

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      01 Absauggeräte

Positionsnummer:    01.99.01.4005

Bezeichnung:        nicht besetzt

Hersteller:          P. J. Dahlhausen & Co. GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos.-Nr 01.99.01.5007

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      01 Absauggeräte

Positionsnummer:    01.99.01.4006

Bezeichnung:        nicht besetzt

Hersteller:          P. J. Dahlhausen & Co. GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos.-Nr 01.99.01.5006

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      01 Absauggeräte

Positionsnummer:    01.99.01.4007

Bezeichnung:        nicht besetzt

Hersteller:          P. J. Dahlhausen & Co. GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos.-Nr 01.99.01.5005

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      01 Absauggeräte

Positionsnummer:    01.99.01.4008

Bezeichnung:        nicht besetzt

Hersteller:          P. J. Dahlhausen & Co. GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos.-Nr 01.99.01.5004

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      01 Absauggeräte

Positionsnummer:    01.99.01.4009

Bezeichnung:        nicht besetzt

Hersteller:          P. J. Dahlhausen & Co. GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos.-Nr 01.99.01.5003

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      01 Absauggeräte

Positionsnummer:    01.99.01.4010

Bezeichnung:        nicht besetzt

Hersteller:          P. J. Dahlhausen & Co. GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos.-Nr 01.99.01.5002

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      03 Applikationshilfen

**Positionsnummer:**      03. 36. 03. 3044

**Bezeichnung:**            Mini One Balloon Button 14 F 0,8 cm - 10,0 cm

**Hersteller:**              AMT - Applied Medical Technology, Inc.

**Konstruktionsmerkmale:** Perkutane Ernährungsaustauschsonde für Magenstoma, steril verpackt, zur gastralen Anwendung mit Button.

Charriere:                  14

Länge:                      8 mm bis 100 mm

Außendurchmesser: Fr. 14

Ballonvolumen:          5,0 ml

Material:                   Silikon

max. Liegedauer:        4 bis 6 Wochen gemäß Herstellerangabe;  
Wechsel nach individueller Beurteilung des behandelnden Arztes

**Lieferumfang:**            1 x Silikon-Stoma-Button  
1 x 10 ml Kunststoff-Einmalspritze konisch  
1 x 35 ml Wund- und Bläsenspritze mit Konus  
1 x Schlauchverlängerung mit Bolus-Adapter und  
    Straight Connector  
1 x Schlauchverlängerung mit X-Port-Adapter und  
    Right Angle Connector  
1 x 10 cm x 10 cm Gaze  
1 x Inserter  
1 x 3 g Gleitgel  
1 x Patient Take-Home Bag  
1 x Produktinformation  
1 x Gebrauchsanweisung Arzt/Pflegepersonal  
1 x Patientenbroschüre

**Verwendungszweck:**

Eine enterale künstliche Ernährung ist bei solchen Patienten indiziert, bei denen eine ausreichende orale Nahrungsaufnahme aus medizinischen Gründen (z. B. Schluckstörungen) nicht erfolgen kann und kausaltherapeutisch alle Möglichkeiten einer bedarfsdeckenden oralen Nahrungsaufnahme ausgeschlossen sind (konsumierende Erkrankungen). Es ist regelmäßig zu prüfen, ob ein Übergang auf eine orale Ernährung möglich und sinnvoll ist.

Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      10 Gehhilfen

**Positionsnummer:**      10. 46. 04. 0004

**Bezeichnung:**      Arthritisrollator mit Unterarmauflagen; Modell 276

**Hersteller:**      VERMEIREN GROUP

**Konstruktionsmerkmale:** Faltbarer Rollator aus pulverbeschichtetem Stahlrohr, mit  
pannensicheren Rädern mit 200 mm Durchmesser, höhenverstellbaren  
Schiebegriffen und Unterarmauflagen, Doppelfunktionsbremshebel an  
den Schiebegriffen mit Bremswirkung auf die Hinterräder, Sitzpolster  
zwischen den Seitenrahmen, Rückenlehne aus einem Rohrbügel mit  
Polsterüberzug, Klappsperr, abnehmbarem Einkaufskorb und Tablett,  
Sitzhöhe 560 mm, Handgriffhöhe 820 bis 950 mm, Gesamtbreite 590 mm,  
zul. Nutzergewicht 120 kg.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 01. 3104

**Bezeichnung:**              Relax GelCell Art. -Nrn. RG004- 16, RG004- 17, RG004- 18

**Hersteller:**                Trulife Limited

**Konstruktionsmerkmale:** Das Rollstuhlkissen GelCell besteht aus insgesamt 36 miteinander verbundenen, quadratischen Luftzellen, welche auf der Oberseite eine ca. 1 cm dicke Gelschicht tragen. Die einzelnen Zellen sind durch Luftkanäle von ca. 1 cm Breite getrennt und ermöglichen so zum einen unter Belastung ein Stauchen der einzelnen Zelle sowie eine ausreichende Luftzirkulation. Das gesamte Kissen ist mit einem atmungsaktiven

Bezug versehen, welcher auf der Unterseite eine Antirutschbeschichtung besitzt. Gemäß Herstellerangaben dient das Produkt der Dekubitusprophylaxe auch bei hohem Risiko.

Art. -Nrn. :              RG004- 16, RG004- 17, RG004- 18

Größen:                40 cm x 40 cm x 5 cm  
                              43 cm x 43 cm x 5 cm  
                              45 cm x 40 cm x 5 cm

Gewicht:                1,5 bzw. 1,6 kg

max. Patientengewicht:      130 kg

Materialbezug:          Lycra

Reinigung:              bis 40 °C maschinenwaschbar (Bezug)

                              Kern bis 40 °C handwaschbar

Lieferumfang:          Sitzkissen incl. Relax GelCell Lycrabezug  
                              Luftpumpe zum individuellen Befüllen der  
                              Luftzellen  
                              Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 01. 3105

**Bezeichnung:**            Relax Trio Art. -Nrn. RT001-16, RT001-17, RT001-18

**Hersteller:**              Trulife Limited

**Konstruktionsmerkmale:** Das Rollstuhlkissen Relax Trio besteht aus einem Schaumstoffrahmen, welcher einen gelgefüllten Kern umgibt. Auf der Oberseite sind sowohl Rahmen als auch Gelkern mit einem Weichlagerungsschaumstoff bedeckt. Das gesamte Kissen ist ca. 4 cm dick und wird von einem atmungsaktiven Bezug, welcher auf der Unterseite mit Antirutschbeschichtung versehen ist, umgeben. Gemäß Herstellerangaben dient das Kissen der Dekubitusprophylaxe für Rollstuhlfahrer mit mittlerem Risiko.

Art. -Nrn. :                RT001-16, RT001-17, RT001-18

Größen:                  40 cm x 40 cm x 4 cm

                                43 cm x 43 cm x 4 cm

                                45 cm x 40 cm x 4 cm

Gewicht:                  1, 3, 1, 4 und 1, 5 kg

max. Patientenge-

gewicht:                  80 kg

Materialbezug:          Nylon

Reinigung:                bis 40 °C maschinenwaschbar (Bezug)

                                Kern bis 40 °C handwaschbar

Lieferumfang:          Sitzkissen incl. Bezug

                                Bedienungsanleitung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 01. 3107

**Bezeichnung:**              Relax Duogel Art.-Nrn. RD003-16, RD003-17, RD003-18

**Hersteller:**                Trulife Limited

**Konstruktionsmerkmale:** Das Rollstuhlkissen Relax Duogel besteht aus einem anatomisch geformten Schaumstoffrahmen, welcher einen ebenfalls anatomisch angeformten Gelkern beinhaltet und von einem atmungsaktiven Bezug umgeben ist. Der Patient sitzt direkt auf dem Gelkern auf, wobei zwei unterschiedliche Gele für den Bereich der Sitzbeinhöcker sowie der Oberschenkelauflagen genutzt werden. Gemäß Herstellerangaben dient das Kissen der

Dekubitusprophylaxe bei mittlerem bis hohem Risiko.

Art.-Nrn.:                    RD003-16, RD003-17, RD003-18

Größen:                    40 cm x 40 cm x 7 cm

43 cm x 43 cm x 7 cm

45 cm x 40 cm x 7 cm

Gewicht:                    1,8, 1,9 und 1,9 kg

max. Patientenge-

gewicht:                    130 kg

Materialbezug:            Nylon

Reinigung:                bis 40 °C maschinenwaschbar (Bezug)

Kern bis 40 °C handwaschbar

Lieferumfang:            Sitzkissen incl. Bezug

Bedienungsanleitung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 01. 3108

**Bezeichnung:**              Cubic Foam Rollstuhlsitzkissen, Art. -Nr. 476C00=SK100

**Hersteller:**                Otto Bock GmbH Orthopädische Industrie

**Konstruktionsmerkmale:** Das Rollstuhlkissen Cubic Foam besteht aus einem würfelförmig eingeschnittenen Schaumstoffkissen und soll so zur besseren Druckverteilung beitragen und auch Scherkräfte reduzieren. Das Kissen ist von einem Bezug umgeben. Gemäß Herstellerangaben dient das Kissen der Dekubitusprophylaxe und der Therapie.

Art. -Nrn. :              476C00=SK100

Größen:                28 cm x 28 cm x 5 cm  
28 cm x 30 cm x 5 cm  
28 cm x 32 cm x 5 cm  
30 cm x 28 cm x 5 cm  
30 cm x 30 cm x 5 cm  
30 cm x 32 cm x 5 cm  
32 cm x 32 cm x 5 cm  
32 cm x 34 cm x 5 cm  
32 cm x 36 cm x 5 cm  
34 cm x 32 cm x 5 cm  
34 cm x 34 cm x 5 cm  
34 cm x 36 cm x 5 cm  
36 cm x 36 cm x 5 cm  
36 cm x 38 cm x 5 cm  
36 cm x 40 cm x 5 cm  
38 cm x 36 cm x 5 cm  
38 cm x 38 cm x 5 cm  
38 cm x 40 cm x 5 cm  
40 cm x 40 cm x 5 cm  
40 cm x 42 cm x 5 cm  
40 cm x 44 cm x 5 cm  
42 cm x 40 cm x 5 cm  
42 cm x 42 cm x 5 cm  
42 cm x 44 cm x 5 cm  
44 cm x 44 cm x 5 cm  
44 cm x 46 cm x 5 cm  
44 cm x 48 cm x 5 cm  
46 cm x 44 cm x 5 cm  
46 cm x 46 cm x 5 cm  
46 cm x 48 cm x 5 cm

**Gewicht:**                k. A.

**Materialbezug:**        Polyurethan kaschiertes Gewebe auf Kullierware

**Reinigung:**              bis 40 °C waschbar

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 01. 3108

Bezeichnung: Cubic Foam Rollstuhl sitzkiessen, Art. -Nr. 476C00=SK100  
Lieferumfang: Sitzkiessen incl. Bezug  
Bedienungsanleitung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 01. 3112

**Bezeichnung:**            Decus viscoelastisches Schaumstoffsitzkissen

**Hersteller:**              Gerro Med Handelsgesellschaft mbH Pflege und Medizintechnik

**Konstruktionsmerkmale:** Antidekubituskissen aus mehrschichtigem viscoelastischem und thermoplastischem Schaumstoff mit glatter Sitzfläche. Das Sitzkissen ist aus einem Polyurethanbezug umgeben. Gemäß Herstellerangabe dient das Kissen der Dekubitusprophylaxe.

**Art. -Nrn. :**                -  
**Größen:**                  45 cm x 45 cm x 8 cm (Sondermaße erhältlich)

**Gewicht:**                  ca. 900  
**max. Patientengewicht:**      keine Angaben

**min. Patientengewicht:**      keine Angaben

**Material des Bezuges:**          Polyurethan-Polyester-Gemisch  
**Reinigung:**                Bis 95°C maschinenwaschbar, desinfizierbar  
**Lieferumfang:**            Sitzkissen inkl. Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0030

**Bezeichnung:**            ni cht besetzt

**Hersteller:**              ni cht besetzt

**Konstruktionsmerkmale:** ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0075

**Bezeichnung:**      Airtech Baumwollbezug Art. -Nr. 6100

**Hersteller:**      HNE Huntleigh Nesbit Evans Healthcare GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen Airtech soll bei rollstuhlfahrenden Patienten der Dekubitusprophylaxe dienen. Das Sitzkissen wird auf die Sitzfläche des Rollstuhls gelegt und ersetzt ein evtl. vorhandenes Sitzkissen. Das Gewichtslimit des Benutzers liegt laut Herstellerangaben bei 127 kg. Das Kissen besteht aus einem luftgefüllten Sitzpolster (22 miteinander verbundene Luftkammern) mit integrierter Pumpeneinheit, einem Druckminderungsventil und einem wasserabweisenden, atmungsaktiven Stretchbezug aus Baumwolle. Das Sitzkissen wird mit Luft befüllt, in dem die integrierte Pumpe mehrmals mit der flachen Hand heruntergedrückt wird. Durch das Druckminderungsventil wird anschließend die Luft wieder abgelassen, bis der für den Benutzer korrekte Luftdruck erreicht ist. Das Sitzkissen besitzt im belüfteten Zustand die Gesamtmaße von 40 x 40 x 8,5 cm und ein Gewicht von 0,5 kg.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0076

**Bezeichnung:**            Atmos Air 300 Art. -Nr. VAA3

**Hersteller:**              KCI - Medizinprodukte GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen Atmos Air 300 besitzt einen dreiteiligen Polyurethan-Schaumkern der Stärke 10 cm. Jedes Segment des Schaumkernes ist in Vinylfolie eingeschweißt, je ein Einlass- und Auslassventil (Rückschlagventil) pro Zelle ermöglichen eine Lüftung der Zelle bei Belastung durch das Körpergewicht und eine Belüftung zur Formrückstellung der Zelle nach Entlastung. Die drei Zellen werden von einem Innenbezug zusammengehalten. Dieser besteht aus Polyamidgewebe und ist an der Oberseite zur Sitzfläche hin mit weißem Vliesfell besetzt. Der Innenbezug wird mit drei Klettverschlüssen verschlossen. Verschlossen werden Kissen, Kern oder Innenbezug mit einem weiteren Bezug aus Polyurethangewebe mit rutschfestem Boden aus beidseitigem vinylbeschichtetem Polyamidgewebe. Der Bezug wird mit einem Reißverschluss an der Kissenrückseite verschlossen. Durch das elastische Verhalten des Schaummaterials und durch die verwendete Ventiltechnik und der sich selbständig einstellenden Luftfüllung der Schaumluftzellen soll erzielt werden, dass eine topografische Anpassung des Sitzkissens an die Körperkonturen und damit verbunden eine gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes mit resultierender Senkung und Nevellierung der Druckgradienten und Reduzierung der Scherkräfte erreicht wird (Herstellerangabe).

**Art. -Nrn. :**                VAASK41, VAASK43, VAASK46

**Größen:**                 41 cm x 41 cm x 10 cm  
                                  43 cm x 43 cm x 10 cm,  
                                  46 cm x 46 cm x 10 cm

**max. Patientengewicht:**      bis 250 kg  
**Gewicht:**                 ca. 1,4 kg

**Materialbezug:**           Sofleece III  
**Reinigung:**                Wi schdesinfektion, Bezug bis 60°C maschinenwaschbar

**Lieferumfang:**            - Kissen gemäß o. g. Spezifikationen  
                                  - Sofleece III-Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0077

**Bezeichnung:**            Atmos Air 300P Art. -Nr. VAA3P

**Hersteller:**              KCI - Medizinprodukte GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen Atmos Air 300P besitzt einen dreiteiligen Polyurethan-Schaumkern der Stärke 10 cm. Jedes Segment des Schaumkernes ist in Vinylfolie eingeschweißt, je ein Einlass- und Auslassventil (Rückschlagventil) pro Zelle ermöglichen eine Lüftung der Zelle bei Belastung durch das Körpergewicht und eine Belüftung zur Formrückstellung der Zelle nach Entlastung. Die drei Zellen werden von einem Innenbezug zusammengehalten. Dieser besteht aus Polyamidgewebe und ist an der Oberseite zur Sitzfläche hin mit weißem Vliesfell besetzt. Der Innenbezug wird mit drei Klettverschlüssen verschlossen. Verschlossen werden Kissen, Kern oder Innenbezug mit einem weiteren Bezug aus Polyurethangewebe mit rutschfestem Boden aus beidseitigem vinylbeschichtetem Polyamidgewebe. Der Bezug wird mit einem Reißverschluss an der Kissenrückseite verschlossen. Durch das elastische Verhalten des Schaummaterials und durch die verwendete Ventiltechnik und der sich selbständig einstellenden Luftfüllung der Schaumluftzellen soll erzielt werden, dass eine topografische Anpassung des Sitzkissens an die Körperkonturen und damit verbunden eine gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes mit resultierender Senkung und Nevelierung der Druckgradienten und Reduzierung der Scherkräfte erreicht wird (Herstellerangabe). Ein zusätzliches Positionierungssystem gestattet eine optimale Anpassung des Kissens an individuelle Patientensitzbedürfnisse. Die Sitzstabilität wird laut Herstellerangaben erheblich erhöht. Das Positionierungssystem wird über eine zusätzliche Handluftpumpe bedient.

**Art. -Nrn. :**                VAASKP41, VAASKP43, VAASKP46

**Größen:**                    41 cm x 41 cm x 10 cm  
                                  43 cm x 43 cm x 10 cm,  
                                  46 cm x 46 cm x 10 cm

**max. Patientengewicht:**      bis 250 kg  
**Gewicht:**                    ca. 1,4 kg

**Materialbezug:**            Sofleece III  
**Reinigung:**                Wischdesinfektion, Bezug bis 60°C maschinenwaschbar

**Lieferumfang:**            - Kissen gemäß o. g. Spezifikationen  
                                  - Sofleece III-Bezug  
                                  - Handpumpe zum Positionierungssystem

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0079

**Bezeichnung:**              Mixte Kissen Art. -Nr. 314 C

**Hersteller:**                SYST'AM® - System Assistance Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen besteht aus einem spritzgeformten Polyurethanschaumstoff mit hoher Federkraft und Dichte, auf das eine Polyurethangelicht aufgebracht wurde. Die Schaumstoffschicht ist ca. 5 cm dick, die Gelschicht ca. 1 cm. Das gesamte Kissen ist von einem dehnbaren und atmungsaktiven Jerseybezug umgeben, welcher auf der Unterseite eine sog. rutschfeste Arcosolbeschichtung besitzt. Gemäß Herstellerangaben ist das Kissen zur Dekubitusprophylaxe bei Patienten mit hohem Dekubitusrisiko geeignet.

Art. -Nrn. :                    314 C

Größen:                      40 cm x 40 cm x 6 cm

max. Patientengewicht: 90 kg

Gewicht:                      ca. 2,9 kg

Materialbezug:              Jersey

Reinigung:                    Bezug bis 40°C waschbar  
Sprühdesinfektion

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0082

**Bezeichnung:**            Relax Gelcell G2

**Hersteller:**              Trulife Limited

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen besteht aus 34 aufblasbaren, quadratischen Würfелеlementen, welche auf der Oberseite mit einer Schicht aus druckentlastendem Gel überzogen sind. Die 34 zusammenhängenden Zellen können individuell über eine im Lieferumfang befindliche Pumpe aufgeblasen werden. Bei Druckeinwirkung zirkuliert die Luft in alle Zellen und das Gewicht wird gleichmäßig verteilt. Hierdurch soll gemäß Herstellerangabe eine hohe Druckkonzentration im Bereich von Knochenvorsprüngen reduziert werden.

Das gesamte Kissen ist von einem dehnbaren und atmungsaktiven Polyurethanbezug umgeben, welcher auf der Unterseite eine spezielle, rutschfeste Beschichtung besitzt. Gemäß Herstellerangaben ist das Kissen zur Dekubitusprophylaxe und auch zur Therapie geeignet.

**Art. -Nrn. :**                    RG 216160, RG 217170, RG 216189

**Größen:**                      40 cm x 40 cm x 4 cm  
   43 cm x 43 cm x 4 cm  
   45 cm x 40 cm x 4 cm

**max. Patientengewicht:** 130 kg  
**Gewicht:**                      ca. 1,5 kg und 1,6 kg

**Materialbezug:**              Polyurethan  
**Reinigung:**                  Bezug bis 40°C waschbar, desinfizierbar

**Lieferumfang:**              ein Rollstuhlkissen  
   ein Kissenbezug  
   eine Gebrauchsanweisung  
   eine handbetriebene Luftpumpe

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0091

**Bezeichnung:**              Handi flow Art. -Nrn. 1001, 1002, 1003, 1004, 1005, 1006, 1007, 1008

**Hersteller:**                E. A. T. A. H. S. A. R. L.

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen besitzt eine Basis aus einem 25 mm hohem Schaumstoff und einem darüber liegendem weicheren Schaumstoff, der an die anatomischen Formen beim Sitzen des Patienten angepasst ist. Ein Gelkissen (viskoelastisches halbfliuides Gel) wird auf der Schaumbasis mit Klettbandern befestigt. Zum Auseinanderhalten der Beine kann ein Ab-spreizkeil bzw. Abduktionskeil mit einem Klettband auf der Schaumstoffbasis befestigt werden. Das gesamte Kissen ist mit einem abnehmbarem Bezug aus wasserfestem Poliurethan versehen. Der Bezug besitzt auf der Unterseite Ecken aus Antirutschmaterial und kann mittels Klettbandern am Rollstuhl fixiert werden. Durch das elastische Verhalten des Sitzkissens sollen folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung an die Körperkonturen und damit verbundene gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes und hieraus resultierend eine Senkung und Nivillierung der Druckgradienten und damit Reduzierung der Scherkräfte (Herstellerangabe).

**Art. -Nrn. :**                1001, 1002, 1003, 1004, 1005, 1006, 1007  
1008

**Größen:**                 40 x 40 cm x 5 cm  
38 x 38 cm x 5 cm  
45 x 40 cm x 5 cm  
43 x 43 cm x 5 cm  
45 x 45 cm x 5 cm  
43 x 40 cm x 5 cm  
38 x 40 cm x 5 cm

**Gewicht Kissen:**        k. A.

**Materialbezug:**         Poliurethan

**Lieferumfang:**         1 Rollstuhlkissen und 1 Kissenbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0092

**Bezeichnung:**            Jay Easy Kissen, Art.-Nrn. JEF1416F bis JEF2020F

**Hersteller:**              Sunrise Medical GmbH - SOPUR - DeVilbiss -

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen Jay Easy besteht nach Angaben des Herstellers aus einer Schaumgummiunterlage mit einer Mulde für ein Flüssigkeitspad. Das Flüssigkeitspad ist in eine Tasche des Bezuges eingebracht, so dass es in der dafür vorgesehenen Mulde fixiert wird. Der Bezug selbst besteht aus mehreren Materialien wobei die Unterseite aus einem synthetischem Gummi besteht, um ein Rutschen des Kissens zu verhindern. Es handelt sich um ein kombiniertes Schaumstoff-Gelkissen mit anatomischer Anformung.

