]				
	Sonstige Verletzung des lumbalen Rü- ckenmarkes				
	Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins				
	Verletzung der Cauda equina				
	Verletzung des Plexus lumbosacralis				
	Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Becken- region				
	Verletzung eines oder mehrerer peripherer Nerven des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens				
	Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven in Höhe des Abdo- mens, der Lumbosakralgegend und des Beckens				
	Verletzung des Rückenmarkes, Höhe nicht näher bezeichnet	ZN/AT	EN2		längstens 1 Jahr nach Akutereignis
	Folgen einer intrakraniellen Verletzung	ZN/AT/SO3	EN1	SC SP5/SP6	Folgen einer Verletzung, die unter S06 klassifizierbar ist: - nicht umfasst: S06.0 Gehirner-schütterung - umfasst: S06.1 bis S06.9 Hinweis: Folgen oder Spätfolgen, die ein Jahr oder länger nach der akuten Verletzung
		Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens: Kontusion und Ödem des lumbalen Rückenmarkes [Conus medullaris] Sonstige Verletzung des lumbalen Rückenmarkes Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins Verletzung der Cauda equina Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Beckenregion Verletzung eines oder mehrerer peripherer Nerven des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens Verletzung des Rückenmarkes, Höhe nicht näher bezeichnet	der Lumbosakralgegend und des Beckens: Kontusion und Ödem des lumbalen Rückenmarkes [Conus medullaris] Sonstige Verletzung des lumbalen Rückenmarkes Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins Verletzung der Cauda equina Verletzung des Plexus lumbosacralis Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Beckenregion Verletzung eines oder mehrerer peripherer Nerven des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens Verletzung des Rückenmarkes, Höhe nicht ZN/AT näher bezeichnet	Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens: Kontusion und Ödem des lumbalen Rückenmarkes [Conus medullaris] Sonstige Verletzung des lumbalen Rückenmarkes Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins Verletzung der Cauda equina Verletzung des Plexus lumbosacralis Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Beckenregion Verletzung eines oder mehrerer peripherer Nerven des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens Verletzung des Rückenmarkes, Höhe nicht ZN/AT EN2 näher bezeichnet	Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens: Kontusion und Ödem des lumbalen Rückenmarkes [Conus medullaris] Sonstige Verletzung des lumbalen Rückenmarkes Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins Verletzung der Cauda equina Verletzung des Plexus lumbosacralis Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Beckenregion Verletzung eines oder mehrerer peripherer Nerven des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens Verletzung des Rückenmarkes, Höhe nicht ZN/AT EN2 näher bezeichnet Folgen einer intrakraniellen Verletzung ZN/AT/SO3 EN1 SC

			DIAGNOSEGRUPPE				
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH- , SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION	
KRANKH	EITEN DEI	R WIRBELSÄULE UND DES SKELETTSYSTEN	1S				
M40.0- M40.1-		Kyphose als Haltungsstörung Sonstige sekundäre Kyphose	WS			ab Gesamtkypho- sewinkel über 60° bei Erwachsenen	
M41.0- M41.1-		Idiopathische Skoliose beim Kind Idiopathische Skoliose beim Jugendli- chen	WS/EX	SB1		Skoliose über 20° nach Cobb bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	
M41.2- M41.5-		Sonstige idiopathische Skoliose Sonstige sekundäre Skoliose	WS/AT	SB1		ab 50° nach Cobb bei Erwachsenen	
M42.04		Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakalbereich)	WS			fixierte Kyphose ab Gesamtkyphose- winkel über 40° bei	
M42.05		Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakolumbalbereich)				Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	
M47.0-	G99.2	Arteria-spinalis-anterior-Kompressions- syndrom und Arteria-vertebralis-Kompres- sionssyndrom mit Myelopathie	WS/EX/ ZN	EN2		längstens 6 Monate nach Akutereignis	
M47.1-	G99.2	Sonstige Spondylose mit Myelopathie				Voraussetzung für	
M47.2-	G55.2	Sonstige Spondylose mit Radikulopathie				die Anerkennung als besonderer Ver-	
M47.9-	G99.2	Spondylose, nicht näher bezeichnet mit Myelopathie				ordnungsbedarf ist die Angabe beider	
M47.9-	G55.2	Spondylose, nicht näher bezeichnet mit Radikulopathie				ICD-10-Diagnose- schlüssel	
M48.0-	G55.3	Spinalkanalstenose mit Radikulopathie					
M50.0	G99.2	Zervikaler Bandscheibenschaden mit Myelopathie					
M50.1	G55.1	Zervikaler Bandscheibenschaden mit Radikulopathie					
M51.0	G99.2	Lumbale und sonstige Bandscheiben- schäden mit Myelopathie					
M51.1	G55.1	Lumbale und sonstige Bandscheiben- schäden mit Radikulopathie					
M75.1		Schulterläsionen: Läsionen der Rotatorenmanschette	EX				
1117 5.1							
M89.0-		Sonstige Osteopathien: Neurodystrophie [Algodystrophie]	EX/LY/	SB2		längstens 1 Jahr	
G90.5-		Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ I	PN	JUZ		nach Akutereignis	
G90.6-		Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ II					
G90.7-		Komplexes regionales Schmerzsyndrom, sonstiger und nicht näher bezeichneter Typ					

