



ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
ATEMWEGE				
J44.x0	COPD mit FEV1 <35%	AT		
			Ernährungs- therapie	
E84.9	Mukoviszidose	AT	CF	
ENTWICKLUNGSSTÖRUNGEN				
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 tiefgreifende Entwicklungsstörungen	ZN	EN1 PS1	SP1
F84.2	Rett-Syndrom	ZN / EX WS / AT	PS1 EN1 SB1 / SB3	SP1 SC1
LYMPHSYSTEM				
C00- C97	Bösartige Neubildungen nach Op/Radiatio , z.B. ■ Mammakarzinom ■ Malignome Kopf/Hals / kleines Becken	LY		
I89.01 oder I89.02 I89.04 oder I89.05 I97.82 oder I97.83 I97.85 oder I97.86 Q82.01 oder Q82.02 Q82.04 oder Q82.05	Lymphödem Extremität, Stadium II oder III Lymphödem, sonstige Lokalis., Stadium II oder III Lymphödem n. med. Maßn. axillär, St. II oder III Lymphödem n. med. Maßn. inguinal, St. II oder III Hereditäres Lymphödem, Extremität, St. II oder III Hereditäres Lymphödem, sonst. Lok., St. II oder III	LY		

Erläuterungen:

Bei Angabe dieser ICD-Kodes sind Heilmittelverordnungen der genannten Indikationsschlüssel im Fall von Wirtschaftlichkeitsprüfungen von den Prüfgremien regressmin-
dernd zu berücksichtigen. Verordnungen sind für einen Zeitraum von maximal 12 Wochen möglich.

nbn = nicht näher bezeichnet

ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
NERVENSYSTEM				
G12.2 G12.9	Motoneuron-Krankheit Spinale Muskelatrophie nnb	ZN AT	EN2 SB3	SC SP6
G14	Post- Polio -Syndrom	ZN / PN / AT	EN1 / EN2 / EN3	SC / SP6
G20.2-	Morbus Parkinson (schwerstgr., Stadium 5 – Rollstuhl)	ZN	EN1	SC / SP6 / ST1
G24.3	Torticollis spasticus (nur bei gleichzeitiger leitliniengerechter medikamentöser Therapie)	ZN		
G71.0	Muskeldystrophie	ZN / AT	EN2 / SB3	SC / SP6
G61.8	Chron. inflammat. demyelin. Polyneuropathie (CIPD)	PN	EN3	
G80.9	Infantile Zerebralparese nnb	ZN	EN1	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	ZN	EN1 / EN2	
G93.1 G93.80	Anoxische Hirnschädigung, and. nicht klassifiziert Wachkoma (apallisches Syndrom)	ZN	EN1	SC
G95.0	Syringomyelie und Syringobulbie	ZN	EN1 / EN2	
Q01.9 Q03.9 Q04.9	Enzephalozele nnb Angeborener Hydrozephalus nnb Angeborene Fehlbildung des Gehirns nnb	ZN / AT S01 / S03	EN1	SC SP1 / SP5 / SP6
Q05.4 Q05.9	Spina bifida mit Hydrozephalus Spina bifida ohne Hydrozephalus	ZN / AT S01 / S03	EN1	SC SP1 / SP5 / SP6
Q06.0 Q06.1 Q06.2 Q06.3 Q06.4 Q06.8 Q06.9	Amyelie Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarks Diastematomyelie Fehlbildungen der Cauda equina Hydromyelie Sonstige Fehlbildungen des Rückenmarks Angeborene Fehlbildung des Rückenmarks nnb	ZN AT S01 / S03	EN2	SC SP1 / SP6
T90.5	Folgen einer intrakraniellen Verletzung , die unter S06.- klassifi- zierbar ist. Folgen, die ein Jahr oder länger nach der akuten Verlet- zung bestehen. Inklusive: S06.1 bis S06.9 Exklusive: S06.0 Gehirnerschütterung	ZN AT S03	EN1	SC SP5 / SP6



ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
SKELETTSYSTEM UND BINDEGEWEBE				
M07.1- M08.1- M08.9- M45.0-	Arthritis mutilans bei Psoriasis (= der Finger- / Zehngelenke) Morbus Bechterew (Juvenile Spondylitis ankylosans) Juvenile chronische Arthritis, nnb Morbus Bechterew (Spondylitis ankylosans)	WS EX	SB1	
M05.1-	Felty-Syndrom	WS / EX / AT	SB1	
M34.0 M34.1	Progressive systemische Sklerose CR(E)ST-Syndrom	WS / EX / AT	SB1 / SB3	
M32.1 M32.8	Lupus erythematoses mit Organbeteiligung sonstiger Lupus erythematoses	EX / WS / AT	SB1 / SB3	
M41.0- M41.1-	Idiopath. Skoliose Kind (> 20° n. Cobb) Idiopath. Skoliose Jugendliche (> 20°, bis 18. LJ)	WS / EX	SB1	
Q71.9 Q72.9 Q73.8	Reduktionsdefekte (z.B. durch Contergan ®) Reduktionsdefekte der oberen Extremität nnb Reduktionsdefekte der unteren Extremität nnb Reduktionsdefekte nnb Extremität(en)	CS / AT PN / WS / EX ZN / GE / LY S01 / S02 S03 / S04	SB2	
Q74.3	Arthrogryposis multiplex congenita	EX3 / EX4	SB5	
Q86.80	Thalidomid-(Contergan ®-)Embryopathie			SP3 / SP4 / SP6
Q87.0	Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes	WS EX	SB2	SP3 / SF / SC
Q87.4	Marfan -Syndrom	EX / WS / AT	SB1 / SB3	

STOFFWECHSEL				
E74.0 E75.0 E76.0	Glykogenspeicherkrankheiten (z.B. M. Pompe) GM2-Gangliosidose Mukopolysaccharidose, Typ I	ZN PN / AT WS / EX CS / S01	EN1 SB1 / SB3	SC
			Ernährungs- therapie	
E84.9	Mukoviszidose	AT	CF	
diverse*	Seltene angeborene Stoffwechselerkrankungen (nur wenn ansonsten Tod / Behinderung droht)		SAS	

*vgl. Heilmittel Diagnoseliste 2021 der KBV

ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
SPRACHSTÖRUNGEN				
Q37.8 Q37.9	Gaumenspalte , mit beiderseitiger bzw. Gaumenspalte mit einseitiger Lippenspalte			SP3 / SF
CHROMOSOMENANOMALIEN				
Q90.9	Down -Syndrom nnb (Trisomie 21)	ZN	EN1	SP1 / SP3 RE1 / SC
Q91.3 Q91.7 Q96.9	Edwards-Syndrom nnb (Trisomie 18) Patau-Syndrom nnb (Trisomie 13) Turner -Syndrom nnb (Karyotyp 45, X0 etc.)	ZN	EN1	SP1
Q93.4	Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5	WS / EX / ZN	EN1	SP1
Q99.2	Fragiles X-Chromosom	ZN S02	EN1 SB3 PS1 / PS2	SP1 / SP3 / SP5 SF RE1 / RE2

Erläuterungen:

Bei Angabe dieser ICD-Kodes sind Heilmittelverordnungen der genannten Indikationsschlüssel im Fall von Wirtschaftlichkeitsprüfungen von den Prüfgremien regressmin-
 dernd zu berücksichtigen. Verordnungen sind für einen Zeitraum von maximal 12 Wochen möglich.

nnb = nicht näher bezeichnet

Quellen: G-BA; KBV: Heilmittel Diagnoseliste 2021

Zusammenfassung, Sortierung: C. Claus. Alle Angaben ohne Gewähr.

Spickzettel-Updates auf <https://hausarzt.link/heilmittel-spicker>

Aktuelle Spickzettel sichern!
JETZT REGISTRIEREN UNTER
www.hausarzt.digital