**Art. -Nrn. :**                JEF1416F, JEF1418F, JEF1616F, JEF1816F,  
JEF1818F, JEF1820F, JEF2016F, JEF2018F,  
JEF202F

**Größen:**                 36 x 40 cm x 5 cm  
36 x 46 cm x 5 cm  
40 x 40 cm x 5 cm  
40 x 46 cm x 5 cm  
46 x 40 cm x 5 cm  
46 x 46 cm x 5 cm  
46 x 50 cm x 5 cm  
50 x 40 cm x 5 cm  
50 x 46 cm x 5 cm  
50 x 50 cm x 5 cm

**Gewicht Kissen:**        < 1,5 kg

**Materialbezug:**         Polyurethan

**Lieferumfang:**         1 Rollstuhlkissen und 1 Kissenbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0093

**Bezeichnung:**            Vital Base Royal Antidekubitussitzkissen

**Hersteller:**              Vital Base AS

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen besteht aus verschiedenen Schichten und unterschiedlicher Polyurethanschäume sowie einer Gelschicht, welche in die Schaumstoffschichten integriert wurde. Das Kissen ist anatomisch angeformt und von einem speziellen mikroklimaregulierendem Bezug umgeben. Mittels Klettverschlüssen kann das Produkt an der Sitzgelegenheit befestigt werden. Ein weiterer Innenbezug ist wasserdampfdurchlässig, jedoch flüssigkeitsabweisend und schützt somit den Kissenkern vor Verunreinigung.

**Art. - Nrn. :**              3332530, 3333030, 3333035, 3333535,  
3333540, 3333545, 3333550, 3334040,  
3334045, 3334050, 3334055, 3334340,  
3334345, 3334350, 3334355, 3334540,  
3334545, 3334550, 3334555, 3335040,  
3335045, 3335050, 3335055, 3335545,  
3335550, 3335555, 3336045, 3336050,  
3336055

**Größen:**                25 x 30 cm x 5,5 cm x 7,5 cm  
30 x 30 cm x 5,5 cm x 7,5 cm  
30 x 35 cm x 7 cm x 9 cm  
35 x 35 cm x 7 cm x 9 cm  
35 x 40 cm x 7 cm x 9 cm  
35 x 45 cm x 7 cm x 9 cm  
35 x 50 cm x 7 cm x 9 cm  
40 x 40 cm x 7 cm x 9 cm  
40 x 45 cm x 7 cm x 9 cm  
40 x 50 cm x 7 cm x 9 cm  
40 x 55 cm x 7 cm x 9 cm  
43 x 40 cm x 7 cm x 9 cm  
43 x 45 cm x 7 cm x 9 cm  
43 x 50 cm x 7 cm x 9 cm  
43 x 55 cm x 7 cm x 9 cm  
45 x 40 cm x 7 cm x 9 cm  
45 x 45 cm x 7 cm x 9 cm  
45 x 50 cm x 7 cm x 9 cm  
50 x 40 cm x 7 cm x 9 cm  
50 x 50 cm x 7 cm x 9 cm  
50 x 55 cm x 7 cm x 9 cm  
55 x 45 cm x 7 cm x 9 cm  
55 x 50 cm x 7 cm x 9 cm  
55 x 55 cm x 7 cm x 9 cm

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 02. 0093

Bezeichnung: Vital Base Royal Antidekubituskissen  
60 x 45 cm x 7 cm x 9 cm  
60 x 50 cm x 7 cm x 9 cm  
60 x 55 cm x 7 cm x 9 cm  
Gewicht Kissen: 1 kg, 2 kg und 3 kg

Materialbezug: Spezielles Schichtmaterial aus verschiedenen Werkstoffen

Lieferumfang: 1 Rollstuhlkissen und 1 Kissenbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0095

**Bezeichnung:**            Vital Base Active Antidekubitusstutzen

**Hersteller:**             Vital Base AS

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen besteht aus verschiedenen Schichten und unterschiedlicher Polyurethanschäume. Das Kissen ist anatomisch angeformt und von einem speziellen mikroklimategulierenden Bezug umgeben. Mittels Klettverschlüssen kann das Produkt an der Sitzgelegenheit befestigt werden. Ein weiterer Innenbezug ist wasserdampfdurchlässig, jedoch flüssigkeitsabweisend und schützt somit den Kissenkern vor Verunreinigung.

**Art. -Nrn. :**                3432530, 3433030, 3433035, 3433535,  
3433540, 3433545, 3433550, 3434040,  
3434045, 3434050, 3434055, 3434340,  
3434345, 3434350, 3434355, 3434540,  
3434545, 3434550, 3434555, 3435040,  
3435045, 3435050, 3435055, 3435545,  
3435550, 3435555, 3436045, 3436050,  
3436055

**Größen:**                 25 x 30 cm x 3,5 cm x 5,5 cm  
30 x 30 cm x 3,5 cm x 5,5 cm  
30 x 35 cm x 5 cm x 7 cm  
35 x 35 cm x 5 cm x 7 cm  
35 x 40 cm x 5 cm x 7 cm  
35 x 45 cm x 5 cm x 7 cm  
35 x 50 cm x 5 cm x 7 cm  
40 x 40 cm x 5 cm x 7 cm  
40 x 45 cm x 5 cm x 7 cm  
40 x 50 cm x 5 cm x 7 cm  
40 x 55 cm x 5 cm x 7 cm  
43 x 40 cm x 5 cm x 7 cm  
43 x 45 cm x 5 cm x 7 cm  
43 x 50 cm x 5 cm x 7 cm  
43 x 55 cm x 5 cm x 7 cm  
45 x 40 cm x 5 cm x 7 cm  
45 x 45 cm x 5 cm x 7 cm  
45 x 50 cm x 5 cm x 7 cm  
50 x 40 cm x 5 cm x 7 cm  
50 x 50 cm x 5 cm x 7 cm  
50 x 55 cm x 5 cm x 7 cm  
55 x 45 cm x 5 cm x 7 cm  
55 x 50 cm x 5 cm x 7 cm  
55 x 55 cm x 5 cm x 7 cm  
60 x 45 cm x 5 cm x 7 cm

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 02. 0095

Bezeichnung: Vital Base Active Antidekubituskissen  
60 x 50 cm x 5 cm x 7 cm  
60 x 55 cm x 5 cm x 7 cm  
Gewicht Kissen: 1 kg, 2 kg und 3 kg

Materialbezug: Spezielles Schichtmaterial aus verschiedenen Werkstoffen

Lieferumfang: 1 Rollstuhlkissen und 1 Kissenbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0097

**Bezeichnung:**            3B Medisit mit Sitzpelotte, Art. -Nrn. 010400 und 010401

**Hersteller:**              3B Scientific GmbH

**Konstruktionsmerkmale:**

Typ:	Schaumstoffsitzen mit Sitzpelotte
Artikelnummer:	010400 010401
Wirkprinzip:	Weichlagerung
Größe (HxBxT):	3 x 40 x 40 3 x 45 x 45
Gewicht:	ca. 350 g
Material Bezug:	Baumwolle
Material Kissen:	Silikonchaum
Reinigung Kissen:	bis zu 90°C waschbar, desinfizierbar
Reinigung Bezug:	bis zu 60°C waschbar, desinfizierbar
Wiedereinsatz:	nicht empfohlen
Einsatzgebiet:	Gemäß Herstellerangabe dient das Kissen der Dekubitusprophylaxe und der Behandlung von akuten Druckgeschwüren. Das Kissen sei dabei besonders für Rollstuhlfahrer geeignet.
Lieferumfang:	1 x Kissen 1 x Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 02. 0098

**Bezeichnung:**            3B Medisit mit flacher Form, Art.-Nrn. 010300, 010301

**Hersteller:**              3B Scientific GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ: Schaumstoffsitzkissen mit glatter Sitzfläche

Artikelnummer:      010300

010301

Wirkprinzip:            Weichlagerung

Größe (HxBxT):      3 x 40 x 40

3 x 45 x 45

Gewicht:                ca. 350 g

Material Bezug:      Baumwolle

Material Kissen:      Silikonschaum

Reinigung Kissen:    bis zu 90°C waschbar, desinfizierbar

Reinigung Bezug:    bis zu 60°C waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:      nicht empfohlen

Einsatzgebiet:        Gemäß Herstellerangabe dient das Kissen der Dekubitusprophylaxe und der Behandlung von akuten Druckgeschwüren.

Das Kissen sei dabei besonders für Rollstuhlfahrer geeignet.

Lieferumfang:        1 x Kissen

1 x Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 02. 0099

Bezeichnung: 3B Medi sit mit Steißbeinentlastung, Art.-Nrn. 010500 und 010501

Hersteller: 3B Scientific GmbH

Konstruktionsmerkmale: Typ: Schaumstoffsitzkissen mit Steißbeinentlastung  
Artikelnummer: 010500  
010501  
Wirkprizip: Weichlagerung  
Größe (HxBxT): 6 x 40 x 40  
6 x 45 x 45  
Gewicht: ca. 350 g  
Material Bezug: Baumwolle  
Material Kissen: Silikonschaum  
Reinigung Kissen: bis zu 90°C waschbar, desinfizierbar  
Reinigung Bezug: bis zu 60°C waschbar, desinfizierbar  
Wiedereinsatz: nicht empfohlen  
Einsatzgebiet: Gemäß Herstellerangabe dient das Kissen der Dekubitusprophylaxe und der Behandlung von akuten Druckgeschwüren. Das Kissen sei dabei besonders für Rollstuhlfahrer geeignet.  
Lieferumfang: 1 x Kissen  
1 x Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 4050

**Bezeichnung:**              TEMPUR- Matratzenauflage

**Hersteller:**                Tempur Gefinex GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Matratzen- Bettauflage bestehend aus viscoelastischem Schaumstoff,  
mit Frottee- oder PU-Inkontinenzbezug, in drei verschiedenen  
Härtegraden, in den Abmessungen 90 x 190 x 7 cm, 90 x 200 x 7 cm und  
100 x 200 x 7 cm, weitere Größen lieferbar

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 4053

**Bezeichnung:**            Viscorelax Matratze Art. -Nrn. 3001, 3002

**Hersteller:**             HAPEKA GmbH - Pflege- und Medizintechnik

**Konstruktionsmerkmale:** Matratze besteht aus 7 cm hohem viskoelastischem Schaum, wahlweise erhältlich mit einem abziehbaren Inkontinenzüberzug (Polyurethan) oder einem Frotteebezug. Die Auflage wird auf vorhandene Matratzen aufgelegt und paßt sich den Konturen des Körpers an. Laut Herstellerangabe bietet sie die Möglichkeit der Dekubitusprophylaxe und Therapie.

**Art. -Nrn. :**                3001 und 3002  
**Größen:**                  90 cm x 200 cm x 7 cm

**Frotteebezug:**            keine Angabe  
**Material Bezug:**        Frottee/Medicott bzw. Inkontinenz/Polyurethan

**Reinigung:**              Schaumstoff feucht abtupfen, Sprüh- und leichte Wischdesinfektion, Bezüge 95°C Maschinewäsche

**Lieferumfang:**         - Matratzenauflage gemäß o. g. Artikelnummern  
                                 - Bezug gemäß o. g. Auflistung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 5088

**Bezeichnung:**      Viscorelax Matratze Art. -Nrn. 101-003, 101-004, 101-001, 101-002

**Hersteller:**      HAPEKA GmbH - Pflege- und Medizintechnik

**Konstruktionsmerkmale:** Matratzen aus viskoelastischem Schaum (Oberbau) sowie im Unterbau offenporigem Polyätherschaum. Die Matratzen formen sich bei Körpertemperatur und passen sich den Körperkonturen an. Laut Herstellerangaben eignen sie sich zur Dekubitus-prophylaxe und Therapie von Dekubitus. Die Matratzen sind einteilig, die Matratzenbezüge abziehbar und wahlweise erhältlich als Frottee/Medicott oder Inkontinenz-/PU-Bezug.

**Art. -Nrn. :**      00108, 00108-1, 00109 und 00109-1  
**Größen:**      90 cm x 200 cm x 15 cm und  
                         100 cm x 200 cm x 15 cm

**Material Bezug:**      Frottee/Medicott bzw. Inkontinenz/Polyurethan

**Reinigung:**      Schaumstoff feucht abtupfen, Sprüh- und leichte Wischdesinfektion, Bezüge 95°C Maschinewäsche

**Lieferumfang:**      - Matratze gemäß o. g. Artikelnummer  
                         - PU-Bezug bzw. Frottee/Medicott-Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 5089

**Bezeichnung:**      Viscorelax Sure Matratze Art.-Nrn. 101-202, 101-203, 101-200, 101-201

**Hersteller:**      HAPEKA GmbH - Pflege- und Medizintechnik

**Konstruktionsmerkmale:** Matratzen aus viskoelastischem Schaum (Oberbau) sowie im Unterbau offenporigem Polyätherschaum. Die Matratzen formen sich bei Körpertemperatur und passen sich den Körperkonturen an. Laut Herstellerangaben eignen sie sich zur Dekubitus-prophylaxe und Therapie von Dekubitus. Die Matratzen sind einteilig, die Matratzenbezüge abziehbar und wahlweise erhältlich als Frottee/Medicott oder Inkontinenz-/PU-Bezug. Die Matratze bietet eine Zonenrandverstärkung zur Seitenstabilität und sicheren Ausleitung bei Mobilisation des Patienten.

**Art.-Nrn.:**      00001, 00011, 00002 und 00022

**Größen:**      90 cm x 200 cm x 15 cm und  
100 cm x 200 cm x 15 cm

**Material Bezug:**      Frottee/Medicott bzw. Inkontinenz/Polyurethan

**Reinigung:**      Schaumstoff feucht abtupfen, Sprüh- und leichte Wischdesinfektion, Bezüge 95°C Maschinewäsche

**Lieferumfang:**      - Matratze gemäß o. g. Artikelnummer  
- PU-Bezug bzw. Frottee/Medicott-Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 5091

**Bezeichnung:**            Hyper Foam I, Art. -Nrn. 09/000005 bis 09/000007

**Hersteller:**             Funke Medical AG

**Konstruktionsmerkmale:** Die Matratze besteht aus einer 12 cm dicken Schaumstoff-schicht, auf der Oberseite ist der Schaumstoff in Längs- und Querrichtung eingeschnitten. Während die Abstände der Einschnitte quer zur Liegerichtung variieren, bleiben sie in Längsrichtung gleich, so daß je nach Kontaktzone (Kopf, Schulter, Gesäß und Fersen) unterschiedliche Quaderbreiten entstehen. Dadurch soll eine für den jeweiligen Körperbereich spezifische Gewichtsunterstützung erreicht werden. Die gesamte Matratze ist mit einem rundum geschlossenen, elastischen Bezug versehen, der mit einem Reißverschluß geöffnet und abgenommen werden kann. Das Produkt ersetzt die vorhandene Matratze und kann in beliebige Pflege- und Klinikbetten eingelegt werden. Laut Herstellerangabe dient das Produkt der Dekubitusprophylaxe bei Risikopatienten.

**Art. -Nrn. :**                09/000005, 09/000006, 09/000007

**Größe:**                    90 cm x 190 cm x 12 cm  
                                  90 cm x 200 cm x 12 cm  
                                  100 cm x 200 cm x 12 cm

**Gewicht:**                 keine Angaben

**max. Patientengewicht:**      90 kg

**Raumgewicht:**            RG 50, Stauchhärte 3,0 kPa

**Reinigung:**                Bezug abnehmbar und waschbar bis 60°C

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 5091

**Bezeichnung:**              Hyper Foam I, Art. -Nrn. 09/000005 bis 09/000007

**Hersteller:**                Funke Medical AG

**Konstruktionsmerkmale:** Die Matratze besteht aus einer 12 cm dicken Schaumstoff-schicht, auf der Oberseite ist der Schaumstoff in Längs- und Querrichtung eingeschnitten. Während die Abstände der Einschnitte quer zur Liegerichtung variieren, bleiben sie in Längsrichtung gleich, so daß je nach Kontaktzone (Kopf, Schulter, Gesäß und Fersen) unterschiedliche Quaderbreiten entstehen. Dadurch soll eine für den jeweiligen Körperbereich spezifische Gewichtsunterstützung erreicht werden. Die gesamte Matratze ist mit einem rundum geschlossenen, elastischen Bezug versehen, der mit einem Reißverschluß geöffnet und abgenommen werden kann. Das Produkt ersetzt die vorhandene Matratze und kann in beliebige Pflege- und Klinikbetten eingelegt werden. Laut Herstellerangabe dient das Produkt der Dekubitusprophylaxe bei Risikopatienten.

**Art. -Nrn. :**                    09/000005, 09/000006, 09/000007

**Größe:**                        90 cm x 190 cm x 12 cm  
                                      90 cm x 200 cm x 12 cm  
                                      100 cm x 200 cm x 12 cm

**Gewicht:**                     keine Angaben

**max. Patientengewicht:**      90 kg

**Raumgewicht:**                RG 50, Stauchhärte 3,0 kPa

**Reinigung:**                    Bezug abnehmbar und waschbar bis 60°C

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 5093

**Bezeichnung:**            Atmos Air 4000 Art. -Nr. VAA4

**Hersteller:**              KCI - Medizinprodukte GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen Atmos Air 4000 besteht aus einer Kombination von vier längsverlaufenden Schaumluftzellen und zwei weiteren Polyurethanschaummaterialien. Die Schaumluftzellen haben jeweils eine Länge von 180 cm, eine Breite von 16,5 cm und eine Höhe von 11 cm. Den Kern einer Zelle bildet der Polyurethanschaumblock, Nettoraumgewicht von 28,8 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte IFD 10 auf 4 Zoll, der von einer Polyamid-Folienhülle fest umschlossen wird. Die Zellen besitzen ein Einlass- und ein Auslassventil (Rückschlagventil), um eine Belüftung der Zelle bei Belastung durch das Körpergewicht und eine Belüftung zur Formhochstellung der Zelle nach Entlastung zu ermöglichen. Zur Seite, zum Kopf- und Fußende hin werden die Schaumluftzellen von stützendem Polyurethanschaumstoff umgeben. Dieser besitzt eine höhere Stauchhärte (IFD 50 auf 4 Zoll). Nach oben hin überzieht ein hellblauer Polyurethanschaum mit einer Stauchhärte von IFD 23 auf 4 Zoll und ca. 6,5 cm Dicke die gesamte Liegefläche. Die hellblaue Polyurethanschaumschicht besitzt 3 mm tiefe quadratische Sacklöcher mit einer Grundfläche von 2 x 2 cm. Die Vertiefungen sind diagonal angeordnet, so dass die Oberfläche ein Schachbrettmuster aufweist. Der die Matratze vollständig umschließende Bezug besteht aus Polyamid mit gewebeverstärktem Vinylboden und wird mit einem Reißverschluss verschlossen. Gemäß Herstellerangabe dient das Produkt der Dekubitusprophylaxe, der Schmerztherapie sowie der Behandlung von Patienten mit einem Dekubitus. Insbesondere sei das Produkt auch für immobile Patienten geeignet.

**Art. -Nr. :**                  VAA4

**Größen:**                  200 cm x 90 cm x 18 cm

**max. Patientengewicht:**

bis 250 kg

**Gewicht:**

ca. 15,9 kg

**Materialbezug:**          SoFlux LVT

**Lieferumfang:**          Matratze gemäß o. g. Spezifikationen

SoFlux LVT-Schonbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 5094

**Bezeichnung:**            Atmos Air 9000 Art. -Nr. VAA9

**Hersteller:**              KCI - Medizinprodukte GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Das Atmos Air 9000 besteht aus einer Kombination von acht querverlaufenden Schaumluftzellen und 5 weiteren Schaummaterialien. Die Schaumluftzellen haben jeweils eine Länge von 65 cm und eine Breite von 16 cm und eine Höhe von 10,5 cm. Den Kern einer Zelle bildet der Polyurethanschaumblock mit einem Nettoraumgewicht von 28,8 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte ISD 10 auf 3 Zoll, der von einer Polyamidfolienhülle vollständig umschlossen wird. Die Zellen besitzen ein Einlass- und ein Auslassventil (Rückschlagventile), um eine Entlüftung der Zelle bei Belastung durch das Körpergewicht und eine Belüftung zur Formrückstellung der Zelle nach Entlastung zu ermöglichen. Weiterhin werden die Schaumluftzellen von stützendem Polyurethanschaumstoff umgeben. Dieser hat eine Stauchhärte von ISD 50 auf 4 Zoll. Nach oben hin überzieht ein hellblauer Polyurethanschaum mit einem Nettoraumgewicht von 42 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von IFD 27 auf 4 Zoll mit der Dicke von 6,5 cm die gesamte Liegefläche. Die hellblaue Polyurethanschaumschicht besitzt 3 cm tiefe quadratische Sacklöcher mit einer Grundfläche von 2 x 2 cm. Die Vertiefungen sind diagonal angeordnet, so dass die Oberfläche ein Schachbrettmuster aufweist. Im Kopfbereich sowie im Fußbereich befindet sich unter der oberen Schaumstoffschicht jeweils ein weiterer Polyurethanschaumkern mit einer Stauchhärte von IFD 35 auf 4 Zoll und einem Nettoraumgewicht von 28,8 bzw. 42 kg/m<sup>3</sup>. Der die Matratze vollständig umschließende Bezug besteht aus Polyamidgewebe mit gewebeverstärktem Vinylboden und wird mit einem Reißverschluss verschlossen. Laut Herstellerangaben ist das Produkt für Patienten bis 250 kg als statisches Therapiesystem geeignet und dient der Dekubitusprophylaxe, der Schmerztherapie sowie der Behandlung von Patienten mit einem Dekubitus.

**Art. - Nr. :**                VAA9

**Größen:**                 200 cm x 90 cm x 18 cm

**max. Patientengewicht:**      bis 250 kg

**Gewicht:**                ca. 16,6 kg

**Materialbezug:**        Recovery 5

**Lieferumfang:**        Matratze gemäß o. g. Spezifikationen  
Recovery Schonbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 5097

**Bezeichnung:**              Conform X HC Standardgröße, Art. -Nr. 3512

**Hersteller:**                HNE Huntleigh Nesbit Evans Healthcare GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Würfelförmig eingeschnittene Schaumstoffmatratze zur Dekubitusprophylaxe und Therapie oberflächlicher Dekubitalulcera (Herstellerangabe). Sandwichtechnik aus Polyurethanschäume mit vertikal verlaufenden Einkerbungen und integrierten Lüftungskanälen. Verstärkter Rand und anatomische Anpassungsfähigkeit. Das ganze ist von einem abnehmbaren, waschbaren Dartexbezug ohne Nähte umgeben. Die Matratze wird anstelle der herkömmlichen Matratze in das Pflegebett eingelegt.