			DIAGNOSEGRUPPE			
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION

ENTZÜNDLICHE POLYARTHROPATHIEN, SYSTEMKRANKHEITEN DES BINDEGEWEBES UND SPONDYLOPATHIEN

	Seropositive chronische Polyarthritis:	WS/EX/AT	SB1	
M05.0-	Felty-Syndrom			
M05.1-	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis			
M05.2-	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis			
M05.3-	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme			
M05.8-	Sonstige seropositive chronische Polyar- thritis			
M05.9-	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet			
M06.0-	Seronegative chronische Polyarthritis	WS/EX	SB1	
M06.1-	Adulte Form der Still-Krankheit	WS/EX	SB1	
	Arthritis psoriatica und Arthritiden bei	WS/EX	SB1	
M07.0-	gastrointestinalen Grundkrankheiten: Distale interphalangeale Arthritis psori-			
	atica			
M07.1-	Arthritis multilans			
M07.2	Spondylitis psoriatica			
M07.3-	Sonstige psoriatische Arthritiden			
M07.4-	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]			
M07.5-	Arthritis bei Colitis ulcerosa			
M07.6-	Sonstige Arthritiden bei gastrointestina- len Grundkrankheiten			
	Juvenile Arthritis:	WS/EX	SB1	
M08.0-	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ			
M08.1-	Juvenile Spondylitis ankylosans			
M08.2-	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form			
M08.3	Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form			
M08.4-	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form			
M08.7-	Vaskulitis bei juveniler Arthritis			
M08.8-	Sonstige juvenile Arthritis			
M08.9-	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet			
M30.0	Panarteriitis nodosa	EX/ZN/	EN1/SB1/	SC
M31.3	Wegener Granulomatose	PN	SB3	
M32.1	Systemischer Lupus erythematodes mit Beteiligung von Organen oder Organsys- temen	EX/WS/ AT	SB1/SB3	
M32.8	Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematodes			
M33.0	Juvenile Dermatomyositis	EX/ZN/ PN	EN1/SB1/ SB3	SC
M33.1	Sonstige Dermatomyositis			
M33.2	Polymyositis			

			DIAGNOSEGRUPPE				
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION	
		Systemische Sklerose:	WS/EX/	SB1/SB3			
M34.0		Progressive systemische Sklerose	AT				
M34.1		CR(E)ST-Syndrom					
M34.2		Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert					
M34.8		Sonstige Formen der systemischen Sklerose					
M34.9		Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet					
M36.2		Systemkrankheiten des Bindegewebes bei anderenorts klassifizierten Krank- heiten Arthropathia haemophilica	EX/CS	SB1			
M45.0-		Spondylitis ankylosans	WS/EX	SB1			

ANGEBORENE FEHLBILDUNGEN DES MUSKEL-SKELETT-SYSTEMS ODER MIT BETEILIGUNG MEHRERER SYSTEME

Q79.6	Ehlers-Danlos-Syndrom	WS/EX/CS	SB1/SB2
Q87.4	Marfan-Syndrom	WS/EX/ AT	SB1/SB3