Art. -Nr. :                      3512

Größen:                        92 cm x 190 cm x 15 cm

max. Patientengewicht:      130 kg

min. Patientengewicht:      keine Angaben

Materialbezug:                Dartex (Polyester)

Reinigung:                    Bezug bei 80°C waschbar, desinfizierbar

Lieferumfang:                Matratze inkl. Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 5098

**Bezeichnung:**              Kubi vent CONVENIA

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Weichlagerungsmatratze aus viskoelastischem Schaumstoff mit Bohrungen in unterschiedlichen Größen, sog. 3-Zonen-Klima-bohrungen, welche das Mikroklima verbessern sollen. Das Matratzenersatzsystem besteht aus zwei Schaumstoffschichten, die obere Weichlagerungsschicht besteht aus einem viskoelastischen Schaumstoff, die untere Schicht ist 4 cm hoch und besteht aus einem Poliurethanschaum. Der viscoelastische Schaumstoff soll sich durch seine thermische Reaktion der Körperform anpassen. Die Matratze wird anstelle der herkömmlichen Matratze in das Pflegebett eingelegt. Es ist von einem abnehmbaren, waschbaren Bezug umgeben.

**Art. -Nrn. :**                  CVM82, CVM83, CVM84, CVM82-05, CVM83-05, CVM84-05, CVM82-09, CVM83-09 und CVM84-09

**Größen:**                    190 cm x 90 cm x 8 cm  
200 cm x 90 cm x 8 cm  
200 cm x 100 cm x 8 cm

**max. Patientengewicht:**      in den Ausführungen CVM82, 83 und 84 bis ca. 60 kg  
in den Ausführungen CVM82-05, 83-05 und 84-05 ca. 60 bis 90 kg  
in den Ausführungen CVM82-09, 83-09 und 84-09 über 90 kg

**Materialbezug:**              Poliurthanbeschichtetes Polyestergerewebe

**Lieferumfang:**              Matratze inkl. Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 5099

**Bezeichnung:**              Kubi vent CONVENIA

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Weichlagerungsmatratze aus viskoelastischem Schaumstoff mit Bohrungen in unterschiedlichen Größen, sog. 3-Zonen-Klima-bohrungen, welche das Mikroklima verbessern sollen. Das Matratzenersatzsystem besteht aus zwei Schaumstoffschichten, die obere Weichlagerungsschicht besteht aus einem viskoelastischen Schaumstoff, die untere Schicht ist 4 cm hoch und besteht aus einem Poliurethanschaum. Der viscoelastische Schaumstoff soll sich durch seine thermische Reaktion der Körperform anpassen. Die Matratze wird anstelle der herkömmlichen Matratze in das Pflegebett eingelegt. Es ist von einem abnehmbaren, waschbaren Bezug umgeben.

**Art. -Nrn. :**                CVM102, CVM103, CVM104, CVM102-05, CVM103-05, CVM104-05, CVM102-09, CVM103-09 und CVM104-09

**Größen:**                 190 cm x 90 cm x 12 cm  
                                  200 cm x 90 cm x 12 cm  
                                  200 cm x 100 cm x 12 cm

**max. Patientengewicht:**    in den Ausführungen CVM102, 103 und 104 bis ca. 60 kg  
                                  in den Ausführungen CVM102-05, 103-05 und 104-05 ca. 60 bis 90 kg  
                                  in den Ausführungen CVM102-09, 103-09 und 104-09 über 90 kg

**Materialbezug:**            Poliurthanbeschichtetes Polyestergewebe

**Reinigung:**                Bezug bei 60°C - 95°C waschbar und desinfizierbar

**Lieferumfang:**            Matratze inkl. Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 03. 5103

**Bezeichnung:**            Decus viscoelastische Schaumstoffmatratze

**Hersteller:**              Gerro Med Handelsgesellschaft mbH Pflege und Medizintechnik

**Konstruktionsmerkmale:** Matratzensatzsystem aus mehrlagigem Schaumstoff, wobei die obere Weichlagerungsschicht aus viscoelastischem, thermo-plastischem Material besteht. Gemäß Herstellerangaben ist das Produkt zur Druckentlastung bei dekubitusgefährdeten Patienten geeignet. Die Matratze wird geschützt durch einen Polyurethanbezug, welcher mittels Reißverschluss abgenommen werden kann.

Art. -Nrn. :                -  
Größen:                    200 cm x 90 cm x 14 cm (andere Maße erhältlich)  
Gewicht:                    ca. 17 kg  
max. Patientengewicht:    keine Angaben  
min. Patientengewicht:    keine Angaben  
Materialbezug:            Polyurethan  
  
Reinigung:                Bezug kann bei 90°C gewaschen werden;  
Desinfektion ist möglich.  
Lieferumfang:            Matratze inkl. Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 1018

**Bezeichnung:**              COMFORTEX- Decube- Matratze

**Hersteller:**                Comfortex Health Care Surfaces

**Konstruktionsmerkmale:** Decube-Schaumstoffmatratze besteht aus drei Schichten Schaumstoff, welche von einem atmungsaktiven Bezug umgeben sind. Die obere Liegeschicht ist leicht gewellt und durchgehend, die Mittelschicht besteht aus einem Rahmenteil und darin enthaltenen 18 herausnehmbaren Schaumstoffelementen (Element 1 bis 15 quadratisch und Element 16 bis 18 rechteckig). Die quadratischen Würfellemente dienen der gezielten Druckentlastung und Freilagerung im Rumpfbereich, wohin gegen die rechteckförmigen Elemente der Freilagerung im Fer-senbereich dienen. Die untere Schicht der Matratze wird aus einer durchgehenden glatten Schaumstoffmatte gebildet. Auf-grund der weichen druckverteilenden Liegeschicht wird bei herausgenommenen Blöcken (max. 2) eine Randödembildung weitestgehend vermieden.

Art. -Nr. :                    keine Angabe

Größe:                        198 cm x 90 cm x 17 cm

Gewicht:                    ca. 9 kg

Materialbezug: Stratos (Liegefläche), Vinyl (Unterseite)

Lieferumfang: Decube Standardmatratze mit 18 Würfel-elementen und Stratosbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 1022

**Bezeichnung:**            CLASSIC Art. -Nr. 16. 00. 05

**Hersteller:**             Ardo medical AG

**Konstruktionsmerkmale:** Die Classic-Matratze wird anstelle einer herkömmlichen Matratze in das Pflegebett eingelegt und dient der Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie sowie der schmerzlindernden Lagerung, speziell auch bei Seitenlagerung (Herstellerangaben). Die Matratze besteht aus unterschiedlichen Schaumstoffmaterialien, welche einen Luftkern aus elastischem Polyurethan umgeben. Der Luftkern ist mit sog. Belüftungsöffnungen versehen und wird durch eine Luftkerabdeckung aus viskoelastischem Schaumstoff gedeckt. Ein Schaumstoffrahmen dient zur Stabilisierung der Matratze und erleichtert das Ein- und Aussteigen sowie pflegerische Maßnahmen. Das gesamte System liegt auf einem ebenfalls mit Belüftungslöchern versehenen Schaumstoffboden. Das gesamte System ist umgeben von einem Baumwolljerseyschutz sowie einem Dartexbezug, welcher mittels eines Reißverschlusses abgenommen werden kann. Die Anpassung des Luftvolumens des integrierten Luftkissens an das Gewicht des Patienten erfolgt durch eine separate Kontrolleinheit, welche mit Schläuchen mit der Matratze verbunden ist, automatisch. Einstellmöglichkeiten an der Kontrolleinheit sind nicht möglich, das Gerät arbeitet voll automatisch.

**Art. -Nr. :**                16. 00. 05  
**Größe:**                 Matratze 200 x 90 x 21 cm  
                                  Kontrolleinheit 23,2 x 20 x 13 cm  
**Gewicht:**                Kontrolleinheit ca. 2,8 kg  
                                  Matratze ca. 14,5 kg  
**Materialbezug:**        Polyurthanbeschichtetes PA (Dartex)

**Energieversorgung:**    230 V 50 Hz.  
**Leistungsaufnahme:**    10 W  
**Lieferumfang:**        Kontrolleinheit mit Netzkabel, Art. -Nr. 16. 00. 01  
                                  Matratze mit Mess- und Luftversorgungsschlauch, Art. -Nr. 16. 00. 03  
                                  Bezug, Dartex, Art. -Nr. 10. 0055  
                                  Gebrauchsanweisung  
                                  Transportverpackung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 1024

**Bezeichnung:**      DeCube ICU Kompletmatratzenersatz

**Hersteller:**      MTS Medizin-Technische Systeme Schweinfurt GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Die Matratze wird anstelle einer herkömmlichen Matratze in das Pflegebett eingelegt und dient laut Herstellerangabe der Druckreduzierung in schmerzhaften Bereichen. Sie sei geeignet für den Einsatz auf neurologischen Stationen, in der Schmerztherapie und in der Intensivpflege. Einsatzgebiete sind laut Herstellerangabe die Dekubidustherapie und die Dekubitusprophylaxe. Die Matratze besteht aus sog. "Engineered Polymer" als Kernmaterial für die Liegefläche und Kaltschaum als Umrandung und Fixierung des Kernmaterials. Die Matratze ist in Schichten aufgebaut und wird von einem atmungsaktiven, antistatischen und antibakteriellen Bezug umgeben.

**Art. -Nr. :**      49003

**Größe:**      199 x 90 x 15 cm

**Gewicht:**      ca. 9 kg

**Materialbezug:**      Hrculex Vinyl, Stratos

**Lieferumfang:**      Matratze mit Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 1025

**Bezeichnung:**              Russka System 2500

**Hersteller:**                -

**Konstruktionsmerkmale:** Luftauflagensystem, welches laut Angaben des Herstellers zur Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie. Das Auflagesystem ist für den Gebrauch über eine Standardmatratze vorgesehen. I. d. R. wird hier die bereits im Bett vorhandene Matratze genutzt. Gemäß Herstellerangabe eignet sich das Produkt für Patienten mit einem Gewicht bis zu 150 kg. Über ein Aggregat werden die Luftzellen automatisch aufgeblasen. Das Produkt darf nur mit einem nicht näher definierten Bettlaken, welches sich im Lieferumfang befindet, genutzt werden.

**Art. -Nr. :**                      29810250, 29810100 (Steuergerät)  
sowie ein Bettlaken ohne nähere Bezeichnung

**Größe:**                        190 x 93 x 11 cm

**Gewicht:**                      Steuergerät ca. 3 kg  
Matratzenauflage ca. 2,5 kg

**Materialbezug:**              Nylonmischgewebe zzgl. ist ein nicht näher bezeichnetes Baumwolllaken zu verwenden

**Reinigung:**                    k. A.

**Max. Patientengewicht:** 150 kg

**Min. Patientengewicht:** k. A.

**Stromversorgung:**        230 V, 50 Hz

**Leistungsaufnahme:**      max. 33 W

**Lieferumfang:**              Steuergerät RS1  
Luftauflage Russka 2500 incl.  
Nylonmischgewebebezug  
nicht näher definiertes Baumwolllaken

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 2089

**Bezeichnung:**            ALTO

**Hersteller:**             Hill-Rom Therapy Clinitron GmbH früher SSI Clinitron

**Konstruktionsmerkmale:** Das Matratzenauflegesystem ALTO besteht aus einer Auflage mit zwei aufeinandergeschweißten Kunststofffolien. Durch die Art der Verschweißung ergeben sich 16 querverlaufende Luftkammern. Die Kammern werden alternierend be- und entlüftet, so dass jeweils jede zweite Kammer be- bzw. entlüftet ist. Die Dauer für einen Wechseldruckzyklus ist fest eingestellt und beträgt 10 Minuten. Zur manuellen Kammerdruckanpassung befindet sich an der Steuereinheit ein Drehknopf, der die stufenlose Wahl eines Patientengewichtes zwischen 60 kg und 140 kg erlaubt. Zur Notfallentlüftung der Matratzenauflage können die Verbindungsschläuche zur Steuereinheit abgezogen werden. Die Matratzenauflage wird incl. der vorhandenen Matratze mit einem wasserdichten, dehnbaren Bezug versehen. Laut Herstellerangaben dient das Produkt der Dekubitusprophylaxe und Behandlung von Druckgeschwüren bei Patienten mit geringerem bis mittlerem Risiko.

**Größe:**                    200 cm x 85 cm x 12 cm

**Gewicht:**                komplett ca. 7 kg

**Reinigung des**

**Bezug:**                    bis 67°C maschinenwaschbar  
Zellen bis 40°C

**max. Patientengewicht:**      140 kg

**minim. Patientengewicht:**    60 kg

**Stromversorgung:**            230 V / 50 Hz

**Leistungsaufnahme:**        12 W

**Lieferumfang:**            - Wechseldruckaggregat  
                                  - Matratzenauflage  
                                  - Matratzenbezug Goretex

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 2091

**Bezeichnung:**              Sure-Float Art. -Nr. A-1080VK-Kit

**Hersteller:**                AirSystems Medizinische Produkte GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Sure-Float ist ein Luftlagerungssystem, das laut Hersteller-angabe zur Dekubitusbehandlung und -prophylaxe eingesetzt werden kann und wird als Matratzenersatz genutzt. 20 modular aufgebaute Luftkammern werden mit Hilfe eines Kompressors (Steuereinheit) in Intervallen von 6, 8 oder 10 min gefüllt bzw. entlüftet. Das Patientengewicht ist einstellbar in 10 Stufen von 30 kg bis 160 kg. Zur Erleichterung ärztlicher und pflegerischer Maßnahmen kann der Druck innerhalb der Kammer innerhalb von 20 s auf den Maximalwert erhöht werden.

Art. -Nr. :                    A-180VK-Kit

Größe:                        200 cm x 90 cm x 25 cm

Gewicht:                     ca. 4,5 kg

Reinigung des Bezuges:      bis 70°C maschinenwaschbar

max Patientenge-  
wicht:                        160 kg

minim. Patienten-  
gewicht:                     30 kg

Stromversorgung:      230 V / 50 Hz

Leistungsaufnahme:    10 W

Lieferumfang:            - Matratze A-1010  
                                  - Matratzenbezug Comforter A-1014  
                                  - Steuereinheit A-180

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 2098

**Bezeichnung:**              Softair Variant Art. -Nr. 110850

**Hersteller:**                ADL GmbH Anti-Dekubitus-Lagerungssysteme

**Konstruktionsmerkmale:** Das Softair-Variant-Therapie-System dient laut Herstellerangabe der Dekubitusprophylaxe und der Therapie und kann sowohl Wechseldruckmodus als auch in der statischen Funktion eingesetzt werden. Das Matratzenersatzsystem wird anstelle der herkömmlichen Pflegebettmatratze in das Bett eingelegt, die Zykluszeiten des Wechseldruckrhythmus sind zwischen 30 s und 5 min einstellbar. Da es sich bei der Softair Variant um ein Dreikammersystem handelt, bedeutet dies ein Gesamtzyklus von 1,5 bis 15 min. Das System läßt sich für Patientengewichte von 30 bis 300 kg einsetzen, wobei ab 150 kg eine Einstellungsänderung durch den Hersteller erforderlich ist. Die Wechseldruckmatratze wird auf eine ca. 5 cm dicke Schaumstoffauflage aufgelegt. Diese befindet sich im Lieferumfang.  
Über das gesamte System wird eine atmungsaktive feuchtigkeitsabweisende Polyurethanhaube gezogen und hierüber wiederum ein sog. Distorsanlaken (Abstandsgewebe). Das System verfügt über eine CPR-Funktion, zudem enthält es einen integrierten Akkumulator, der im Falle eines Stromausfalls automatisch aktiviert wird und einen mehrstündigen Betrieb des Pumpenaggregats ermöglicht.

Art. -Nr. :                      10850  
Größe:                            200 x 90 x 22 cm  
Gewicht:                        Wechseldruckmatratze ca. 6,2 kg  
    Aggregat ca. 5,2 kg  
    Liegematratze ca. 2 kg  
    Blower ca. 1,3 kg

Reinigung:                      Bezug und Distorsanlaken bei 60°C maschinenwaschbar

Max. Patientengewicht:      300 kg (ab 150 kg ist eine Modifikation in der Matratze notwendig)

Min. Patientengewicht:      30 kg

Stromversorgung:              100 V bis 250 V, 50 Hz bis 60 Hz

Leistungsaufnahme:          keine Angabe

Lieferumfang:                Druckaggregat, Art. -Nr. 110853  
    Wechseldruckmatratze, Art. -Nr. 510850  
    Polyurethanbezug, Art. -Nr. 110851  
    Distorsanlaken aus Abstandsgewebe, Art. -Nr. 120800  
    Blower Art. -Nr. 110520  
    Transporttasche

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 2101

**Bezeichnung:**            Hi co-Decubimat 390 Großzellenwechselsystem, Art.-Nr. 340000

**Hersteller:**              Hirtz & Co. Hospitalwerk Köln

**Konstruktionsmerkmale:** Das Wechsel drucksystem Hi co-Decubimat 390 dient laut Herstellerangabe der Dekubitusprophylaxe und der Therapie. Der Matratzenersatz wird über ein Steueraggregat und ein Schlauchsystem periodisch mit Luft gefüllt. Die mehrzellige Kammergroßzellenmatratze kann auch auf die herkömmliche Bettmatratze aufgelegt werden und wird am Bett bzw. Lattenrost fixiert. Die einzelnen Zellen der Matratze sind so miteinander verbunden, dass drei unabhängige Kammer-systeme entstehen. Diese werden wechselweise mit Luft gefüllt, wobei sicher der Druck des eingestellten Patientengewicht anpaßt, durch die zyklische Entlastung der einzelnen Großzellen wird eine partielle Druckentlastung erreicht. Eine zusätzliche Transportfunktion ermöglicht es, den Patienten ohne Stromversorgung in seinem Bett zu transportieren. Auch kann diese Funktion zu einer statische Weichlagerung genutzt werden. Zur Lagerung des Kopf- und Halsbereiches bleiben die drei letzten Zellen der Matratze permanent gefüllt. Über ein CPR-Ventil kann im Notfall eine Entlüftung vorgenommen werden. Das Aggregat verfügt über einen Bakterienfilter, welche regelmäßig gewechselt werden muss.

Art.-Nr. :                    340000  
Größe:                        200 x 90 x 21 cm  
Gewicht:                    Matratze ca. 9,7 kg  
                                  Aggregat ca. 6 kg

Reinigung:                 Desinfektion möglich  
                                  Bezug bis 70°C maschinenwaschbar  
max. Patientengewicht:    bis ca. 250 kg  
min. Patientengewicht:    ca. 25 kg  
Stromversorgung:         230 V 50/60 Hz  
Leistungsaufnahme:        30 W  
Lieferumfang:              Hi co Decubimat 390 Aggregat, Art.-  
                                  Nr. 340001  
                                  Zweikammer-Großzellenmatratze,  
                                  Art.-Nr. 340020  
                                  Bezug für zwei Kammergroßzellenma-  
                                  tratzte REF 350020, Art.-Nr. 340012

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 2108

**Bezeichnung:**            Medi novitas Ventus Wechsel drucksystem, Art. -Nr. 10501

**Hersteller:**              Medi novitas Produktiob und Vertrieb Pflege u. Hilfsmittel e. K.

**Konstruktionsmerkmale:** Wechsel druckmatratzensystem, welches laut Angaben des Herstellers zur Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie. I. d. R. wird hier die bereits im Bett vorhandene Matratze genutzt. Das Produkt eignet sich für Patienten mit einem Gewicht bis zu 130 kg. Über ein Wechsel druckaggregat werden die Luftzellen im regelmäßigen Abstand aufgeblasen.

Art. -Nr. :                    105101  
Größe:                        200 x 90 x 12 cm  
Gewicht:                     Matratzenauflage 4,8 kg  
                                     Pumpaggregat 2,6 kg

Materialbezug:             Nylongewirk, Texarid mit TPO-Schicht  
Reinigung:                 bis 60°C  
Max. Patientengewicht:    bis ca. 130 kg  
Min. Patientengewicht:    k. A.  
Stromversorgung:         230 V, 50 Hz  
Leistungsaufnahme:       12 W  
Lieferumfang:              Wechsel druckaggregat PT 2001  
                                     Matratzenauflage Ventus

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 2109

**Bezeichnung:**              AIR- 100 Art. -Nr. A- 100 VK- Kit

**Hersteller:**                Plexus Medical Gaymar Industries Inc.

**Konstruktionsmerkmale:** Wechsel druckauflagensystem, welches laut Angaben des Herstellers zur Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie bis einschl. Das Auflagesystem ist für den Gebrauch über eine Standardmatratze vorgesehen. I. d. R. wird hier die bereits im Bett vorhandene Matratze genutzt. Das Produkt eignet sich für Patienten mit einem Gewicht bis zu 120 kg. Über ein Wechsel druckaggregat werden die Luftzellen im regelmäßigen Abstand aufblasen.

Art. -Nr. :                      A- 100 VK- KIT  
Größe:                            200 x 88 x 15 cm  
Gewicht:                        Pumpaggregat 1,6 kg  
                                      Matratzenauflage 3,5 kg

Materialbezug:                Nylon/Pol iurethan Reinigung:  
Bezug bis 40°C, Matratzenauflage des-  
                                      infizierbar bis 70°C

Max. Patientengewicht: 120 kg

Min. Patientengewicht: 30 kg

Stromversorgung:            230 V, 50 Hz

Leistungsaufnahme:        k. A.

Lieferumfang:                Wechsel druckaggregat AIR 100, Art. -  
                                      Nr. C100E-2  
                                      Matratzenauflage Airplex 1/Air- 100,  
                                      Art. -Nr. M100, Comforter Airplex I/R-  
                                      100, Art. -Nr. 30103

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 2110

**Bezeichnung:**            APM 220 plus, Art. -Nr. 991300+

**Hersteller:**              novacare GmbH Entwicklung u. Vertrieb v. Hilfsm.

**Konstruktionsmerkmale:** Wechseldruckauflagensystem, welches laut Angaben des Herstellers zur Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie. Das Auflagensystem ist für den Gebrauch über eine Standardmatratze vorgesehen. I. d. R. wird hier die bereits im Bett vorhandene Matratze genutzt. Das Produkt eignet sich für Patienten mit einem Gewicht bis zu 130 kg. Über ein Wechseldruckaggregat werden die Luftzellen im regelmäßigen Abstand aufgeblasen.

Art. -Nr. :                    991300+  
Größe:                        200 x 90 x 14 cm  
Gewicht:                     Steuergerät 3,7 kg  
                                      Matratzenauflage 4,7 kg

**Materialbezug:**            Nylon/Pol i urethan    Reinigung:                    bis  
zu 60°C thermisch zu reinigen,  
                                      desinfi zierbar

**Max. Patientengewicht:** 130 kg

**Min. Patientengewicht:** k. A.

**Stromversorgung:**        230 V, 50 Hz

**Leistungsaufnahme:**     k. A.

**Lieferumfang:**            Steuergerät APM 220 plus incl.  
Wechseldruckauflage, Transporttasche  
und Bedienungsanleitung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 2111

**Bezeichnung:**            APM 320 plus, Art. -Nr. 991400+

**Hersteller:**              novacare GmbH Entwicklung u. Vertrieb v. Hilfsm.

**Konstruktionsmerkmale:** Wechsel druckauflagensystem, welches laut Angaben des Herstellers zur Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie. I. d. R. wird hier die bereits im Bett vorhandene Matratze genutzt. Das Produkt eignet sich für Patienten mit einem Gewicht bis zu 130 kg. Über ein Wechsel druckaggregat werden die Luftzellen im regelmäßigen Abstand aufgeblasen.

Art. -Nr. :                    991400+  
Größe:                        200 x 90 x 22 cm  
Gewicht:                     Steuergerät 4,6 kg  
                                      Matratzenauflage 4,7 kg

Materialbezug:            Nylon/Pol iurethan    Reinigung:                    bis  
zu 60°C thermisch zu reinigen,  
desinfizierbar

Max. Patientengewicht: 150 kg

Min. Patientengewicht: k. A.

Stromversorgung:        230 V, 50 Hz

Leistungsaufnahme:     k. A.

Lieferumfang:            Steuergerät APM 320 plus incl.  
Wechsel druckauflage, Transporttasche  
und Bedienungsanleitung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 2115

**Bezeichnung:**            Lotus Alpha

**Hersteller:**              Gerro Med Handelsgesellschaft mbH Pflege und Medizintechnik

**Konstruktionsmerkmale:** Matratzenauflagensystem im Format von ca. 200 x 90 x 12 cm, bestehend aus 17 quer angeordneten Luftkammerzellen aus Nylon und Polyurethan. Der Systemdruck wird dem Patientengewicht angepasst und die Luftkammern werden alternierend angesteuert (Wechseldruckprinzip). Abgedeckt wird der Kernaufbau von einem Bezug aus Polyester und Polyurethan. Das System wird auf die vorhandene Bettmatratze aufgelegt.

Art. -Nr. :                    k. A.  
Größe:                        200 x 90 x 12 cm  
Gewicht:                     5 kg (Matratze), 2,4 kg (Aggregat)  
Energieversorgung:        230 V, 50 bis 60 Hz  
Leistungsaufnahme:        10 bis 15 W  
max. Patientengewicht:    140 kg  
min. Patientengewicht:    30 kg

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 3000

**Bezeichnung:**              Thevo-Adapt Art.-Nrn. 644510001 - 644760001

**Hersteller:**                Thomashilfen für Körperbehinderte GmbH & Co. Medi co KG

**Konstruktionsmerkmale:** Das Thevo-Adapt Antidekubitussystem ist nach Angaben des Herstellers für die Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie. Das System ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Drei Matratzenvarianten mit Raumgewicht von 50 stehen zur Verfügung. Variante I (weich) kann bis zu einem Körpergewicht kleiner 50 kg eingesetzt werden, Variante II (mittel) bei einem Körpergewicht von 50 bis 100 kg und Variante III (hart) bei einem Körpergewicht von 100 bis 130 kg. Das Antidekubitussystem Thevo-Adapt besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Federung, die auf dem Bettrahmen befestigt wird. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin profilierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht mit einem Raumgewicht von 50 bzw. 42. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Liegerichtung profiliert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Baumwollbezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze, welche in den Maßen 200 cm x 90 cm x 11 cm erhältlich ist. Die individuell auf Gewicht und Größe des Benutzers einstellbare Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, 26 sog. Adaptoren, 13 flexiblen Glasfaserleisten und 46 Flügel Federn sowie 4 Matratzenhaltern. Die Unterfederung besteht aus den 24 aktiven Seitenelementen, die die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells bilden. Über 13 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen bilden so ein "Lattenrost". Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 Flügel Federn symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf das Bett gelegt. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügel Federn aufgenommen, welche zunächst in eine Schulter-, Gefäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei Bedarf können einzelne Federleisten und Flügel Federn verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Sog. Adaptoren, die sich unter jeweils einer Federleiste befinden, tragen ebenfalls zur Druckentlastung bei. Vier in ihrer Position veränderbare Matratzenhalter verhindert ein Verrutschen der Matratze auf dem Untergestell. Zusätzlich kann die Unterfederung mit 6 Gurtbändern am Bettgestell befestigt werden.

Durch das elastische Verhalten, durch das Schaummaterial und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 04. 3000

Bezeichnung: Thevo-Adapt Art.-Nrn. 644510001 - 644760001  
(Gewicht und Körpergröße) sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung der Auflage an die Körperkontur und damit verbundene, gleich-mäßige Verteilung des Körpergewichtes, daraus resultierende Senkung und Nivellierung der Druckgradienten und damit Redu-zierung der Scherkräfte.

- Art.-Nrn. : 64451001 - Thevo Adpat, incl. Matratze weich,  
Standardbezug, Länge 200 cm  
64456001 - Thevo Adpat, incl. Matratze weich,  
Inkontinenzbezug, Länge 200 cm  
64461001 - Thevo Adpat, incl. Matratze mittel,  
Standardbezug, Länge 200 cm  
64466001 - Thevo Adpat, incl. Matratze mittel,  
Inkontinenzbezug, Länge 200 cm  
64471001 - Thevo Adpat, incl. Matratze hart,  
Standardbezug, Länge 200 cm  
64476001 - Thevo Adpat, incl. Matratze hart,  
Inkontinenzbezug, Länge 200 cm

Verwendungszweck:

Laut Herstellerangaben ist das Produkt zur Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie vorgesehen.

Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 3001

**Bezeichnung:**              Thevo-Adapt Art.-Nrn. 644500001 - 644750001

**Hersteller:**                Thomashilfen für Körperbehinderte GmbH & Co. Medi co KG

**Konstruktionsmerkmale:** Das Thevo-Adapt Antidekubitussystem ist nach Angaben des Herstellers für die Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie. Das System ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Drei Matratzenvarianten mit Raumgewicht von 50 stehen zur Verfügung. Variante I (weich) kann bis zu einem Körpergewicht kleiner 50 kg eingesetzt werden, Variante II (mittel) bei einem Körpergewicht von 50 bis 100 kg und Variante III (hart) bei einem Körpergewicht von 100 bis 130 kg. Das Antidekubitussystem Thevo-Adapt besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Federung, die auf dem Bettrahmen befestigt wird. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin profilierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht mit einem Raumgewicht von 50 bzw. 42. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Liegerichtung profiliert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Baumwollbezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze, welche in den Maßen 200 cm x 100 cm x 11 cm erhältlich ist. Die individuell auf Gewicht und Größe des Benutzers einstellbare Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, 26 sog. Adaptoren, 13 flexiblen Glasfaserleisten und 52 Flügel Federn sowie 4 Matratzenhaltern. Die Unterfederung besteht aus den 24 aktiven Seitenelementen, die die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells bilden. Über 13 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen und bilden so ein "Lattenrost". Auf den Glasfaserleisten sind 52 Flügel Federn symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf das Bett gelegt. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügel Federn aufgenommen, welche zunächst in eine Schulter-, Gefäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei Bedarf können einzelne Federleisten und Flügel Federn verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Sog. Adaptoren, die sich unter jeweils einer Federleiste befinden, tragen ebenfalls zur Druckentlastung bei. Vier in ihrer Position veränderbare Matratzenhalter verhindert ein Verrutschen der Matratze auf dem Untergestell. Zusätzlich kann die Unterfederung mit 6 Gurtbändern am Bettgestell befestigt werden. Durch das elastische Verhalten, durch das Schaummaterial und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer (Gewicht und Körpergröße) sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung der Auflage an die

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 04. 3001

Bezeichnung: Thevo-Adapt Art.-Nrn. 644500001 - 644750001  
Körperkontur und damit eine verbundene, gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes, daraus resultierende Senkung und Nivellierung der Druckgradienten und damit Reduzierung der Scherkräfte.

- Art.-Nrn. : 64450001 - Thevo Adpat, incl. Matratze weich,  
Standardbezug, Länge 200 cm  
64455001 - Thevo Adpat, incl. Matratze weich,  
Inkontinenzbezug, Länge 200 cm  
64460001 - Thevo Adpat, incl. Matratze mittel,  
Standardbezug, Länge 200 cm  
64465001 - Thevo Adpat, incl. Matratze mittel,  
Inkontinenzbezug, Länge 200 cm  
64470001 - Thevo Adpat, incl. Matratze hart,  
Standardbezug, Länge 200 cm  
64475001 - Thevo Adpat, incl. Matratze hart,  
Inkontinenzbezug, Länge 200 cm

Verwendungszweck:  
Laut Herstellerangaben ist das Produkt zur Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie vorgesehen.  
Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 3002

**Bezeichnung:**              Thevo-Adapt Schlummerstern Art.-Nrn. 612000001, 61210001, 612600001

**Hersteller:**                Thomashilfen für Körperbehinderte GmbH & Co. Medi co KG

**Konstruktionsmerkmale:** Das Thevo-Adapt Antidekubitussystem ist nach Angaben des Herstellers für die Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie. Das System ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Kinderbett integriert. Das Antidekubitussystem Thevo-Adapt besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Federung, die auf dem Bettrahmen befestigt wird. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin profilierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht mit einem Raumgewicht von 35. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Liegerichtung profiliert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Baumwollbezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze, welche in unterschiedlichen Maßen erhältlich ist (sh. Tabelle). Die individuell auf Gewicht und Größe des Benutzers einstellbare Unterfederung besteht aus 18 aktiven Seitenelementen, 18 sog. Adaptoren, 9 flexiblen Glasfaserleisten und 22 Flügel Federn sowie 4 Matratzenhaltern. Die Unterfederung besteht aus den 18 aktiven Seitenelementen, die die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells bilden. Über 9 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen und bilden so ein "Lattenrost". Auf den Glasfaserleisten sind 20 Flügel Federn symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in ein vorhandenes Kinderbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf das Bett gelegt. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügel Federn aufgenommen, welche zunächst in eine Schulter-, Gefäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei Bedarf können einzelne Federleisten und Flügel Federn verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Sog. Adaptoren, die sich unter jeweils einer Federleiste befinden, tragen ebenfalls zur Druckentlastung bei. Vier in ihrer Position veränderbare Matratzenhalter verhindert ein Verrutschen der Matratze auf dem Untergestell. Zusätzlich kann die Unterfederung mit 6 Gurtbändern am Bettgestell befestigt werden.

Durch das elastische Verhalten, durch das Schaummaterial und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer (Gewicht und Körpergröße) sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung der Auflage an die Körperkontur und damit eine verbundene, gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes, daraus resultierende Senkung und Nivellierung der Druckgradienten und damit Reduzierung der

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 04. 3002

Bezeichnung: Thevo-Adapt Schlummerstern Art. -Nrn. 612000001, 61210001, 612600001  
Scherkräfte.

Art. -Nrn. : 612000001 Variante 1  
612100001 Variante 2  
612600001 Variante 3  
Gesamtmaß: Variante 1, 60 x 120 cm  
Variante 2, 70 x 140 cm  
Variante 3, 90 x 170 cm

Höhe der Matratze: 10 cm

Höhe des Gestells: 8 cm

Raumgewicht: 35

Gesamthöhe: 18 cm

Belastbarkeit: 7 - 60 kg

Verwendungszweck:

Laut Herstellerangaben ist das Produkt zur Dekubitusprophylaxe und Dekubistherapie vorgesehen.

Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 3003

**Bezeichnung:**              Thevo-Adapt Schlummerstern Art.-Nr. 613600000

**Hersteller:**                Thomashilfen für Körperbehinderte GmbH & Co. Medi co KG

**Konstruktionsmerkmale:** Das Thevo-Adapt Antidekubitussystem ist nach Angaben des Herstellers für die Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie. Das System ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Kinderbett integriert. Das Antidekubitussystem Thevo-Adapt besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Federung, die auf dem Bettrahmen befestigt wird. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin profilierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht mit einem Raumgewicht von 42. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Liegerichtung profiliert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Baumwollbezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze, welche in den Maßen 170 cm x 90 cm x 10 cm erhältlich ist. Die individuell auf Gewicht und Größe des Benutzers einstellbare Unterfederung besteht aus 18 aktiven Seitenelementen, 18 sog. Adaptoren, 9 flexiblen Glasfaserleisten und 22 Flügel Federn sowie 4 Matratzenhaltern. Die Unterfederung besteht aus den 18 aktiven Seitenelementen, die die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells bilden. Über 9 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen und bilden so ein "Lattenrost". Auf den Glasfaserleisten sind 20 Flügel Federn symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in ein vorhandenes Kinderbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf das Bett gelegt. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügel Federn aufgenommen, welche zunächst in eine Schulter-, Gefäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei Bedarf können einzelne Federleisten und Flügel Federn verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Sog. Adaptoren, die sich unter jeweils einer Federleiste befinden, tragen ebenfalls zur Druckentlastung bei. Vier in ihrer Position veränderbare Matratzenhalter verhindert ein Verrutschen der Matratze auf dem Untergestell. Zusätzlich kann die Unterfederung mit 6 Gurtbändern am Bettgestell befestigt werden. Durch das elastische Verhalten, durch das Schaummaterial und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer (Gewicht und Körpergröße) sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung der Auflage an die Körperkontur und damit eine verbundene, gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes, daraus resultierende Senkung

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 04. 3003

Bezeichnung: Thevo-Adapt Schlummerstern Art.-Nr. 613600000  
und Nivellierung der Druckgradienten und damit Reduzierung der Scherkräfte.

Art.-Nr. : 613600000 Variante 4

Gesamtmaß: 90 x 170 cm

Höhe der Matratze: 10 cm

Höhe des Gestells: 8 cm

Raumgewicht: 42

Gesamthöhe: 18 cm

Belastbarkeit: 7 - 60 kg

Verwendungszweck:

Laut Herstellerangaben ist das Produkt zur Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie vorgesehen.

Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 04. 3004

**Bezeichnung:**              Thevo-Activ in 16 verschiedenen Ausführungen

**Hersteller:**                Thomashilfen für Körperbehinderte GmbH & Co. Medi co KG

**Konstruktionsmerkmale:** Das Thevo Acitv Antidekubitussystem ist nach Angaben des Herstellers für die Dekubitusprophylaxe und Dekubitustherapie sowie zur Schmerztherapie vorgesehen. Das System ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Produkt ist in insgesamt 16 verschiedenen Varianten erhältlich. So stehen zwei Matratzenvarianten mit Raumgewicht 42 (bis 60 kg Körpergewicht) und Raumgewicht 50 (60 kg bis 100 kg Körpergewicht) zur Verfügung. Weiterhin unterscheiden sich die Matratzen in ihren Abmaßen (90 cm x 200 cm bzw. 100 cm x 200 cm) und in den jeweils verwendeten Bezügen (Baumwollbezug bzw. Inkontinenzbezug). Ebenfalls können die Matratzen nach der Anzahl der sog. Ventilaktoren (sh. folgende Ausführung) unterschieden werden.

Das Antidekubitussystem Thevo-Activ besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Federung, die auf dem Bettrahmen befestigt wird. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin profilierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht mit einem Raumgewicht von 50 bzw. 42. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Unterseite profiliert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Bezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze, welche eine Höhe von 11 cm aufweist. Die Unterfederung besteht aus 24 bzw. 16 aktiven Seitenelemente, die die äußere Umrandung bilden, 13 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen und ermöglichen das Auflegen einer Matratze. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 Flügelfedern symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in einem vorhandenen Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf das Bett gelegt. In den Seitenelementen befindet sich die für das System und seine Wirkungsweise verantwortlichen Ventilaktoren. Durch das Steuergerät können diese Ventilaktoren aktiviert werden. Dabei wird über eine Steuereinheit und über einen Kompressor Luft in die Ventilaktoren gepumpt und wieder abgesaugt. Hierdurch entsteht eine Bewegung der Glasfaserleisten und der Flügelfedern, welche sich dann wiederum auf den Patienten überträgt. Unterschiedlich einstellbare Bewegungsmuster ermöglichen laut Hersteller einen optimalen, individuell angepassten Therapieverlauf. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügelfedern aufgenommen, welche in eine Schultergesäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 04. 3004

Bezeichnung: Thevo-Activ in 16 verschiedenen Ausführungen  
Bedarf können einzelne Federleisten und Flügel Federn verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Vier in ihrer Position veränderbaren Matratzenhalter verhindern ein Ver-rutschen der Matratze auf dem Untergestell. Zusätzlich kann die Unterfederung mit 6 Gurtbändern am Bettgestell befestigt werden. Durch das elastische Verhalten des Schaummaterials und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer (Gewicht und Körpergröße) sowie der aktiven Druckausübung sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topographische Anpassung der Auflage an die Körperkontur und damit verbunden eine gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes. Daraus wiederum resultierende Senkung und Nivellierung der Druckgradienten und somit Reduzierung der Scherkräfte und durch aktive Betätigung der Ventilaktoren eine Mikrostimulation, welche dann in eine Eigenbewegung des Patienten resultiert und somit den Heilungsprozess einleitet bzw. einer Dekubitusentstehung vorbeugt.  
Geändert am: 15. 09. 2008  
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Art.-Nrn.: 65301, 65302, 65311, 65312, 65321, 65322, 65331, 65332, 65401, 65402, 65411, 65412, 65421, 65422, 65431, 65432

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0002

**Bezeichnung:**              Heelift Fersenauflage, standard, Art.-Nr. DM-HL

**Hersteller:**                DARCO (Europe) GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Stiefelartige Fersenauflage aus genopptem Schaumstoff. Das Produkt umschließt die Fersele und den Fuß. Die Fersele wird freigelassen, das Produkt mittels Klettverschlüssen am Bein befestigt. Optional kann eine zusätzliche Fersenrolle angebracht werden

Artikelnummer:      DM-HL

Wirkprinzip:              Weichlagerung, Freilagerung

Größe (HxBxT):      22 x 35 x 19 cm Durchmesser Fersenrolle 13 cm

Gewicht:                  ca. 350 g

Material:                  Polyurethan, Rückwand Polyester, Klettverschlüsse Polyamid

Reinigung:              bis zu 90°C waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:        nicht empfohlen

Einsatzgebiet:        Druckentlastung im Fersenbereich bei liegenden Patienten. Das Produkt soll der Prävention und der Therapie offener Wunden bei diabetischem Fuß und bei Dekubitus dienen.

Lieferumfang:        1 x Fersenschützer inklusive Klettverschlüsse  
1 x Zusätzliches Polster zur Größenanpassung  
1 x Fersenrolle

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0003

**Bezeichnung:**            Heelift Fersenauflage, smooth, Art. -Nr. DM-HLS

**Hersteller:**              DARCO (Europe) GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:            Stiefelartige Fersenauflage aus Schaumstoff.  
Das Produkt umschließt die Fessel und den Fuß. Die Ferse wird freigelassen, das Produkt mittels Klettverschlüssen am Bein befestigt. Optional kann eine zusätzliche Fersenrolle angebracht werden

Artikelnummer:            DM-HLS

Wirkprinzip:                Weichlagerung, Freilagerung

Größe (HxBxT):            22 x 35 x 19 cm  
Durchmesser Fersenrolle 13 cm

Gewicht:                    ca. 350 g

Material:                    Polyurethan, Rückwand Polyester, Klettverschlüsse Polyamid

Reinigung:                 bis zu 90°C waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:            nicht empfohlen

Einsatzgebiet:             Druckentlastung im Fersenbereich bei liegenden Patienten mit empfindlicher Haut. Das Produkt soll der Prävention und der Therapie offener Wunden insbesondere bei diabetischem Fuß dienen. Eine Ödembildung soll vermieden werden.

Lieferumfang:             1 x Fersenschützer inklusive Klettverschlüsse  
1 x Zusätzliches Polster zur Größenanpassung  
1 x Fersenrolle

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0003

**Bezeichnung:**            Heelift Fersenauflage, smooth, Art. -Nr. DM-HLS

**Hersteller:**              DARCO (Europe) GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:            Stiefelartige Fersenauflage aus Schaumstoff.  
Das Produkt umschließt die Fessel und den Fuß. Die Ferse wird freigelassen, das Produkt mittels Klettverschlüssen am Bein befestigt. Optional kann eine zusätzliche Fersenrolle angebracht werden

Artikelnummer:      DM-HLS

Wirkprinzip:            Weichlagerung, Freilagerung

Größe (HxBxT):      22 x 35 x 19 cm  
Durchmesser Fersenrolle 13 cm

Gewicht:                ca. 350 g

Material:                Polyurethan, Rückwand Polyester, Klettverschlüsse Polyamid

Reinigung:            bis zu 90°C waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:      nicht empfohlen

Einsatzgebiet:        Druckentlastung im Fersenbereich bei liegenden Patienten mit empfindlicher Haut. Das Produkt soll der Prävention und der Therapie offener Wunden insbesondere bei diabetischem Fuß dienen. Eine Ödembildung soll vermieden werden.

Lieferumfang:        1 x Fersenschützer inklusive Klettverschlüsse  
1 x Zusätzliches Polster zur Größenanpassung  
1 x Fersenrolle

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0004

**Bezeichnung:**              Repose Fersenschützer, Art.-Nr. 6501100

**Hersteller:**                Frontier Medical Group

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Halbschalenartige Fersenaufgabe aus einer Polyurethanmembran, welche mit Luft gefüllt wird. Der im Lieferumfang befindliche spezielle Schutzkarton dient gleichzeitig als Pumpe. Über ein integriertes Überdruckventil wird der benötigte Druck eingestellt. Das Produkt wird nicht am Bein fixiert. Der Patient liegt auf der glatten und dampfdurchlässigen Oberfläche auf.

Artikelnummer: 650 1100  
Wirkprinzip: Weichlagerung

Größe: 37 x 23 cm  
Gewicht: ca. 700 g  
Material: Polyurethan  
Reinigung: bis zu 90°C waschbar, desinfizierbar  
Wiedereinsatz: nicht empfohlen  
Einsatzgebiet: Druckentlastung im Fersenbereich bei liegenden Patienten. Das Produkt soll der Dekubitusprophylaxe und der Therapie bei Dekubitalgeschwüren dienen. Lieferumfang: 1 x Schutzkarton, gleichzeitig Luftpumpe  
incl. Überdruckventil  
2 x aufblasbarer Fersenschützer aus Polyurethan

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0005

**Bezeichnung:**              Repose Fersenkeil, Art. -Nr. 6711100

**Hersteller:**                Frontier Medical Group

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Keilförmiges Fersenkissen aus einer Polyurethanmembran, welche mit Luft gefüllt wird. Der im Lieferumfang befindliche spezielle Schutzkarton dient gleichzeitig als Pumpe. Der Fersenkeil wird am Fußende der Matratze aufgelegt und soll so eine Druckentlastung der Fersen auf der gesamten Breite der Matratze ermöglichen.