ANGEBORENE FEHLBILDUNGEN UND DEFORMITÄTEN DES MUSKEL-SKELETT-SYSTEMS

Q66.0	Pes equinovarus congenitus (Klumpfuß)	EX	SB2
Q68.0	Angeborene Deformitäten des M. sterno- cleidomastoideus	EX	SB3
	Reduktionsdefekte der oberen Extremität (insbesondere in Folge von Contergan- Schädigungen):	CS/AT/PN/ WS/EX/ZN/ GE/LY/	SB2
Q71.0	Angeborenes vollständiges Fehlen der oberen Extremität(en)	S01/S02/ S03/S04	
Q71.1	Angeborenes Fehlen des Ober- und Unter- armes bei vorhandener Hand		
Q71.2	Angeborenes Fehlen sowohl des Unterarmes als auch der Hand		
Q71.3	Angeborenes Fehlen der Hand oder eines oder mehrerer Finger		
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		

					DIAGNOSEGRUPPE	
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
		Reduktionsdefekte der unteren Extremität (insbesondere in Folge von Contergan- Schädigungen):	CS/AT/PN/ WS/EX/ZN/ GE/LY/ S01/S02/ S03/S04	SB2		
Q72.0		Angeborenes vollständiges Fehlen der unteren Extremität(en)				
Q72.1		Angeborenes Fehlen des Ober- und Unter- schenkels bei vorhandenem Fuß				
Q72.2		Angeborenes Fehlen sowohl des Unter- schenkels 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 bezeich- neter 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	EX	SB1		
Q78.0		Osteogenesis imperfecta	EX/WS	SB1		
Q86.80		Thalidomid-Embryopathie			SP3/SP4/ SP6	
Q87.0		Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes	WS/EX	SB2	SP3/SF/ SC	
Q87.2		Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung der Extremitäten	EX/CS/LY	SB1/SB2		

ZUSTAND NACH OPERATIVEN EINGRIFFEN DES SKELETTSYSTEMS

M23.5-	Z98.8	Chronische Instabilität des Kniegelenks	EX/LY	SB2	längstens 6 Monate
M24.41	Z98.8	Habituelle Luxation und Subluxation eines Gelenkes: Schulterregion	EX	SB2	nach Akutereignis
Z89	Z98.8	Extremitätenverlust	EX	SB2	Voraussetzung für die Anerkennung
Z96.60	Z98.8	Vorhandensein einer Schulterprothese	EX	SB2	als besonderer Ver-
Z96.64 Z96.65	Z98.8 Z98.8	Vorhandensein einer Hüftgelenkprothese Vorhandensein einer Kniegelenkprothese		SB2	ordnungsbedarf ist die Angabe beider ICD-10-Diagnose- schlüssel

1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH- , SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
ERKRAN	KUNGEN I	DES LYMPHSYSTEMS				
C00- C97		Bösartige Neubildungen	LY			bösartige Neubildungen nach OP/Radiatio, insbesondere bei bösartigem Melanom Malignome Kopf/ Hals Malignome des kleinen Beckens (weibliche, männli-che Genitalorgane, Harnorgane)
189.01		Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium II	LY			
189.02		Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium III				
189.04		Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium II				
189.05		Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium III				
197.21		Lymphödem nach (partieller) Mastekto- mie (mit Lymphadenektomie), Stadium II				
197.22		Lymphödem nach (partieller) Mastektomie (mit Lymphadenektomie), Stadium III				
197.82		Lymphödem nach medizinischen Maß- nahmen am axillären Lymphabflussge- biet, Stadium II				
197.83		Lymphödem nach medizinischen Maß- nahmen am axillären Lymphabflussge- biet, Stadium III				
197.85		Lymphödem nach medizinischen Maß- nahmen am inguinalen Lymphabflussge- biet, Stadium II				
197.86		Lymphödem nach medizinischen Maß- nahmen am inguinalen Lymphabflussge- biet, Stadium III				
Q82.01		Hereditäres Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium II				
Q82.02		Hereditäres Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium III				
Q82.04		Hereditäres Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium II				
Q82.05		Hereditäres Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium III				

			DIAGNOSEGRUPPE			
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION

STÖRUNGEN DER SPRACHE

	Gaumenspalte mit Lippenspalte:	SP3/SF	
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 Gau- mens mit beidseitiger Lippenspalte		
Q37.5	Spalte des harten und des weichen Gau- mens mit einseitiger Lippenspalte		
Q37.8	Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit beidseitiger Lippenspalte		
Q37.9	Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit einseitiger Lippenspalte		