Artikelnummer:      6711100

Wirkprinzip:              Weichlagerung

Größe:                      72 x 42 x 3 bis 7 cm

Gewicht:                  ca. 800 g

Material:                  Polyurethan

Reinigung:                bis zu 90°C waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:        nicht empfohlen

Einsatzgebiet:          Druckentlastung im Fersenbereich bei liegenden Patienten. Das Produkt soll der Dekubitusprophylaxe und der Therapie bei Dekubitalgeschwüren.

Lieferumfang:          1 x Schutzkarton, gleichzeitig Luftpumpe  
incl. Überdruckventil  
1 x ein Fersenkeil

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0006

**Bezeichnung:**            Softform Fersenspolster, einfach

**Hersteller:**              Invacare Deutschland GmbH

**Konstruktionsmerkmale: Typ:**      Fersenauflage für einen Fuß. Das Fersenkissen ist frei platzierbar und besteht aus einem Gelkissen, welches in einem Polyurethanschaum eingelassen ist und so ein Einsinken der Fersen und eine gleichmäßige Druckverteilung erreichen soll. Das Kissen ist von einem atmungsaktiven Bezug umgeben.

**Artikelnummer:**      HP50 (Fersenkissen)

HP50C5 (Bezug)

**Wirkprinzip:**            Weichlagerung

**Größe:**                  48 cm x 32 cm x 3,5 cm

**Gewicht:**                ca. 1,5 kg

**Material:**                Polyurethanschaum und Fluidgel

**Reinigung:**              bis zu 80°C waschbar, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:**        nach Aufarbeitung möglich

**Einsatzgebiet:**        Druckentlastung im Fersenbereich bei liegenden/halbsitzenden Patienten. Das Produkt soll der Dekubitusprophylaxe und der Therapie bei Dekubitalgeschwüren dienen.

**Lieferumfang:**        1 x Fersenkissen

1 x Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**        11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**        11. 11. 05. 0007

**Bezeichnung:**            Softform Fersenpolster, doppelt

**Hersteller:**              Invacare Deutschland GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:        Fersenauflage für beide Füße. Das Fersenkissen ist frei platzierbar, es besteht aus einem Gelkissen, welches in einem Polyurethanschaum eingelassen ist und so ein Einsinken der Fersen und eine gleichmäßige Druckverteilung erreichen soll. Das Kissen ist von einem atmungsaktiven Bezug umgeben.

**Artikelnummer:**        HP100 (Fersenkissen)  
                                HP100C5 (Bezug)

**Wirkprinzip:**          Weichlagerung

**Größe:**                 48 cm x 62 cm x 3,5 cm

**Gewicht:**              ca. 3,6 kg

**Material:**              Polyurethanschaum und Fluidgel

**Reinigung:**            bis zu 80°C waschbar, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:**        nach Aufarbeitung möglich

**Einsatzgebiet:**        Druckentlastung im Fersenbereich bei liegenden/halbsitzenden Patienten. Das Produkt soll der Dekubitusprophylaxe und der Therapie bei Dekubitalgeschwüren dienen.

**Lieferumfang:**        1 x Fersenkissen  
                                1 x Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0008

**Bezeichnung:**              Rhombo-med gekammertes Bein kissen      Art. Nr. 43. 077

**Hersteller:**                Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale: Typ:**              Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen das in vier längliche Kammern unterteilt ist. Das individuell anmodellierbare Kissen dient z. B. zur Formung von Beinauflagen (Rampen), wird aber auch im Arm- und ggf auch im Rückenbereich genutzt. Die Füllung des Kissens besteht aus einer Mischung aus 50% Polypropylen Polster-Perlen und 50% PUR-Luftzellenstäbchen. Die fließend-beweglichen Eigenschaften des Füllmaterials erlauben fixierende Stütz- und Entlastungslagerung von Patienten. Das gesamte Kissen ist von einem Baumwollbezug umgeben.

**Artikelnummer:**      43. 077

**Wirkprinzip:**              Lagerung durch Positionierung, Freilagerung

**Größe (HxBxT):**      75 cm x 75 cm x 8 cm

**Gewicht:**                  ca. 810 g

**Material:**                  Kissen: Polyester und Polyurethan

**Bezug:**                      Baumwolle/ Polyester Mischung

**Reinigung:**                bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:**        nicht empfohlen

**Einsatzgebiet:**          Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung

**Lieferumfang:**          1 x gekammertes Bein kissen

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0008

**Bezeichnung:**              Rhombo-med gekammertes Bein kissen      Art. Nr. 43. 077

**Hersteller:**                Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale: Typ:**              Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen das in vier längliche Kammern unterteilt ist. Das individuell anmodellierbare Kissen dient z. B. zur Formung von Beinauflagen (Rampen), wird aber auch im Arm- und ggf auch im Rückenbereich genutzt. Die Füllung des Kissens besteht aus einer Mischung aus 50% Polypropylen Polster-Perlen und 50% PUR-Luftzellenstäbchen. Die fließend-beweglichen Eigenschaften des Füllmaterials erlauben fixierende Stütz- und Entlastungslagerung von Patienten. Das gesamte Kissen ist von einem Baumwollbezug umgeben.

**Artikelnummer:**      43. 077

**Wirkprinzip:**              Lagerung durch Positionierung, Freilagerung

**Größe (HxBxT):**      75 cm x 75 cm x 8 cm

**Gewicht:**                  ca. 810 g

**Material:**                  Kissen: Polyester und Polyurethan

**Bezug:**                      Baumwolle/ Polyester Mischung

**Reinigung:**                bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:**        nicht empfohlen

**Einsatzgebiet:**          Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung

**Lieferumfang:**          1 x gekammertes Bein kissen

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0009

**Bezeichnung:**              Softform Keilkissen

**Hersteller:**                Invacare Deutschland GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Das druckreduzierende Keilkissen soll die Lagerung des Patienten in halbsitzender Position verbessern und so den Druck am unteren Rücken und den Fersen reduzieren, ohne ihn dabei auf Oberschenkel und Waden zu erhöhen. Es wird verhindert, dass der Patient nach vorne rutscht, dadurch werden die Scherkräfte am unteren Rücken reduziert. Das Kissen besteht aus Polyurethanschaum, welches mit einem atmungsaktiven Bezug umgeben ist. Das Keilkissen unterstützt beide Beine.

Artikelnummer:      OSW100

Wirkprinzip:              Weichlagerung

Größe:                      57 cm x 68,5 cm x 11,55 cm

Gewicht:                    ca. 1,5 kg

Material:                    Polyurethanschaum

Reinigung:                bis zu 80°C waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:          nach Aufarbeitung möglich

Einsatzgebiet:            Druckentlastung und Scherkraftreduktion bei halbsitzenden Patienten. Das Produkt soll der Dekubitusprophylaxe und der Therapie bei Dekubitalgeschwüren dienen.

Lieferumfang:            1 x Keilkissen  
                                  1 x Bezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

<b>Produktgruppe</b>	<b>11 Hilfsmittel gegen Dekubitus</b>
<b>Positionsnummer:</b>	11. 11. 05. 0010
<b>Bezeichnung:</b>	Fersenschoner, kurz, mittel, lang, Art.-Nrn. HS 05, HS 05/1, HS 05/2
<b>Hersteller:</b>	HWA Sung Corporation
<b>Konstruktionsmerkmale:</b>	<b>Typ:</b> Stiefelartige Fersenauflage (Fersenschoner) in drei unterschiedlichen Größen, bestehend aus silikonisiertem Polyesterhohlfasern, umgeben von einem Baumwollbezug. Dieser ist nicht abnehmbar. Das gesamte Produkt ist maschinenwaschbar.
	<b>Artikelnummer:</b> HS 05, HS 05/1, HS 05/2
	<b>Wirkprinzip:</b> Weichlagerung
	<b>Größe:</b> 23 cm x 15 cm x 25 cm 27 cm x 15 cm x 44 cm 25 cm x 15 cm x 50 cm
	<b>Gewicht:</b> ca. 270 bis 605 g
	<b>Material:</b> Silikonisierte Polyesterhohlfasern, umgeben von einem Baumwoll-Polyesterbezug
	<b>Reinigung:</b> bis zu 80°C maschinenwaschbar, desinfizierbar
	<b>Wiedereinsatz:</b> nach hygienischer Aufarbeitung möglich
	<b>Einsatzgebiet:</b> Zur Dekubitusprophylaxe des Fersenbereichs sowie zur Therapieunterstützung bei Dekubitus im Fersenbereich.
	<b>Lieferumfang:</b> 1 x Fersenschützer

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0011

**Bezeichnung:**              CareWave Universalkissen, Art.-Nrn.: NEG 0881, NEG 0605, NEG 0750, NEG 0606

**Hersteller:**                SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Rechteckig geformtes Universalkissen zur Positionierung und Lagerung der Extremitäten. Das Kissen kann angeformt werden. Das Kissen ist mit feinem granuliertem Polystyrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus bi-elastischem Polyamidgewebe mit antibakterieller Polyurethanbeschichtung. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer:      NEG 0881, NEG 0605, NEG 0750, NEG 0606

Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe:                      L x B: 45 cm x 30 cm (XS)  
                                    L x B: 60 cm x 40 cm (XL)  
                                    L x B: 70 cm x 50 cm (XXL)  
                                    L x B: 40 cm x 30 cm (2 Stck.)

Gewicht:                    ca. 270 g (XS)  
                                    ca. 540 g (XL)  
                                    ca. 900 g (XXL)  
                                    ca. 460 g (2 Stck.)

Material:                    Kissenfüllung: 100% Polystyrolkugeln mit kleiner Granulierung  
                                    Bezug: bi-elastisches Polyamidgewebe (45%) mit antibakterieller PU-Beschichtung

Reinigung:                waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:          nicht empfohlen

Einsatzgebiet:            Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionsunterstützung

Lieferumfang:            1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

<b>Produktgruppe</b>	<b>11 Hilfsmittel gegen Dekubitus</b>
<b>Positionsnummer:</b>	11. 11. 05. 0012
<b>Bezeichnung:</b>	CareWave Fersenentlastungsgurt für die Matratze, Art.-Nr. NEG 0609
<b>Hersteller:</b>	SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG
<b>Konstruktionsmerkmale: Typ:</b>	Der Entlastungsgurt wird auf der Matratze mittels eines einstellbaren Gurtes fixiert und dient so der Fersenentlastung in Rückenlage. Er ist am Fußteil des Bettes angebracht und ist auch zur Spitzfußprophylaxe verwendbar. Das Kissen ist mit Hohlfasern gefüllt, so dass das Kissen seine Form bei behält. Die Hülle besteht aus bi-elastischen Polyamidgewebe mit antibakterieller PU-Beschichtung. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.
<b>Artikelnummer:</b>	NEG 0609
<b>Wirkprinzip:</b>	Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung
<b>Größe:</b>	L x B: 90 cm x 15 cm
<b>Gewicht:</b>	ca. 510 g
<b>Material:</b>	Kissenfüllung: 100% Hohlfasern Bezug: bi-elastisches Polyamidgewebe (45%) mit antibakterieller PU-Beschichtung (55%)
<b>Reinigung:</b>	waschbar, desinfizierbar
<b>Wiedereinsatz:</b>	nicht empfohlen
<b>Einsatzgebiet:</b>	Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung
<b>Lieferumfang:</b>	1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0013

**Bezeichnung:**              CareWave Ringkissen, Art.-Nr.: NEG 0880, NEG 0612

**Hersteller:**                SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Kissen in Form eines offenen Ringes, welches zur Positionierung der Kopf-Hals-Partie im Liegen sowohl im Sitzen genutzt werden kann. Das Kissen darf nicht als Sitzkissen verwendet werden.  
Das Kissen ist mit feinem granuliertem Polystyrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus bi-elastischem Polyamidgewebe mit antibakterieller Polyurethanbeschichtung.  
Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und schdesinfektionsfest.

Artikelnummer:      NEG0880, NEG 0612

Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe:                      L x B: 106 cm x 15 cm (XS)  
                                    L x B: 130 cm x 20 cm (XL)

Gewicht:                    ca. 240 g (XS)  
                                    ca. 420 g (XL)

Material:                    Kissenfüllung: 100% Polystyrolkugeln mit kleiner Granulierung  
                                    Bezug: bi-elastisches Polyamidgewebe (45%) mit antibakterieller PU-Beschichtung

Reinigung:                waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:          nicht empfohlen

Einsatzgebiet:            Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung

Lieferumfang:            1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0014

**Bezeichnung:**              CareWave Zylinderkissen, Art.-Nrn.: NEG 0884, NEG 0613, NEG 0614

**Hersteller:**                SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Zylindrisch geformtes Kissen in unterschiedlichen Längen, zur Positionierung und Lagerung zwischen den Knien zur Fersenfreilagerung und zum Schutz der Knöchel im Bereich der Sprunggelenke geeignet.  
Das Kissen ist mit feinem granuliertem Polystyrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus bi-elastischem Polyamidgewebe mit antibakterieller Polyurethanbeschichtung. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und schdesinfektionsfest.

Artikelnummer:      NEG 0884, NEG 0613, NEG 0614

Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe:                      L x B: 45 cm x 14 cm (XS)  
                                    L x B: 70 cm x 17 cm (XL)  
                                    L X B: 31 cm x 17 cm (2 Stck.)

Gewicht:                    ca. 220 g (XS)  
                                    ca. 460 g (XL)  
                                    ca. 440 g (2 Stck.)

Material:                    Kissenfüllung: 100% Polystyrolkugeln mit kleiner Granulierung  
                                    Bezug: bi-elastisches Polyamidgewebe (45%) mit antibakterieller PU-Beschichtung

Reinigung:                waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:          nicht empfohlen

Einsatzgebiet:            Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionsunterstützung

Lieferumfang:            1 x Kissen gemäß o. g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

<b>Produktgruppe</b>	<b>11 Hilfsmittel gegen Dekubitus</b>
<b>Positionsnummer:</b>	11. 11. 05. 0015
<b>Bezeichnung:</b>	CareWave Abduktionskissen, Art.-Nrn.: NEG 0888, NEG 0615
<b>Hersteller:</b>	SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG
<b>Konstruktionsmerkmale: Typ:</b>	Speziell geformtes Abduktionskissen zur Abduktion der Knie oder Unterarmlagerung. Im Liegen und im Sitzen verwendbar. Das Kissen ist mit feinem granuliertem Polystyrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus bi-elastischem Polyamidgewebe mit antibakterieller Polyurethanbeschichtung. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.
<b>Artikelnummer:</b>	NEG 0888, NEG 0615
<b>Wirkprinzip:</b>	Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung
<b>Größe:</b>	L x B x H: 23 cm x 12 cm x 18 cm (XS) L x B x H: 30 cm x 15 cm x 20 cm (XL)
<b>Gewicht:</b>	ca. 100 g (XS) ca. 250 g (XL)
<b>Material:</b>	Kissenfüllung: 100% Polystyrolkugeln mit kleiner Granulierung Bezug: bi-elastisches Polyamidgewebe (45%) mit antibakterieller PU-Beschichtung (55%)
<b>Reinigung:</b>	waschbar, desinfizierbar
<b>Wiedereinsatz:</b>	nicht empfohlen
<b>Einsatzgebiet:</b>	Einsatzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung
<b>Lieferumfang:</b>	1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0016

**Bezeichnung:**              CareWave Fersenfreilagerung, Art.-Nrn.: NEG 0885, NEG 0616

**Hersteller:**                SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Speziell geformtes, schuhförmiges Kissen zur statischen Positionierung des Fußes. Die Ferse wird dabei im Bereich des Fersenbeins entlastet. Der Verschluss ist klettbar, so dass der Schuh am Körper fixiert werden kann. Das Kissen ist mit Hohlfasern gefüllt, so dass das Kissen seine Form bei behält. Die Hülle besteht aus elastischem Polyamidgewebe mit antibakterieller PU-Beschichtung. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer: NEG 0885, NEG 0616

Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe: XS, XL

Gewicht: ca. 110 g (XS)  
ca. 150 g (XL)

Material: Kissenfüllung: 100% Hohlfasern  
Bezug: bi-elastisches Polyamidgewebe (45%) mit antibakterieller PU-Beschichtung (55%)

Reinigung: waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz: nicht empfohlen

Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung

Lieferumfang: 1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0017

**Bezeichnung:**              CareWave Hemi - Armkissen, Art. -Nrn.: NEG 0889, NEG 0732

**Hersteller:**                SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Zweiteiliges Lagerungskissen zur individuellen Lagerung eines paretischen Armes, z. B. nach Schlaganfall. Das Kissen ist rechts wie links einsetzbar und besteht aus zwei Teilen, welche klettbar sind.  
Das Kissen ist mit feinem granuliertem Polystyrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus bi-elastischem Polyamidgewebe mit antibakterieller Polyurethanbeschichtung.  
Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer:      NEG 0889, NEG 0732

Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe:                      L x B x H x D: 45 cm x 30 cm + 30 cm x Ø 13 cm (XS)  
L x B x H x D: 58 cm x 36 cm + 48 cm x Ø 16 cm (XL)

Gewicht:                    XS: ca. 540 g  
XL: ca. 770 g

Material:                    Kissenfüllung: 100% Polystyrolkugeln mit kleiner Granulierung  
Bezug: bi-elastisches Polyamidgewebe (45%) mit antibakterieller PU-Beschichtung (55%) und Klettverschluss

Reinigung:                waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:            nicht empfohlen

Einsatzgebiet:            Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung

Lieferumfang:            1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

<b>Produktgruppe</b>	<b>11 Hilfsmittel gegen Dekubitus</b>
<b>Positionsnummer:</b>	11. 11. 05. 0019
<b>Bezeichnung:</b>	Universal kissen System- P9700B und System- P9701B, 35 x26 cm und 56 x 40 cm
<b>Hersteller:</b>	SYST`AM System Assistance Medical
<b>Konstruktionsmerkmale:</b>	<p><b>Typ:</b> Rechteckiges Kissen, das den Patienten in unterschiedlichen Positionen stützen soll. Das Kissen ist mit Polystrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus Polymaille. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.</p> <p><b>Artikelnummer:</b> P9700B und P9701B</p> <p><b>Wirkprinzip:</b> Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung</p> <p><b>Größe:</b> 35 cm x 26 cm und 56 cm x 40 cm</p> <p><b>Gewicht:</b> ca. 0,2 kg und 0,6 kg</p> <p><b>Material:</b> Kissen: Polystrolfüllung Bezug: PU-beschichtetes Jersey</p> <p><b>Reinigung:</b> waschbar, desinfizierbar</p> <p><b>Wiedereinsatz:</b> nicht empfohlen</p> <p><b>Einsatzgebiet:</b> Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionsunterstützung</p> <p><b>Lieferumfang:</b> 1 x Kissen gemäß o. g. Spezifikation</p>

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0020

**Bezeichnung:**              HEELIFT® AFO, Dekubitusauflage / Fersenauflage, Art. -Nrn. DM-HL AFO, DM-HLSAFO

**Hersteller:**                Darco Medical Products Co., Ltd.

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Stiefelartige Fersenauflage aus Schaumstoff. Das Produkt umschließt die Fessel und den Fuß, die Ferse wird freigelassen, das Produkt mittels Klettverschlüssen am Bein befestigt. Optional kann ein zusätzliches Kissen zur Vermeidung der Rotation des Fußes angebracht werden. Schaumstoff je nach Ausführung glatt oder genoppt

**Artikelnummer:**            DM-HL AFO, DM-HLSAFO

**Wirkprinzip:**                Weichlagerung, Freilagerung

**Größe (HxBxT):**            20 bis 36 cm Wadenumfang

**Gewicht:**                    ca. 500 g

**Material:**                    Polyurethan, Rückwand aus Polyester, Klettverschlüsse aus Polyamid

**Reinigung:**                 bis zu 90°C waschbar, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:**            nicht empfohlen

**Einsatzgebiet:**            Druckentlastung im Fersenbereich bei liegenden Patienten. Das Produkt soll der Prävention und der Therapie offener Wunden - in der Ausführung mit glatter Schaumstoffoberfläche insbesondere bei diabetischem Fuß - dienen. Eine Ödembildung soll vermieden werden.

**Lieferumfang:**            1 x Fersenschützer inklusive Klettverschlüsse

1 x Zusätzliches Polster zur Vermeidung der Rotation

1 x Wäschebeutel zur Reinigung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0021

**Bezeichnung:**            LIGAMED®Fersenschuh, Art.-Nr. 32210-001

**Hersteller:**              Li gamed medi cal Produkte GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:            Stiefelartige Fersenauflage aus Polyurethan-Schaumverband mit Bezug aus Polyester-Gittergewebe. Das Produkt umschließt die Fersele und den Fuß. Die Ferse wird freigelassen, das Produkt mittels Klettverschlüssen befestigt. Optional kann eine zusätzliche Polsterung angebracht werden

Artikelnummer:            32210-001

Wirkpri nzip:              Weichlagerung, Reduzierung der Scherkräfte

Größe (LxBxH):            27,5 x 9 x 18 cm Durchmesser

Gewicht:                    k. A.

Material:                    Polyurethan, Polyester

Reinigung:                  bis zu 95°C waschbar, sterilisierbar

Wiedereinsatz:            lt. Hersteller möglich, sofern unbeschädigt und sauber

Einsatzgebiet:             Vorbeugung gegen Druckgeschwüre am Fuß, insbes. Ferse und Knöchel, auch für Diabetiker geeignet.

Lieferumfang:             1 x Fersenschützer inklusive Klettverschlüsse

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer:      11. 11. 05. 0021

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe     11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer:     11. 11. 05. 0022

Bezeichnung:         POZ' IN' FORM Universal kissen, Art. -Nrn. D22/901, D22/902, D22/903

Hersteller:          PHARMA QUEST INDUSTRIES

Konstruktionsmerkmale: Typ:             Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen mit  
    antibakteriellem Bezug  
    Artikelnummer: D22/901, D22/902, D22/903  
    Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
  
    Größe (HxBxT): 35 cm x 25 cm  
    55 cm x 40 cm  
    40 cm x 15 cm  
  
    Gewicht: ca. 250 g  
    Material: Kissenhülle: Polyester  
    Füllung: Hohlfasern Polyester  
    Bezug: Pharmatex Silver; 50 % Polyester, 50 %  
    Polyurethan  
    Reinigung: Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar,  
    desinfizierbar  
    Wiedereinsatz: Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des  
    Bezuges  
    Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
    Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung  
    Lieferumfang: 1 x Kissen  
    1 x Pharmatex-Silver Bezug  
    1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0022

**Bezeichnung:**      POZ' IN' FORM Universalkissen, Art. -Nrn. D22/901, D22/902, D22/903

**Hersteller:**      PHARMA QUEST INDUSTRIES

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:      Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen mit  
anti bakteriellem Bezug  
Artikelnummer:      D22/901, D22/902, D22/903  
Wirkprinzip:      Lagerung durch Positionierung, Freilagerung

Größe (HxBxT):      35 cm x 25 cm  
55 cm x 40 cm  
40 cm x 15 cm

Gewicht:      ca. 250 g

Material:      Kissenhülle: Polyester  
Füllung: Hohlfasern Polyester  
Bezug: Pharmatex Silver; 50 % Polyester, 50 %  
Polyurethan

Reinigung:      Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar,  
desinfizierbar

Wiedereinsatz:      Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des  
Bezuges

Einsatzgebiet:      Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung

Lieferumfang:      1 x Kissen  
1 x Pharmatex-Silver Bezug  
1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0022

**Bezeichnung:**            POZ' IN' FORM Universal kissen, Art. -Nrn. D22/901, D22/902, D22/903

**Hersteller:**             PHARMA QUEST INDUSTRIES

**Konstruktionsmerkmale:**

<b>Typ:</b>	Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen mit antibakteriellem Bezug
<b>Artikelnummer:</b>	D22/901, D22/902, D22/903
<b>Wirprinzip:</b>	Lagerung durch Positionierung, Freilagerung
<b>Größe (HxBxT):</b>	35 cm x 25 cm 55 cm x 40 cm 40 cm x 15 cm
<b>Gewicht:</b>	ca. 250 g
<b>Material:</b>	Kissenhülle: Polyester Füllung: Hohlfasern Polyester Bezug: Pharmatex Silver; 50 % Polyester, 50 % Polyurethan
<b>Reinigung:</b>	Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar, desinfizierbar
<b>Wiedereinsatz:</b>	Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des Bezuges
<b>Einsatzgebiet:</b>	Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung
<b>Lieferumfang:</b>	1 x Kissen 1 x Pharmatex-Silver Bezug 1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:** 11. 11. 05. 0023

**Bezeichnung:** POZ' IN' FORM Abduktionskissen, Art.-Nr. D22/950

**Hersteller:** PHARMA QUEST INDUSTRIES

**Konstruktionsmerkmale:** Typ: Lagerungskissen als Abduktionskeil mit antibakteriellem Bezug  
Artikelnummer: D22/950  
Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
Größe (HxBxT): 35 cm x 30 cm / 10 cm x 15 cm  
Gewicht: ca. 250 g  
Material: Kissenhülle: Polyester  
Füllung: Hohlfasern Polyester  
Bezug: Pharmatex Silver; 50 % Polyester, 50 % Polyurethan  
Reinigung: Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar, desinfizierbar  
Wiedereinsatz: Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des Bezuges  
Einsatzgebiet: Eingesetzt zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionsunterstützung, Freilagerung  
Lieferumfang: 1 x Kissen  
1 x Pharmatex-Silver Bezug  
1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0024

**Bezeichnung:**          POZ' IN' FORM Zylinderkissen, Art. - Nr. D22/940

**Hersteller:**            PHARMA QUEST INDUSTRIES

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:            Zylindrisch geschnittenes Lagerungskissen mit  
antibakteriellem Bezug  
Artikelnummer:          D22/940  
Wirkprinzip:            Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
  
Größe (HxBxT):        75 cm x 18 cm  
Gewicht:                ca. 800 g  
Material:                Kissenhülle: Polyester  
Füllung: Hohlfasern Polyester  
Bezug: Pharmatex Silver; 50% Polyester, 50 %  
Polyurethan  
Reinigung:             Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar,  
desinfizierbar  
Wiedereinsatz:        Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des  
Bezuges  
Einsatzgebiet:        Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung  
Lieferumfang:         1 x Kissen  
1 x Pharmatex-Silver Bezug  
1 x Gebrauchsanweisung



---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0025

**Bezeichnung:**              POZ' IN' FORM Ringkissen, Art. -Nr. D22/965

**Hersteller:**              PHARMA QUEST INDUSTRIES

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Ringförmig geschnittenes Lagerungskissen mit antibakteriellem Bezug  
Artikelnummer:              D22/965  
Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
  
Größe (HxBxT):              135 cm x 20 cm  
Gewicht:                      ca. 520 g  
Material:                      Kissenhülle: Polyester  
    Füllung: Hohlfasern Polyester  
    Bezug: Pharmatex Silver; 50% Polyester, 50 % Polyurethan  
  
Reinigung:                      Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar, desinfizierbar  
  
Wiedereinsatz:              Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des Bezuges  
  
Einsatzgebiet:              Einsatzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionsunterstützung, Freilagerung  
  
Lieferumfang:              1 x Kissen  
    1 x Pharmatex-Silver Bezug  
    1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

Positionsnummer:      11. 11. 05. 0026

Bezeichnung:              POZ' IN' FORM Fersenentlastungskissen Art. -Nr. D22/970

Hersteller:                PHARMA QUEST INDUSTRIES

Konstruktionsmerkmale: Typ:              Fersenentlastungskissen mit antibakteriellem Bezug  
Artikelnummer:          D22/970  
Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
  
Größe (HxBxT):          85 cm x 20 cm  
Gewicht:                  ca. 700 g  
Material:                  Kissenhülle: Polyester  
   Füllung: Hohlfasern Polyester  
   Bezug: Pharmatex Silver; 50% Polyester, 50 %  
   Polyurethan  
Reinigung:                Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar,  
   desinfizierbar  
Wiedereinsatz:          Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des  
   Bezuges  
Einsatzgebiet:          Einsatzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
   Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung  
Lieferumfang:            1 x Kissen  
   1 x Pharmatex-Silver Bezug  
   1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 05. 0027

Bezeichnung: POZ' IN' FORM Beinrampe, Art. -Nr. D22/985

Hersteller: PHARMA QUEST INDUSTRIES

**Konstruktionsmerkmale:** Typ: Rampenförmig geschnittenes Lagerungskissen mit antibakteriellem Bezug  
Artikelnummer: D22/985  
Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
  
Größe (HxBxT): 48 cm x 30 cm x 12 cm  
Gewicht: ca. 600 g  
Material: Kissenhülle: Polyester  
Füllung: Hohlfasern Polyester  
Bezug: Pharmatex Silver; 50% Polyester, 50 % Polyurethan  
  
Reinigung: Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar, desinfizierbar  
Wiedereinsatz: Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des Bezuges  
Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung  
Lieferumfang: 1 x Kissen  
1 x Pharmatex-Silver Bezug  
1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 05. 0028

Bezeichnung: POZ' IN' FORM Armrampe, Art. -Nr. D22/980

Hersteller: PHARMA QUEST INDUSTRIES

Konstruktionsmerkmale: Typ: Rampenförmig geschnittenes Lagerungskissen mit antibakteriellem Bezug  
Artikelnummer: D22/980  
Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
Größe (HxBxT): 35 cm x 22 cm x 8,5 cm  
Gewicht: ca. 330 g  
Material: Kissenhülle: Polyester  
Füllung: Hohlfasern Polyester  
Bezug: Pharmatex Silver; 50 % Polyester, 50 % Polyurethan  
Reinigung: Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar, desinfizierbar  
Wiedereinsatz: Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des Bezuges  
Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung  
Lieferumfang: 1 x Kissen  
1 x Pharmatex-Silver Bezug  
1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0029

**Bezeichnung:**            Prevalon, Art. -Nr. 7300-X single

**Hersteller:**              Sage Products, Inc.

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:            Stiefelartige Fersenauflage aus Schaumstoff. Das Produkt umschließt die Fessel und den Fuß, die Ferse wird freigelassen, das Produkt mittels Klettverschlüssen am Bein befestigt.

Artikelnummer: 7300-X single

Wirkprinzip: Weichlagerung, Freilagerung

Größe (HxBxT): 25 bis 46 cm Wadenumfang, Fußlänge > 23,65 cm

Gewicht: ca. 450 g

Material: Polyester, Nylon, Lycra

Reinigung: bis zu 60°C waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz: nicht empfohlen

Einsatzgebiet: Druckentlastung im Fersenbereich bei liegenden Patienten.

Lieferumfang: 1 x Fersenschützer

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0031

**Bezeichnung:**              System- P902T; Art. -Nr.: Ref. P902T1HW, P904T1HW

**Hersteller:**                SYSTEMS ASSISTANCE MEDICAL (SYSTÁM)

**Konstruktionsmerkmale:**

Typ:	Rampenförmig geschnittenes Lagerungskissen mit Bezug Das Kissen unterstützt die Beinlagerung.
Artikelnummer:	P902T1HW, P904T1HW
Wirkprinzip:	Lagerung durch Positionierung, Freilagerung
Größe (HxBxT):	73 cm x 64 cm x 10,5 cm 73 cm x 32 cm x 19,5 cm
Gewicht:	ca. 3,25 kg und 1,7 kg
Material:	Kissen: viskoelastischer Polyurethan-Schaumstoff Bezug: Jersey, Polyurethan beschichtet
Reinigung:	Bezug bis zu 95°C waschbar, Kissen abwaschbar, desinfizierbar
Wiedereinsatz:	keine
Einsatzgebiet:	Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung
Lieferumfang:	1 x Kissen 1 x Bezug 1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0032

**Bezeichnung:**      System- P903T; Art. -Nr.: Ref. P9003T1HW

**Hersteller:**      SYSTEMS ASSISTANCE MEDICAL (SYSTÁM)

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:      Stiefelförmig geschnittenes Lagerungskissen mit  
Bezug zur Fersenfreilagerung  
Artikelnummer: P902T1HW  
Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
  
Größe (HxBxT): 63,5 cm x 22 cm x 31 cm  
Gewicht: ca. 1,7 kg  
Material: Kissen: viskoelastischer Polyurethan-Schaumstoff  
Bezug: Jersey, Polyurethan beschichtet  
Reinigung: Bezug bis zu 95°C waschbar, Kissen abwaschbar,  
desinfizierbar  
Wiedereinsatz: keine  
Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung  
Lieferumfang: 1 x Kissen  
1 x Bezug  
1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0033

**Bezeichnung:**      KUBI VENT Physi Form mit geschlossenem Inkontinenzschutzbezug und Baumwollbezug,  
Art. -Nrn. PKPF70+BPKPF70- BW, PKPF60+BPKPF60- BW, PKPF40+BPKPF40- BW

**Hersteller:**      Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** **Typ:**      Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen, das in 3  
unter-  
schiedlichen Größen erhältlich ist.  
**Artikelnummer:**      PKPF40, PKPF60, PKPF 70  
**Wirkprinzip:**      Lagerung durch Positionierung

**Größe (HxBxT):**      40 cm x 40 cm  
60 cm x 40 cm  
70 cm x 50 cm

**Gewicht:**      300 g, 520 g und 880 g

**Material:**      Bezug: PES Gewirk mit PU-Beschichtung  
Füllung: Polystyrolgranulat

**Reinigung:**      bis zu 60°C, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:**      nicht vorgesehen

**Einsatzgebiet:**      Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung und Positionsunterstützung

**Lieferumfang:**      1 x Kissen  
1 x Baumwollbezug  
1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0034

**Bezeichnung:**            LEJRELET Pad; Art. -Nr.: 5000004

**Hersteller:**              Vendlet ApS

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:                    Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen.

Artikelnummer: 5000004

Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung

Größe (HxBxT): 15 cm x 30 cm x 50 cm

Gewicht: 800 g

Material: Bezug: 50 % PES / 50 % PU  
Polyurethanschaum, Oberseite mit 2cm viskoelastischem Schaum belegt

Reinigung: bis zu 95°C, desinfizierbar

Wiedereinsatz: nach entsprechender Aufbereitung des Produktes

Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung

Lieferumfang: 1 x Kissen

1 x Bezug

1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0035

**Bezeichnung:**              heel up; Art.-Nrn.: 70030, 70031, 70032, 70033; heel up FIX Medium +3X Inlay,  
Art.-Nr. 70076, heel up FIX Long +3X Inlay, Art.-Nr. 70077

**Hersteller:**                Levabo ApS

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Fersenentlastungskissen (umschließt den ganzen Fuß),  
zusätzliche Fixierung am Bein möglich (Art.  
Nr. 70076, 70077)  
Artikelnummer:      70030, 70031, 70032, 70033, 70076, 70077  
Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
Mikroklima:              Gemäß Herstellerangabe gute mikroklimatische  
Eigenschaften  
Größe :                      18 cm x 32 cm x 25 cm (Short)  
                                    18 cm x 39 cm x 25 cm (Medium)  
                                    18 cm x 48 cm x 25 cm (Long)  
                                    18 cm x 50 cm x 25 cm (Max)  
                                    18 cm x 39 cm x 25 cm (Fix Medium)  
                                    18 cm x 48 cm x 25 cm (Fix Long)  
                                    35 cm x 50 cm (Inlay, bei allen Größen 3x incl.)  
Gewicht:                    ca. 80 - 125 g (je nach Größe)  
Material:                    100 % PE  
Reinigung:                bis 65°C waschbar,  
                                    desinfizierbar  
Wiedereinsatz:          "Ein-Patient"-Produkt, nicht für den Wiedereinsatz  
geeignet  
Einsatzgebiet:            Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung  
Lieferumfang:            1 x Kissen  
                                    1 x Blasrohr  
                                    1 x Ventil-Set  
                                    1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0035

**Bezeichnung:**      heel up; Art.-Nrn.: 70030, 70031, 70032, 70033

**Hersteller:**      Levabo ApS

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:      Fersenentlastungskissen (umschließt den ganzen Fuß)  
Artikelnummer:      72001, 72007, 72002, 72018  
Wirkprinzip:      Lagerung durch Positionierung, Freilagerung

Größe :      18 cm x 32 cm x 25 cm (Short)  
                  18 cm x 39 cm x 25 cm (Medium)  
                  18 cm x 48 cm x 25 cm (Long)  
                  18 cm x 50 cm x 25 cm (Max)  
                  35 cm x 50 cm (Inlay, bei allen Größen 3x incl.)

Gewicht:      ca. 80 - 115 g (je nach Größe)

Material:      100 % PE

Reinigung:      bis 65°C waschbar,  
                  desinfizierbar

Wiedereinsatz:      Möglich nach Aufarbeitung

Einsatzgebiet:      Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
                  Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung

Lieferumfang:      1 x Kissen  
                  1 x Blasrohr  
                  1 x Ventil-Set  
                  1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0036

**Bezeichnung:**              POSIMED Heel Protect; Art. -Nr.: PO-HEELPR

**Hersteller:**                Funke Medical AG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Fersenfrelagerungsschuh zur Dekubitusprophylaxe und -  
therapie. Dient der Fersenfrelagerung und darf nur in  
Rückenlage angewendet werden. Der  
Fersenfrelagerungsschuh  
besteht aus Schaumstoff mit einem GELTOUCH-  
Freilagerungs-  
keil und ist von einem PU-Bezug umgeben. Der Schuh  
wird  
über einen Klettverschluss geschlossen.  
Artikelnummer: PO-HEELPR  
Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Freilagerung

Größe :                      25 cm x 23 cm x 35 cm (H x B x T)  
(Schuhgröße: 34 - 47)

Gewicht:                    ca. 0,3 kg

Material :                  Schaumstoff mit GELTOUCH-Freilagerungskeil  
Bezug: PU

Reinigung:                bis 95°C waschbar,  
desinfizierbar

Wiedereinsatz:          Möglich nach Aufarbeitung

Einsatzgebiet:            Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung, Freilagerung

Lieferumfang:            1 x Fersenfrelagerungsschuh  
1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 0037

**Bezeichnung:**            LEJRELET Pad; Art. -Nr.: 5000003

**Hersteller:**              Vendlet ApS

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:                    Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen.

Artikelnummer: 5000003

Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung

Größe (HxBxT): 4 cm x 30 cm x 50 cm

Gewicht: 250 g

Material: Bezug: 50 % PES / 50 % PU

Polyurethanschaum

Reinigung: bis zu 95°C, desinfizierbar

Wiedereinsatz: nach entsprechender Aufbereitung des Produktes

Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch

Lagerung und Positionunterstützung

Lieferumfang: 1 x Kissen

1 x Bezug

1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

Positionsnummer: 11. 11. 05. 0038

Bezeichnung: CareWave FITLEG Bei npositionierungsset; Art-Nr.: 777161

Hersteller: SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Typ: Bei npositionierungsset bestehend aus einem keilförmigen Kissen mit halbkreisförmiger Aussparung auf der flachen Seite und einem Unterschenkelmodul mit wellenförmiger Oberseite. Die Bezüge der beiden Module sind abnehmbar.  
Artikelnummer: 777161  
Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
Größe (HxBxT): 58 cm x 55 cm x 12 cm  
+ 50 cm x 21 cm x 10,5 cm  
Gewicht: ca. 1100 g  
Material: Bezug: Polyamidgewebe, Polyurethan elastischer Kaltschaum  
Reinigung: Bezug bis zu 95°C, abwischbar (mit haushaltsüblichen Mitteln), desinfizierbar  
Wiedereinsatz: Laut Herstellerangaben nicht empfohlen  
Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionsunterstützung, Freilagerung  
Lieferumfang: 1 x keilförmiges Kissen + Bezug  
1 x Unterschenkelmodul + Bezug  
1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

Positionsnummer: 11. 11. 05. 0038

Bezeichnung: CareWave FITLEG Bei nposi ti oni erungsset; Art-Nr.: 777161

Hersteller: SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Typ: Bei nposi ti oni erungsset bestehend aus einem keil fö r mi gen Kissen mit halbkreis fö r mi ger Aussparung auf der flachen Seite und einem Unterschenkel modul mit wellen fö r mi ger Oberseite. Die Bezüge der beiden Module sind abnehmbar.

Arti kel nummer: 777161

Wi rk pri n zi p: Lagerung durch Posi ti oni erung, Frei lagerung

Grö ße (HxBxT): 58 cm x 55 cm x 12 cm  
+ 50 cm x 21 cm x 10,5 cm

Gewi cht: ca. 1100 g

Material : Bezug: Polyami dgewebe, Polyurethan el asti scher Kaltschaum

Rei ni gung: Bezug bis zu 95°C, abwi schbar (mit haushaltsüblichen Mi ttel), desi nfi zi erbar

Wi ederei nsatz: Laut Herstellerangaben nicht empfohlen

Ei nsatzgebi et: Einsetzbar zur Dekubi tusprophyl axe durch Lagerung, Posi ti onsunterstützung, Frei lagerung

Li eferumfang: 1 x keil fö r mi ges Kissen + Bezug  
1 x Unterschenkel modul + Bezug  
1 x Gebrauchsanwei sung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1002

**Bezeichnung:**              Komfortkissen Rhombo-fill, Art.-Nr. 33.132

**Hersteller:**                Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale: Typ:**              Rechteckig geschnittenes Kissen, welches so konfektioniert ist, dass links und rechts Kammern entstehen. In der Mitte des Kissens wird eine runde Aussparung freigelassen. Der Stoff hält zwecks Steg die beiden Kissenhälften zusammen. Das Kissen ist rhombisch geschnittenen Luftzellenstäbchen (sog. Rhombo-Fill-Stäbchen) in einer sehr weichen Ausführung aus Polyurethanschaumstoff gefüllt. Die Stäbchen verfügen über eine besondere Elastizität mit hohem Rückstellvermögen, so dass der Schaum in seinem Volumen auch nach Belastung sich vollständig erholt. Das Raumgewicht des Schaumstoffes beträgt 40 kg. Gemäß Herstellerangaben wird so eine ausreichende Stabilität in Bezug auf die Beibehaltung einer Hohl-, Frei- bzw. Weichlagerung bis zu einem Körpergewicht bis zu 90 kg gewährleistet. Die gegeneinander verschiebbaren Stäbchen werden von einem ablösbaren Bezug umgeben und in Form gehalten.

**Artikelnummer:**      33.132

**Wirkprinzip:**              Weichlagerung, Freilagerung, Hohlagerung

**Größe (HxBxT):**      60 x 75 cm

**Gewicht:**                  ca. 500 g

**Material:**                Luftzellenstäbchen: Polyurethanschaumstoff  
Bezug: Baumwoll/Polyester Mischung

**Reinigung:**              bis zu 90°C waschbar, desinfizierbar, bis 100° trockenbar

**Wiedereinsatz:**        nicht empfohlen

**Einsatzgebiet:**        Einsetzbar zur weichen Freilagerung bei liegenden, mobilitätseingeschränkten Patienten bei bestehendem Dekubitusrisiko bzw. Dekubitus bis zu einem max. Körpergewicht von 90 kg.  
Anwendung als Gesäßkissen zur Hohl- und Freilagerung des Sakralbereiches sowie der Weichlagerung des aufliegenden Körperareals unter Beibehaltung der Lageposition.  
Anwendung als Positionierungshilfe zur Stabi-

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 11. 05. 1002

Bezeichnung: Komfortkissen Rhombo-fill, Art.-Nr. 33.132  
Positionierung der 30° Seitenlagerung.  
Anwendung bei der Positionierung in der  
Rückenlage zur Hohl- und Freilagerung von be-  
sonders gefährdeten bzw. bereits betroffenen  
Körperarealen.  
Lieferumfang: 1 x Komfortkissen

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1003

**Bezeichnung:**      Keil zur Positionsunterstützung nach Klein, Art. Nr. 46. 400

**Hersteller:**      Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:      Keilförmig geschnittenes Kissen aus  
Polyurethanschaum, umgeben von einem  
Baumwollbezug.  
Artikelnummer: 46. 400  
Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung

Größe (HxBxT): 10 cm x 25 cm x 20 cm  
Gewicht: ca. 130 g  
Material: Kissen: Polyurethanschaumstoff  
Bezug: Baumwolle/Polysterminschung  
Reinigung: bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar  
Wiedereinsatz: nicht empfohlen  
Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung, Positionsunterstützung  
Lieferumfang: 1 x Keilkissen

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1004

**Bezeichnung:**      Halbrolle zur Positionunterstützung nach Klein, Art.Nr. 46.300

**Hersteller:**      Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:      Halbrollenförmig geschnittenes Kissen aus  
Polyurethanschaum, umgeben von einem  
Baumwollbezug.  
Artikelnummer: 46.300  
Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung

Größe (HxBxT): 4,5 cm x 25 cm x 9 cm  
Gewicht: ca. 50 g  
Material: Kissen: Polyurethanschaumstoff  
Bezug: Baumwolle/Polysterminierung  
Reinigung: bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar  
Wiedereinsatz: nicht empfohlen  
Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung, Positionunterstützung  
Lieferumfang: 1 x Halbrolle

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1005

**Bezeichnung:**              Kinästhetikrolle zur Positionsunterstützung, lang - Rhombo-Med, Art. Nr. 46. 200

**Hersteller:**                Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Rollenförmig geschnittenes Lagerungskissen das individuell anmodellierbar ist. Das Material soll eine Eigenbewegung durch Bewusstwerdung des eigenen Körpers unterstützen. Die Füllung des Kissens besteht aus einer Mischung aus 50% Polypropylen Polyester-Perlen und 50% PUR-Luftzellenstäbchen. Die fließend-beweglichen Eigenschaften des Füllmaterials erlauben fixierende Stütz- und Entlastungslagerung von Patienten. Das gesamte Kissen ist von einem Baumwollbezug umgeben.