ENTWICKLUNGSSTÖRUNGEN

	Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache:			SP1/SP2	bis zum vollende- ten 12. Lebensjahr
F80.1	Expressive Sprachstörung				
F80.2-	Rezeptive Sprachstörung				
F83	Kombinierte umschriebene Entwicklungs- störungen	ZN	EN1	SP1/SP2/ SP3/SP6/ RE2	bis zum vollende- ten 18. Lebensjahr
	Tiefgreifende Entwicklungsstörungen:	ZN	EN1/PS1	SP1	
F84.0	Frühkindlicher Autismus				
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 Entwicklungs- störungen				
F84.2	Rett-Syndrom	ZN/WS/ EX/AT	PS1/EN1/ SB1/SB3	SP1/SC	

					DIAGNOSEGRUPPE	
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
CHROMO	OSOMENA	ANOMALIEN				
		Down-Syndrom:	ZN	EN1	SP1/SP3/	
Q90.0		Trisomie 21, meiotische Non-disjunction			RE1/SC	
Q90.1		Trisomie 21, Mosaik (mitotische Non- disjunction)				
Q90.2		Trisomie 21, Translokation				
Q90.9		Down-Syndrom, nicht näher bezeichnet				
		Edwards-Syndrom und Patau-Syndrom:	ZN	EN1	SP1	
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				
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				
Q93.4		Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5	WS/EX ZN	EN1	SP1	
		Turner-Syndrom:	ZN	EN1	SP1	
Q96.0		Karyotyp 45,X				
Q96.1		Karyotyp 46,X iso (Xq)				
Q96.2		Karyotyp 46,X mit Gonosomenanomalie, ausgenommen iso (Xq)				
Q96.3		Mosaik, 45,X/46,XX oder 45,X/46,XY				
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	ZN/SO2	EN1/SB3/ PS1/PS2	SP1/SP3/ SP5/SF/ RE1/RE2	

STÖRUNGEN DER ATMUNG

	Chronische obstruktive Lungenkrankheiten:	AT
J44.00	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwe- ge: 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	
P27.1	Bronchopulmonale Dysplasie mit Ursprung in der Perinatalperiode	AT
P27.8	Sonstige chronische Atemwegserkrankungen mit Ursprung in der Perinatalperiode	

				DIAGNOSEGRUPPE	
1. 2. ICD-10	D-10 DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH- , SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
GERIATRISCH	HE SYNDROME				
E41	Alimentärer Marasmus			SC	ab vollendetem 70. Lebensjahr, sofern dieser durch Schluckstörungen verursacht ist
F00.0	Demenz bei Alzheimer-Krankheit mit frühem Beginn (Typ 2)		PS4		
F00.1	Demenz bei Alzheimer-Krankheit, mit spätem Beginn (Typ 1)		PS4		ab vollendetem 70. Lebensjahr
F00.2	Demenz bei Alzheimer-Krankheit, atypische oder gemischte Form				
F01.0	Vaskuläre Demenz mit akutem Beginn				
F01.1	Multiinfarkt-Demenz				
F01.2	Subkortikale vaskuläre Demenz				
F01.3	Gemischte kortikale und subkortikale vaskuläre Demenz				
F01.8	Sonstige vaskuläre Demenz				
F02.3	Demenz bei primärem Parkinson-Syndrom				
F02.8	Demenz bei anderenorts klassifizierten Krankheitsbildern				
F03	Nicht näher bezeichnete Demenz				
F41.0	Panikstörung [episodisch paroxysmale		PS2		ab vollendetem
F41.1	Angst] Generalisierte Angststörung				70. Lebensjahr
F41.2	Angst und depressive Störung, gemischt				
F41.3	Andere gemischte Angststörungen				
F41.8	Sonstige spezifische Angststörungen				
F41.9	Angststörung, nicht näher bezeichnet				
F45.40	Anhaltende somatoforme Schmerzstörung	CS	PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
F45.41	Chronische Schmerzstörung mit somati- schen und psychischen Faktoren				
G54.6	Phantomschmerz	CS	PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
H81	Störungen der Vestibularfunktion	WS/EX/			ab vollendetem
H82	Schwindelsyndrome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten	S03			70. Lebensjahr
N39.3	Belastungsinkontinenz [Stressinkonti- nenz]	S02			ab vollendetem 70. Lebensjahr
N39.4-	Sonstige näher bezeichnete Harninkontinenz				
R13	Dysphagie			SC	ab vollendetem 70. Lebensjahr
R15	Stuhlinkontinenz	S02			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R26.0	Ataktischer Gang	WS/EX/			ab vollendetem
R26.1	Paretischer Gang	S03			70. Lebensjahr
R26.2	Gehbeschwerden, anderenorts nicht klassifiziert				
R29.6	Sturzneigung, anderenorts nicht klassifiziert				
R32	Nicht näher bezeichnete Harninkontinenz	S02			ab vollendetem 70. Lebensjahr