Artikelnummer:      46. 200

Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung  
Hohlagerung, Freilagerung

Größe (LxD):              20 cm x 220 cm

Gewicht:                      ca. 1600 g

Material:                      Kissen: Polyester und Polyurethan  
Bezug: Baumwolle/Polyestermischung

Reinigung:                      bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:              nicht empfohlen

Einsatzgebiet:              Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionsunterstützung

Lieferumfang:              1 x Rolle

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1006

**Bezeichnung:**      Ki nästhetikrolle zur Positi onsunterstützung - Rhombo-Med, Art. Nr. 46. 100

**Hersteller:**      Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale: Typ:**      Rollenförmig geschnittenes Lagerungskissen das individuell anmodellierbar ist. Das Material soll eine Eigenbewegung durch Bewusstwerdung des eigenen Körpers unterstützen. Die Füllung des Kissens besteht aus einer Mischung aus 50% Polypropylen Polyester-Perlen und 50% PUR-Luftzellenstäbchen. Die fließend-beweglichen Eigenschaften des Füllmaterials erlauben fixierende Stütz- und Entlastungslagerung von Patienten. Das gesamte Kissen ist von einem Baumwollbezug umgeben.

**Artikelnummer:**      46. 100

**Wirkprinzip:**      Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung  
Höglagerung, Freilagerung

**Größe (LxD):**      20 cm x 100 cm

**Gewicht:**      ca. 800 g

**Material:**      Kissen: Polyester und Polyurethan

Bezug: Baumwoll / Polyester Mischung

**Reinigung:**      bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:**      nicht empfohlen

**Einsatzgebiet:**      Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionsunterstützung

**Lieferumfang:**      1 x Rolle

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1007

**Bezeichnung:**              Rückenstützkissen mit Fahne - Rhombo-Med              Art. Nr. 41. 934, 41. 937

**Hersteller:**                Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale: Typ:**              Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen das individuell anmodellierbar ist und an der untern Längseite über eine so genannte Fahne verfügt. Das Kissen dient zur Herstellung einer stabilen Seitenlage, vornehmlich 30 Grad, dabei liegt der Patient auf der Fahne, so dass sein eigenes Gewicht das Kissen hält und der Rücken gestützt wird. Die Füllung des Kissens besteht aus einer Mischung aus 50% Polypropylen Polyester-Perlen und 50% PUR-Luftzellenstäbchen. Die fließend-beweglichen Eigenschaften des Füllmaterials erlauben fixierende Stütz- und Entlastungslagerung von Patienten. Das gesamte Kissen ist von einem Baumwollbezug umgeben.

**Artikelnummer:**      41. 934  
41. 937

**Wirkprinzip:**              Lagerung durch Positionierung

**Größe (HxBxT):**      60 cm x 80 cm x 10 cm  
65 cm x 90 cm x 10 cm

**Gewicht:**                ca. 800 g  
ca. 900 g

**Material:**                Kissen: Polyester und Polyurethan  
Bezug: Baumwolle/Polyester Mischung

**Reinigung:**              bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:**        nicht empfohlen

**Einsatzgebiet:**        Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionunterstützung

**Lieferumfang:**        1 x Rückenstützkissen

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1008

**Bezeichnung:**              Ovale Rolle Positionsunterstützung - Rhombo-Fill, Art.Nr. 32.781

**Hersteller:**                Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Rollenförmig geschnittenes Lagerungskissen das individuell anmodellierbar ist. Das Kissen ist mit rhombisch geschnittenen Luftzellenstäbchen (sog. Rhombo-Fill-Stäbchen) in einer sehr weichen Ausführung aus Polyurethanschaumstoff gefüllt. Die Stäbchen verfügen über eine besondere Elastizität mit hohem Rückstellvermögen, so dass der Schaum in seinem Volumen auch nach Belastung sich vollständig erholt. Das Raumgewicht des Schaumstoffes beträgt 40 kg. Gemäß Herstellerangaben wird so eine ausreichende Stabilität in Bezug auf die Beibehaltung einer Hohl-, Frei- bzw. Weichlagerung bis zu einem Körpergewicht bis zu 90 kg gewährleistet. Die gegeneinander verschiebbaren Stäbchen werden von einem ablösbaren Bezug umgeben und in Form gehalten.

**Artikelnummer:**      32.781

**Wirkprinzip:**              Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung Hohlagerung, Freilagerung

**Größe (LxBxH):**      22 cm x 14 cm x 5 cm

**Gewicht:**                  ca. 670 g

**Material:**                  Kissen: Polyurethan

**Bezug:**                      Baumwolle/Polysterminierung

**Reinigung:**                bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:**        nicht empfohlen

**Einsatzgebiet:**          Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionsunterstützung

**Lieferumfang:**        1 x Rolle

**Eintrag am:**                15.07.2008

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1009

**Bezeichnung:**              Uni versal kissen Rhombo-fill, Art.-Nrn. 32. 804, 32. 805, 32. 818, 32. 823

**Hersteller:**                Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale: Typ:**              Rechteckig geschnittenes Kissen, welches aufgrund eines eingearbeiteten Seitenbodens sehr voluminös ist. Das Kissen ist mit rhombisch geschnittenen Luftzellenstäbchen (sog. Rhombo-fill-Stäbchen) in einer weichen Ausführung aus Polyurethanschaumstoff gefüllt. Die Stäbchen verfügen über eine besondere Elastizität mit hohem Rückstellvermögen, so dass der Schaum in seinem Volumen auch nach Belastung sich vollständig erholt. Das Raumgewicht des Schaumstoffes beträgt 40 kg. Gemäß Herstellerangaben wird so eine ausreichende Stabilität zur druckentlastenden Weich- oder Freilagierung erreicht. Das Kissen ist sowohl mit einem Schutzbezug aus Baumwolle als auch mit einem abwaschbaren Schutzbezug erhältlich.

**Artikelnummer:**      32. 804, 32. 805, 32. 818, 32. 823

**Wirkprinzip:**              Posi ti oni erung

**Größe (LxBxH):**      23 cm x 40 cm  
                                 25 cm x 80 cm  
                                 40 cm x 60 cm  
                                 45 cm x 89 cm

**Gewicht:**                ca. 280 g bis 1390 g

**Material:**                Luftzellenstäbchen: Pol yuret hanschaumstoff  
                                 Bezug: Baumwol le/Pol yester mi schung

**Reinigung:**              bis zu 95°C waschbar

**Wiedereinsatz:**      k. A.

**Einsatzgebiet:**        Dekubi tusprophylaxe sowie zur Lagerungsunterstützung

**Lieferumfang:**        1 x Uni versal kissen  
                                 1 x Baumwol l schutzbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:** 11. 11. 05. 1010

**Bezeichnung:** Lagerungskissen mit Seitenboden Rhombo-med; Art. -Nr.: 42. 876

**Hersteller:** Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ: Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen mit Seitenboden, in langer und voluminöser Ausführung.  
 Die Füllung des Kissens besteht aus einer Mischung aus 50 % Polypropylen-Polsterperlen und 50 % PUR-Luftzellenstäbchen. Die fließend bewegliche Eigenschaft des Füllmaterials erlaubt eine fixierende Stütz- und Entlastungslagerung von Patienten, insbesondere zur stabilisierenden Lagerung des Beines. Das gesamte Kissen ist von einem Baumwollbezug umgeben.

**Artikelnummer:** 42. 876

**Wirkprinzip:** Lagerung durch Positionierung

**Größe (LxBxH):** 55 cm x 90 cm  
**Gewicht:** ca. 1540 g  
**Material:** Kissen: Polyester und Polyurethan  
 Bezug: Baumwolle/Polyester Mischung

**Reinigung:** bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:** k. A.

**Einsatzgebiet:** Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Unterstützung bei 135°-Lagerung

**Lieferumfang:** 1 x Lagerungskissen mit Seitenboden  
 1 x Baumwollbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1011

**Bezeichnung:**              Lagerungskissen Rhombo-med, Art. -Nrn. 40. 202, 40. 206, 40. 218, 40. 219, 40. 226, 40. 275

**Hersteller:**                Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen in voluminöser Ausführung. Die Füllung des Kissen besteht aus einer Mischung aus 50 % Polypropylen-Polsterperlen und 50 % PUR-Luftzellenstäbchen. Die fließend beweglichen Eigenschaft des Füllmaterials erlauben fixierende Stütz- und Entlastungslagerung von Patienten, insbesondere zur stabilisierenden Lagerung des Beines. Das gesamte Kissen ist von einem Baumwollbezug umgeben.

Artikelnummer: 40. 202, 40. 206, 40. 218, 40. 219, 40. 226, 40. 275

Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung

Größe (LxBxH): 20 cm x 30 cm  
25 cm x 80 cm  
30 cm x 40 cm  
40 cm x 60 cm  
40 cm x 80 cm  
45 cm x 90 cm  
50 cm x 70 cm

Gewicht: ca. 100 g bis 870 g

Material: Kissen: Polyester und Polyurethan

Bezug: Baumwolle/Polyestermischung

Reinigung: bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz: k. A.

Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Unterstützung bei 135°-Lagerung

Lieferumfang: 1 x Universal kissen  
1 x Baumwollbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1012

**Bezeichnung:**              Stäbchenkissen Rhombi Rhombo-med, Art. -Nr. 46. 900

**Hersteller:**                Lück GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale: Typ:**              Rechteckig geschnittenes Lagerungskissen. Das Kissen dient zur Mikrolagerung und zur Förderung der Körperwahrnehmung bei der basalen Stimulation. Die Füllung des Kissens besteht aus einer Mischung aus 50 % Polypropylen-Polsterperlen und 50 % PUR-Luftzellenstäbchen. Die fließend beweglichen Eigenschaften des Füllmaterials erlauben fixierende Stütz- und Entlastungslagerung von Patienten, insbesondere zur stabilisierenden Lagerung des Beines. Das gesamte Kissen ist von einem Baumwollbezug umgeben.

**Artikelnummer:**      46. 900

**Wirkprinzip:**              Mikrolagerung durch Positionierung

**Größe (LxBxH):**      15 cm x 30 cm

**Gewicht:**                  ca. 70 g

**Material:**                  Kissen: Polyester und Polyurethan  
Bezug: Baumwolle/Polysteremischung

**Reinigung:**              bis zu 95°C waschbar, desinfizierbar

**Wiedereinsatz:**      k. A.

**Einsatzgebiet:**      Mikrolagerung zur Förderung der Körperwahrnehmung und Unterstützung der basalen Stimulation

**Lieferumfang:**        1 x Universalkissen

1 x Baumwollbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1013

**Bezeichnung:**              CareWave Deltakissen, Art.-Nrn.: NEG 0887, NEG 0607

**Hersteller:**                SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Triangulär geformtes Kissen, insbesondere zur Lagerung der Kniebeuge des Patienten sowie zur Unterstützung des Oberkörpers in der 135°-Lagerung sowie 30° Seitenlagerung. Das Kissen kann an den Körper des Patienten geformt werden.  
Das Kissen ist mit feinem granuliertem Polystyrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus bi-elastischem Polyamidgewebe mit antibakterieller Polyurethanbeschichtung. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer:      NEG 0887, NEG 0607

Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe:                      L x B: 42 cm x 25 cm (XS)  
                                    L x B: 60 cm x 40 cm (XL)

Gewicht:                    ca. 470 g (XS)  
                                    ca. 1,01 kg (XL)

Material:                    Kissenfüllung : 100% Polystyrolkugeln mit kleiner Granulierung  
                                    Bezug: bi-elastisches Polyamidgewebe (45%) mit antibakterieller PU-Beschichtung (55%)

Reinigung:                waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:            nicht empfohlen

Einsatzgebiet:            Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionsunterstützung

Lieferumfang:            1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1014

**Bezeichnung:**              CareWave Halbmondkissen XL; Art. -Nr. NEG 0608 (XL), NEG0882 (XS)

**Hersteller:**                SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Bogen- oder halbmondförmiges Kissen, welches den Rücken des liegenden Patienten in der seitlichen Lagerung oder den Oberkörper in der Sitzposition stützen soll.  
Das Kissen ist mit feinem granuliertem Polystrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus Polyurethan beschichtetem Treviragewebe. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer: NEG 0608

Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Wechtlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe:                        180 cm x 31 cm (XL)  
142 cm x 25 cm (XS)

Gewicht:                    ca. 2 kg

Material:                    Kissen: Polystrolfüllung  
Bezug: PU-beschichtetes Treviragewebe

Reinigung:                 waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:            nicht empfohlen

Einsatzgebiet:             Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionsunterstützung

Lieferumfang:            1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1015

**Bezeichnung:**              CareWave Semi-Fowler-Kissen, Art.-Nrn.: NEG 0886, NEG 0611

**Hersteller:**                SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Speziell für Patienten mit Knie- und/oder Hüftbeugekontrakturen konzipierte Positionierungskissen, welches unter die Oberschenkel platziert wird. Die Anwendung erfolgt in Rückenlage. Das Kissen kann an die individuellen Anforderungen angeformt werden. Das Kissen ist mit feinem granuliertem Polystyrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus bi-elastischem Polyamidgewebe mit antibakterieller Polyurethanbeschichtung. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer:      NEG 0886, NEG 0611

Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe:                      L x B x H: 50 cm x 35 cm x 13 cm (XS)  
                                    L x B x H: 65 cm x 50 cm x 15 cm (XL)

Gewicht:                    ca. 510 g (XS)  
                                    ca. 1,13 kg (XL)

Material:                    Kissenfüllung: 100% Polystyrolkugeln mit kleiner Granulierung  
                                    Bezug: bi-elastisches Polyamidgewebe (45%) mit antibakterieller PU-Beschichtung (55%)

Reinigung:                waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:            nicht empfohlen

Einsatzgebiet:            Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung

Lieferumfang:            1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1016

**Bezeichnung:**      Centre Körperorientierte Lagerungsrolle, Art.-Nrn. 32133, 32135

**Hersteller:**      Centre Barbara Schardt

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:      Fasergefüllte Lagerungsrolle im  
Baumwollinlett.  
In verschiedenen Größen erhältlich.  
Artikelnummern:      32133, 32135  
Wirkprinzip:      Lagerung durch Positionierung, Freilagerung,  
Hohlagerung, Mikrolagerung

Größen:      250 cm x 16 cm; 250 cm x 25 cm  
Gewicht:      ca. 1100g und 1200g  
Material:      Kissen: High-Tech-Faserfüllung, Baumwolle  
Bezug: Baumwolle oder Polyurethan  
Reinigung:      Kissen bei 60°C waschbar, Baumwoll- und  
Polyurethanbezug bis zu 95°C waschbar,  
Polyurethanbezug geeignet  
für die Wunddesinfektion  
Wiedereinsatz:      für den Wiedereinsatz nicht geeignet  
Einsatzgebiete:      Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe  
Lieferumfang:      1 x Kissen mit Baumwollinlett,  
1x wahlweise Baumwollbezug und 1 x oder  
Polyurethanbezug (Nässeschutz)

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1017

**Bezeichnung:**            Halbmondkissen System-P9705B, 135 x 85 cm

**Hersteller:**              SYSTAM System Assistance Medical

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:            Bogen- oder halbmondförmiges Kissen, welches den Patienten in unterschiedlichen Positionen stützen soll. Das Kissen ist mit Polystrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus Polymaille. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer: P9705B

Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe: 135 cm x 85 cm

Gewicht: ca. 2,1 kg

Material: Kissen: Polystrolfüllung  
Bezug: PU-besichtigtes Jersey

Reinigung: waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz: nicht empfohlen

Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionsunterstützung

Lieferumfang: 1 x Kissen gemäß o. g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1018

**Bezeichnung:**              Zylinderkissen System-P9702B, 60 x 20 cm

**Hersteller:**                SYSTAM System Assistance Medical

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Zylinderförmiges Kissen, welches den Patienten in unterschiedlichen Positionen stützen soll. Das Kissen ist mit Polystrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus Polymaille. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer: P9702B

Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe: 62 cm x 20 cm

Gewicht: ca. 0,6 kg

Material: Kissen: Polystrolfüllung  
Bezug: PU-beschichtetes Jersey

Reinigung: waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz: nicht empfohlen

Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionsunterstützung

Lieferumfang: 1 x Kissen gemäß o. g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1019

**Bezeichnung:**              Spreizkissen System-P9703B, 62 x 32 cm

**Hersteller:**                SYSTAM System Assistance Medical

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Bogenförmiges Kissen, welches den Patienten in unterschiedlichen Positionen stützen soll. Das Kissen ist mit Polystrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus Polymaille. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer: P9703B

Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe: 62 cm x 32 cm

Gewicht: ca. 0,45 kg

Material: Kissen: Polystrolfüllung  
Bezug: PU-beschichtetes Jersey

Reinigung: waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz: nicht empfohlen

Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionsunterstützung

Lieferumfang: 1 x Kissen gemäß o. g. Spezifikation

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1020

**Bezeichnung:**      POZ' IN' FORM Dreieckskissen, Art.-Nr. D22/910

**Hersteller:**      PHARMA QUEST INDUSTRIES

**Konstruktionsmerkmale:**

Typ:      Keilförmig geschnittenes Lagerungskissen mit antibakteriellem Bezug

Artikelnummer:      D22/910

Wirkprinzip:      Lagerung durch Positionierung, Freilagerung

Größe (HxBxT):      56 cm x 32 cm x 28 cm

Gewicht:      ca. 1300 g

Material:      Kissenhülle: Polyester  
    Füllung: Hohlfasern Polyester  
    Bezug: Pharmatex Silver; 50 % Polyester, 50% Polyurethan

Reinigung:      Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:      Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des Bezuges

Einsatzgebiet:      Einsatzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung

Lieferumfang:      1 x Kissen  
    1 x Pharmatex-Silver Bezug  
    1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1021

**Bezeichnung:**      Lagerungskissen POZ' IN' FORM Halbmondkissen, Art.-Nr. D22/920

**Hersteller:**      PHARMA QUEST INDUSTRIES

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:      Halbmondförmig geschnittenes Lagerungskissen mit  
antibakteriellem Bezug  
Artikelnummer:      D22/920  
Wirkpri nzi p:      Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
  
Größe (HxBxT):      200 cm x 30 cm  
Gewicht:      ca. 2400 g  
Material:      Kissenhülle: Polyester  
Füllung: Hohlfasern Polyester  
Bezug: Pharmatex Silver; 50 % Polyester, 50 %  
Polyurethan  
Reinigung:      Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar,  
desinfizierbar  
Wiedereinsatz:      Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des  
Bezuges  
Einsatzgebiet:      Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung  
Lieferumfang:      1 x Kissen  
1 x Pharmatex-Silver Bezug  
1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

<b>Produktgruppe</b>	<b>11 Hilfsmittel gegen Dekubitus</b>
<b>Positionsnummer:</b>	11. 11. 05. 1022
<b>Bezeichnung:</b>	Lagerungskissen POZ'IN'FORM Halbringkissen, Art. -Nr. D22/960
<b>Hersteller:</b>	PHARMA QUEST INDUSTRIES
<b>Konstruktionsmerkmale:</b>	Typ: Halbringförmig geschnittenes Lagerungskissen mit antibakteriellem Bezug
	Artikelnummer: D22/960
	Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Freilagerung
	Größe (HxBxT): 105 cm x 22 cm
	Gewicht: ca. 520 g
	Material: Kissenhülle: Polyester
	Füllung: Hohlfasern Polyester
	Bezug: Pharmatex Silver; 50 % Polyester, 50 % Polyurethan
	Reinigung: Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar, desinfizierbar
	Wiedereinsatz: Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des Bezuges
	Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung
	Lieferumfang: 1 x Kissen 1 x Pharmatex-Silver Bezug 1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1023

**Bezeichnung:**              Centre Lagerungsschlange, Art. -Nrn. 32834 S und 32934S

**Hersteller:**                Centre Barbara Schardt

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Fasergefüllte Lagerungsrolle im Baumwollinlett.  
In verschiedenen Größen erhältlich.  
Artikelnummern:      32834S, 32934S  
Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Freilagerung,  
Hohlagerung, Mikrolagerung  
  
Größen:                  200 cm x 35 cm; 250 cm x 35 cm  
Gewicht:                  ca. 1100 g und 1400 g  
Material:                  Kissen: High-Tech-Faserfüllung, Baumwolle  
Bezug: Baumwolle oder Polyurethan  
Reinigung:              Kissen bei 60°C waschbar, Baumwoll- und Poly-  
urethanbezug bis zu 95°C waschbar, Polyurethan-  
bezug geeignet für die Wischdesinfektion  
Wiedereinsatz:        für den Wiedereinsatz nicht geeignet  
Einsatzgebiete:        Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe  
Lieferumfang:          1 x Kissen mit Baumwollinlett  
1 x Baumwollbezug und Polyurethanbezug (Nässe-  
schutz)

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1024

**Bezeichnung:**              KUBIVENT, 25x12x7,5 cm; Art.-Nr.: PKHR+ BPKHR- BW

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Halbmondförmig geschnittenes Lagerungskissen mit  
Baumwoll-Bezug  
Artikelnummer:              PKHR+ BPKHR- BW  
Wirkprinzip:                Lagerung durch Positionierung, zur Fersenfreilagerung  
und Unterstützung der Kniekehlen  
  
Größe (HxBxT):              25 cm x 12 cm x 7,5 cm  
Gewicht:                      124g  
Material:                      Kissenhülle: PES-Gewirke mit PU-Beschichtung  
Füllung: Kombination aus Kalt- und PU-Schaum  
Bezug: 100% Baumwolle  
Reinigung:                  Bezug 60°C und trocknergeeignet, Kissen mit  
handelsüblichen  
milderen Reinigungsmitteln  
Wiedereinsatz:              nicht empfohlen  
Einsatzgebiet:                Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung, Positionunterstützung, Freilagerung  
Lieferumfang:                1 x Positionierungskeil  
1 x Baumwollbezug  
1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1025

**Bezeichnung:**            KUBIVENT, 50x11x6 cm; Art. -Nr.: PKXSK+ BPKXKS- BW

**Hersteller:**              Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:            Länglich geschnittenes Lagerungskissen.  
Das gesamte Kissen ist von einem  
Bezug umgeben.  
Artikelnummer: PKXSK+ BPKXKS- BW  
Wirkprinzip: Mikrolagerung durch Positionierung, zur  
Druckentlastung  
oder Freilagerung an schwer zugänglichen Bereichen  
der Beine, z. B. bei Kontrakturen

Größe (LxBxH): 50 x 11 x 6 cm  
Gewicht: 184 g  
Material: Kissen: Polystyrolgranulat (EPS- Kügelchen)  
Bezug: Baumwolle  
Reinigung: bei 60°C waschbar, desinfizierbar  
Wiedereinsatz: nicht empfohlen  
Einsatzgebiet: Druckentlastung oder Freilagerung an schwer  
zugänglichen  
Bereichen der Beine z. B. bei Kontrakturen

Lieferumfang: 1 x XS- Kissen  
1 x Baumwollbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 1026

**Bezeichnung:**              KUBIVENT, 25x20x10-1 cm; Art.-Nr.: PKKL+ BPKKL-BW

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Keilkissen, welches  
den Patienten in unterschiedlichen Positionen  
stützen soll.