					DIAGNOSEGRUPPE	
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
R42		Schwindel und Taumel	WS/EX/ SO3			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R52.1 R52.2		Chronischer unbeeinflussbarer Schmerz Sonstiger chronischer Schmerz	CS	PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
R64		Kachexie			SC	ab vollendetem 70. Lebensjahr
M80.0-		Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur	WS/EX			ab vollendetem 70. Lebensjahr
M80.2-		Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur				
M80.3-		Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff				längstens 6 Monate nach Akutereignis
M80.5-		Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur				
M80.8-		Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur				

STOFFWECHSELSTÖRUNGEN

E74.0 E75.0	Glykogenspeicherkrankheiten [Glykoge- nose] GM2-Gangliosidose	ZN/PN/ AT/WS/ EX/CS/	EN1/SB1/ SB3	SC	
E76.0	Mukopolysaccharidose, Typ I	S01			
E88.20	Lipödem, Stadium I	LY			nur im Zusammen-
E88.21	Lipödem, Stadium II				hang mit komplexer
E88.22	Lipödem, Stadium III				physikalischer Entstauungs- therapie (Manuelle Lymphdrainage, Kompressions- therapie, Übungs- behandlung/Be- wegungstherapie und Hautpflege); es sind nicht immer alle Komponenten zeitgleich erforder- lich befristet bis 31.12.2025

1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERNÄHRUNGS- THERAPIE	HINWEIS/ SPEZIFIKATION
		Seltene angeborene Stoffwechselerkran- kungen		SAS	nur verordnungs- fähig, wenn Er- nährungstherapie alternativlos ist, da ansonsten Tod oder Behinderung drohen (gemäß § 42 HeilM-RL i.V.m. dem HeilM- Katalog)
E84		Zystische Fibrose (Mukoviszidose)	AT	CF	

			DIAGNOSEGRUPPE			
1. ICD-10	2. ICD-10	DIAGNOSE	PHYSIO- THERAPIE	ERGO- THERAPIE	STIMM-, SPRECH-, SPRACH-, SCHLUCKTHERAPIE	
FOLGEN EINER SARS-COV-2-INFEKTION (POST-COVID)						
U09.9		Post-COVID Syndrom	WS/AT	SB1/PS2/PS3		

VERBRENNUNGEN ODER VERÄTZUNGEN

T20.3	Verbrennung 3. Grades des Kopfes und des Halses	LY/ CS/ EX/ WS	SB2	ST1/ SP6/ SC
T20.7	Verätzung 3. Grades des Kopfes und des Halses			
T21.3-	Verbrennung 3. Grades des Rumpfes	LY/ CS/ EX/ WS	SB2	
T21.7-	Verätzung 3. Grades des Rumpfes			
T22.3-	Verbrennung 3. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand			
T22.7-	Verätzung 3. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand			
T23.3	Verbrennung 3. Grades des Handgelen- kes und der Hand			
T23.7	Verätzung 3. Grades des Handgelenkes und der Hand			
T24.3	Verbrennung 3. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregi- on und Fuß			
T24.7	Verätzung 3. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß			
T25.3	Verbrennung 3. Grades der Knöchelregion und des Fußes			
T25.7	Verätzung 3. Grades der Knöchelregion und des Fußes			
T29.3	Verbrennungen mehrerer Körperregio- nen, wobei mindestens eine Verbren- nung 3. Grades angegeben ist			
T29.7	Verätzungen mehrerer Körperregionen, wobei mindestens eine Verätzung 3. Grades angegeben ist			