Artikelnummer: PKKL+ BPKKL-BW

Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, zur  
Rückenpositionierung  
Rutschbremse und Mikrolagerung.

Größe:                        25 x 20 x 10-1 cm

Gewicht:                     180 g

Material:                    Kissen: fester Schaumstoff-Innenkern  
weicher Kaltschaum-Ummantelung  
Bezug: PES-Gewirke mit PU-Beschichtung  
Bezug: 100% Baumwolle

Reinigung:                  waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:            nicht empfohlen

Einsatzgebiet:             Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
Lagerung und Positionsunterstützung

Lieferumfang:             1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation  
1 x Baumwollbezug

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 2002

**Bezeichnung:**              CareWave Seitenlagerungskissen, Art.-Nr. NEG 0610 (XL), NEG 0883 (XS)

**Hersteller:**                SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Rollenförmiges, körperlanges Kissen, welches sich an die jeweilige Körperregion anpassen lässt. Anwendung vorallem in der seitlichen Lagerung des Patienten, wobei es die Schulterpartie, den Rücken, das Becken bishin zu den Knien abstützt.  
Das Kissen ist mit feinem granuliertem Polystrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus Polyurethan beschichtetem Treviragewebe. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer:      NEG 0610

Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe:                      180 cm x 31 cm (XL)  
                                    142 cm x 26 cm (XS)

Gewicht:                    ca. 2 kg

Material:                    Kissen: Polystrolfüllung  
                                    Bezug: PU-beschichtetes Treviragewebe

Reinigung:                waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:          nicht empfohlen

Einsatzgebiet:            Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung

Lieferumfang:            1 x Kissen gemäß o. g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 2002

**Bezeichnung:**              CareWave Seitenlagerungskissen, Art.-Nr. NEG 0610 (XL), NEG 0883 (XS)

**Hersteller:**                SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Rollenförmiges, körperlanges Kissen, welches sich an die jeweilige Körperregion anpassen lässt. Anwendung vorallem in der seitlichen Lagerung des Patienten, wobei es die Schulterpartie, den Rücken, das Becken bishin zu den Knien abstützt.  
Das Kissen ist mit feinem granuliertem Polystrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus Polyurethan beschichtetem Treviragewebe. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer:      NEG 0610

Wirkprinzip:              Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe:                      180 cm x 31 cm (XL)  
                                    142 cm x 26 cm (XS)

Gewicht:                    ca. 2 kg

Material:                    Kissen: Polystrolfüllung  
                                    Bezug: PU-beschichtetes Treviragewebe

Reinigung:                waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:          nicht empfohlen

Einsatzgebiet:            Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung

Lieferumfang:            1 x Kissen gemäß o. g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 2003

**Bezeichnung:**              Seitenlagerungskissen System-P9707B, 180 x 55 cm

**Hersteller:**                SYSTAM System Assistance Medical

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Zylinderförmiges, S-förmig geformtes Kissen, das den Patienten in unterschiedlichen Positionen stützen soll. Das Kissen ist mit Polystrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus Polymaille. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer: P9707B

Wirkprinzip: Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe: 180 cm x 55 cm

Gewicht: ca. 1,8 kg

Material: Kissen: Polystrolfüllung  
Bezug: PU-besichtigtes Jersey

Reinigung: waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz: nicht empfohlen

Einsatzgebiet: Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionsunterstützung

Lieferumfang: 1 x Kissen gemäß o. g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 2004

**Bezeichnung:**              POZ' IN' FORM Seitenlagerungskissen, Art. -Nr. D22/930

**Hersteller:**                PHARMA QUEST INDUSTRIES

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:              Zylindrisch geschnittenes Lagerungskissen mit antibakteriellem Bezug  
Artikelnummer:              D22/930  
Wirkprinzip:                  Lagerung durch Positionierung, Freilagerung  
  
Größe (HxBxT):              185 cm x 35 cm  
Gewicht:                      ca. 2700 g  
Material:                      Kissenhülle: Polyester  
   Füllung: Hohlfasern Polyester  
   Bezug: Pharmatex Silver; 50 % Polyester, 50 % Polyurethan  
  
Reinigung:                      Bezug bis zu 95°C, Kissen bis 40°C waschbar, desinfizierbar  
  
Wiedereinsatz:              Möglich nach Aufarbeitung und Austausch des Bezuges  
  
Einsatzgebiet:                Einsatzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung, Positionsunterstützung, Freilagerung  
  
Lieferumfang:                1 x Kissen  
   1 x Pharmatex-Silver Bezug  
   1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 2005

**Bezeichnung:**      VariMed; Art.-Nrn. LAVM 180, LAVM 220

**Hersteller:**      Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:      Zylindrisch geschnittenes Lagerungskissen, das mit integrierten Zugbändern in unterschiedliche Formen gebracht werden kann  
 Artikelnummer:      LAVM 180, LAVM 220  
 Wirkprinzip:      Lagerung durch Positionierung

Größe (HxBxT):      220 cm x 35 cm und 180 cm x 35 cm  
 Gewicht:      1240 g und 1500 g  
 Material:      Bezug: PES Gewirk mit PU-Beschichtung  
                             Füllung: Polystyrolgranulat  
 Reinigung:      bis zu 60°C  
                             desinfizierbar

Wiedereinsatz:      nein  
 Einsatzgebiet:      Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung

Lieferumfang:      1 x Kissen  
                             1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

<b>Produktgruppe</b>	<b>11 Hilfsmittel gegen Dekubitus</b>
<b>Positionsnummer:</b>	11. 11. 05. 2006
<b>Bezeichnung:</b>	KUBIVENT VariMed mit Baumwollbezug; Art.-Nrn.: PKVM180+, 220+, 250+, BPKVM180-BW, 220-BW, 250-BW
<b>Hersteller:</b>	Kubivent Sitz- und Liegepolster GmbH
<b>Konstruktionsmerkmale:</b>	<p><b>Typ:</b> Zylinderförmiges, längliches Kissen, das den Patienten in unterschiedlichen Positionen stützen soll. Das Kissen ist mit Polystrolgranulat gefüllt. Die Hülle besteht aus PES-Gewirk mit PU Beschichtung. Das Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.</p> <p><b>Artikelnummer:</b> PKVM180+, 220+, 250+, BPKVM180-BW, 220-BW, 250-BW</p> <p><b>Wirkprinzip:</b> Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung, Hohlagerung, Freilagerung</p> <p><b>Größe:</b> 180 cm x 35 cm (PKVM180) 220 cm x 35 cm (PKVM220) 250 cm x 35 cm (PKVM250)</p> <p><b>Gewicht:</b> 1,5 kg (180 cm x 35 cm) 1,85 kg (220 cm x 35 cm) 2,13 kg (250 cm x 35 cm)</p> <p><b>Material:</b> Kissen: Polystrolgranulat Bezug: PES-Gewirke mit PU-Beschichtung Baumwollbezug</p> <p><b>Reinigung:</b> waschbar, desinfizierbar</p> <p><b>Wiedereinsatz:</b> nicht empfohlen</p> <p><b>Einsatzgebiet:</b> Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionunterstützung</p> <p><b>Lieferumfang:</b> 1 x Kissen gemäß o. g. Spezifikation 1 x Baumwollschutzbezug mit Reißverschluss</p>

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
 Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
 Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer:    11. 11. 05. 2007

Bezeichnung:        CareWave Rückenlagerungskissen, Gr. XS, XL; Art.-Nr.: NEG1305, NEG1301

Hersteller:         SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Typ:            Rollenförmiges, körperlanges Kissen, bestehend aus  
 einem  
 Seiten-                    Kopfteil, an das zwei längliche schlauchförmige  
                                  arme in leichter S-Form anschließen und sich an die  
                                  jeweilige Körperregion anpassen lässt.  
 die                         Anwendung vor allem in der Rückenlage des Patienten,  
 Teile sowie                Weichlagerung des gesamten Körpers oder einzelne  
                                  die Freilagerung individuell definierter Bereiche und  
                                  polstert mit Hilfe des Kopfteils den Kopf ab.  
                                  Das Kissen ist mit feinem granuliertem Poly-  
                                  styrolkugeln gefüllt. Die Hülle besteht aus  
                                  bi-elastisches Polyamidgewebe mit antibakterieller  
                                  PU-Beschichtung. Das Obermaterial ist atmungsaktiv,  
                                  wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.  
 Artikelnummer:      Gr. XS, XL; Art.-Nr.: NEG1305, NEG1301  
 Wirkprinzip:         Lagerung durch Positionierung, Weichlagerung,  
                                  Hohlagerung, Freilagerung  
 Größe:                 140 cm x 45 cm (XS)  
                                  200 cm x 60 cm (XL)  
 Gewicht:              ca. 1,1 kg - 2,4 kg  
 Material:              Kissen: Polystyrolfüllung  
                                  Bezug: bi-elastisches Polyamidgewebe (45%) mit anti-  
                                  bakterieller Polyurethanbeschichtung (55%)  
 Reinigung:            waschbar, desinfizierbar  
 Wiedereinsatz:      nicht empfohlen  
 Einsatzgebiet:        Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch  
                                  Lagerung und Positionunterstützung  
 Lieferumfang:        1 x Kissen gemäß o.g. Spezifikation

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11. 11. 05. 2008

**Bezeichnung:**      LEJRELET Tube; Art. -Nrn. : 5000000/ 5000001

**Hersteller:**      Vendl et ApS

**Konstruktionsmerkmale:** Typ:      Zylinderförmiges, längliches Kissen, das den Patienten in unterschiedlichen Positionen stützen soll. Das Kissen ist mit viskoelastischem Schaumgranulat gefüllt. Die Hülle besteht aus PES und PU. Obermaterial ist atmungsaktiv, wasserdicht, waschbar und wischdesinfektionsfest.

Artikelnummer:      5000000, 5000001

Wirkprinzip:      Lagerung durch Positionierung, Wechtlagerung, Hohlagerung, Freilagerung

Größe:      125 cm x 25 cm (5000000)  
                 250 cm x 25 cm (5000001)

Gewicht:      2,35 kg (125 cm x 25 cm)  
                 4,70 kg (250 cm x 25 cm)

Material:      Kissen: viskoelastisches Schaumgranulat  
                 Bezug: 50 % PES / 50% PU

Reinigung:      waschbar, desinfizierbar

Wiedereinsatz:      nach entsprechender Aufbereitung laut Herstellerangaben

Einsatzgebiet:      Einsetzbar zur Dekubitusprophylaxe durch Lagerung und Positionsunterstützung

Lieferumfang:      1 x Kissen gemäß o. g. Spezifikation  
                 1 x Gebrauchsanweisung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 01. 0003

**Bezeichnung:**              SimCair, Art.-Nr. SIM001

**Hersteller:**                EnMed Technologies Limited

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Auflagensystem aus 4 cm dünnem Schaumstoff mit luftdichter Umhüllung.

Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:  
Die Auflage soll gemäß Herstellerangabe der Druckverteilung sowie der Scherkraftminderung dienen. Einsatz bei Patienten mit Dekubitus zur Prophylaxe bei geringem bis hohem Risiko.

Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:  
Wenn der Patient noch selbständig Positionswechsel durchführen kann.  
Wenn der Patient übermäßig schwitzt.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
keine

Artikelnummer:              SIM001  
Größe (H x B x T):          90 cm x 200 cm x 4 cm  
Gewicht der Auflage:        6 kg  
Material der Auflage:        Polyurethan-Schaumstoff  
Bezeichnung Bezug:         Schonbezug  
Material Bezug:              65 % Baumwolle, 35 % Polyester  
Min. Patientengewicht:     5 kg  
Max. Patientengewicht:     130 kg

Lieferumfang:              1. Auflagensystem aus selbstaufblasendem Schaumstoff  
2. Schutzbezug

Wiederseinsatz:            ggf. möglich nach Desinfektion und Reinigung

Wartungen:                  keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 04. 1011

**Bezeichnung:**            Hi co- Decubi mat 367, Art. -Nr. 310014

**Hersteller:**              Hirtz & Co. Hospitalwerk Köln

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Bei dem Produkt handelt es sich um ein Matratzenauflagesystem, welches nach dem Wirkprinzip der Wechseldrucklagerung arbeitet. Das System besteht aus einem Steuergerät mit Membranpumpe und einer Bettauflage mit wabenförmig angeordneten Luftzellen, die zusätzlich mit einem atmungsaktiven Schutzbezug versehen sind. Am Steuergerät kann das Gewicht des Patienten voreingestellt werden. Luftzellen sind zum Teil mikroperforiert und ermöglichen so einen Luftstrom.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Gemäß Herstellerangabe dient das System bei Dekubitus gefährdeten Patienten als Hilfe zur Druckgeschwürprophylaxe im Fersen-, Rücken- und Schulterbereich.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikationen** gemäß Herstellerangabe:  
Keine

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Vorgaben.

<b>Artikelnummer:</b>	310014
<b>Größe Auflage (HxBxT):</b>	ca. 200 cm x 90 cm x 7 cm
<b>Gewicht der Auflage:</b>	2 kg
<b>Größe des Steuergerätes:</b>	ca. 16 cm x 30 cm x 12 cm
<b>Gewicht Steuergerät:</b>	ca. 2,5 kg
<b>Einstellmöglichkeiten:</b>	für Patientengewicht (2 Stufen)
<b>Optischer Alarm:</b>	für Störungen im Druckaufbau
<b>Akustischer Alarm:</b>	keine
<b>Sonstige Ausstattung:</b>	keine
<b>Anzahl der Luftzellen:</b>	je 2 Wabenkammern mit 16 Wabenreihen im Wechsel (= 32 Wabenreihen)
<b>Anzahl statischer Kopfzellen:</b>	keine
<b>Anzahl Luftstromzellen:</b>	keine Angabe
<b>Größe der Luftzellen:</b>	keine Angaben
<b>Zykluszeit:</b>	ca. 6 Minuten
<b>Material Auflage:</b>	PVC
<b>Bezeichnung des Bezuges:</b>	Koppermann TB 21
<b>Material des Bezuges:</b>	Baumwolle

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 04. 1011

Bezeichnung: Hi co-Decubi mat 367, Art. -Nr. 310014

Min. Patientengewicht: 40 kg

Max. Patientengewicht: 120 kg

Betriebslautstärke: 29,0 dB(A)

Lieferumfang: 1. Steuergerät incl. Netzanschlusskabel und Schlauchsystem  
2. Wechseldruckauflagensystem

3. Komplet Bezug aus Baumwolle  
Wiedereinsatz: gemäß Herstellerangabe nur eingeschränkt möglich. Es wird ein "Ein-Patienten-" Einsatz empfohlen.

Wartungen: regelmäßige Wartung (halbjährig) wird empfohlen

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0002

**Bezeichnung:**            DEKUTOP Matratzensystem, Art. -Nr. 41119808816

**Hersteller:**              CK-MS Medizintechnik & Service

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Weichlagerungs-Matratzenersatzsystem, welches aus zwei Schaumstoffschichten besteht, die obere Weichlagerungsschicht ist ca. 5 cm dick und besteht aus viskoelastischem Poliurethanschaum, welcher sich durch seine thermische Reaktion der Körperform anpassen soll. Die untere Stützschiicht ist ca. 11 cm hoch, das gesamte Matratzensystem ist umgeben von einem Meditex-Inkontinenzbezug, welcher gemäß Herstellerangaben zusätzliche Zug- und Querkraft verringernde Eigenschaften aufweisen soll. Das Matratzensystem ist weiterhin mit einem Mobilisationsrand ausgestattet, um eine sichere Sitzposition des Patienten am Rand des Bettes zu gewährleisten und gleichzeitig ein leichteres Ausleiten zur Mobilisation zu erlauben. Der Bezug ist abnehmbar. Unterhalb des Außenbezuges befindet sich weiterer sog. Nesselbezug, welcher nicht abgenommen werden kann.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch zur Dekubitustherapie sowie zur Schmerztherapie bis VAS-Skala 5 angewendet werden.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Kontraindikationen werden durch den Hersteller nicht benannt.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Andere Bezüge und zusätzliche Auflagen dürfen nicht verwendet werden. Einsetzbar auf alles Bettrosten und für alle verstellbare Betten.

**Artikelnummer:**            41119808816  
**Größe Matratze (H x B x T):**    ca. 16 cm x 90 cm x 198 cm  
**Gewicht Matratze:**            12 kg  
**Material Matratze:**            Polyurethan  
**Bezeichnung Bezug:**            Meditex Inkontinenzbezug  
**Material Bezug:**                Poliurethan BRAVO HT IGN 3667/  
Farbe RAL 6648  
**Min. Patientengewicht:**        25 kg  
**Max. Patientengewicht:**        145 kg

**Lieferumfang:**                1. Matratzenersatzsystem mit  
Schaumstoffkern

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 0002

Bezeichnung: DEKUTOP Matratzensystem, Art. -Nr. 41119808816

2. Meditex Inkontinenzbezug,  
Art. -Nr. 50119808816

Wiedereinsatz:  
Wartungen:

möglich nach Desinfektion  
keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0006

**Bezeichnung:**              Kubivent Convenia Matratze, weich, Art.-Nrn. CVM102 bis CVM1015

**Hersteller:**                Kubivent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Bei der Kubivent Convenia Matratze handelt es sich um eine zweischichtige Matratze. Die Oberseite der Matratze besteht aus viskoelastischem Schaumstoff (Höhe 6 cm). Darunter befindet sich eine ebenfalls 6 cm hohe Stüttschicht aus Kaltschaum. Gemäß Herstellerangabe beruht die Wirkungsweise der Matratze auf der Verwendung von speziellem viskoelastischem Schaumstoff. Dieser zeichnet sich dadurch aus, dass er auf Wärme reagiert, so dass der Schaumstoff durch die vom Körper abgegebene Wärme weicher wird und sich so dadurch optimal an den Körper anpasst. Der Patient sinkt in die Matratze ein und die Auflagefläche wird vergrößert und damit der Auflage- druck minimiert. Gleichzeitig bleiben die umliegenden Ma- trattenflächen genauso wie die darunter liegende Stütz- schicht aus Kaltschaum fest, so dass der aufliegende Körper optimal abgestützt wird. Die Liegefläche ist glatt und unstrukturiert. Die Matratze ist mit einem unten offenen Spannbzug aus Trevira CS umgeben.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Pro- phylaxe ist bei Patienten mit mittlerem bis hohem Dekubitus- risiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass

der Einsatz der Matratze sich insbesondere bei kachektischen Patienten empfiehlt sowie bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose eine besonders weiche Auflagenfläche benötigen. Auch wird ein Einsatzgebiet bei Patienten als Nachbehandlung zu bereits abgeheiltem Dekubitus gesehen. Der Hersteller führt aus, dass die Matratze eine besonders gute Anpassung an die Körperform und eine gute Druckverteilung bietet und die Patienten zusätzlich zur Weichlagerung in ihrer Liegeposi- tion stabilisiert werden.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstelleran- gabe:**

Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffaller- gie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**

Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrösten und für alle

**Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

Positionsnummer: 11. 29. 05. 0006

Bezeichnung: Kubivent Convenia Matratze, weich, Art.-Nrn. CVM102 bis CVM1015 verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

Art. -Nrn. : CVM102, CVM1017, CVM103, CVM104, CVM1019, CVM105, CVM1020, CVM106, CVM1015

Größe der Matratze: 190 x 90 x 12 cm  
190 x 100 x 12 cm  
200 x 90 x 12 cm  
200 x 100 x 12 cm  
200 x 110 x 12 cm  
200 x 120 x 12 cm  
200 x 130 x 12 cm  
200 x 140 x 12 cm  
200 x 150 x 12 cm

Matratzengewicht: 11,7 kg bis 20,1 kg

Material Matratze: Visoelastischer Schaumstoff als Liegefläche und Kaltschaum (HR-Schaum) als Stüttschicht

Bezeichnung Bezug: Trevira CS

Material Bezug: 100 % Trevira

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze

Max. Patientengewicht: 120 kg

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem  
2. Trevira CS Schutzbezug

Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

Eintrag am: 15. 04. 2007

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0011

**Bezeichnung:**      Anti-Dekubitus-Systemmatratze, Dreischichtaufbau, Art.-Nr. 22143/22/1

**Hersteller:**      E. Franke GmbH Hospital Equipment

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei der Matratze handelt es sich um eine dreischichtige Polyäther-Kaltschaummatratze mit verstärktem Seitenrand zur Mobilisation des Patienten. Fest mit der Matratze vernäht befindet sich ein elastischer Membranbezug aus Polyurethan und Polyester. Ein weiterer elastischer Spannbezug ist abnehmbar und im Lieferumfang enthalten. Die Liegefläche ist glatt und strukturiert.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Behandlung und Prophylaxe von Druckgeschwüren und Dekubitus und zur Weichlagerung von Schmerzpatienten. Das Produkt ist geeignet für Hautschäden.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angeben.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen - auch verstellbaren - Liegeflächen.

**Art.-Nrn. :**      1500/217/312  
**Größe der Matratze:**      200 x 90 x 16 cm  
**Matratzengewicht:**      12 kg  
**Material Matratze:**      Polyäther-Kaltschaum, FCKW- und lösemittelfrei  
**Bezeichnung Bezug:**      elastischer Spannbezug Frottee  
**Material Bezug:**      75 % Baumwolle, 25 % Polyester  
**Minim. Patientengewicht:**      40 kg  
**Max. Patientengewicht:**      120 kg

**Lieferumfang:**      1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation mit angenähten Membranbezug  
2. elastischer Frotteespannbezug, rot

**Wiedereinsatz:**      ggf. möglich nach Desinfektion und Reinigung

**Wartungen:**      keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0020

**Bezeichnung:**              Hi co-Foam 2, Art.-Nrn. 310026, 310028, 310030

**Hersteller:**                Hirtz & Co. Hospitalwerk Köln

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Weichlagerungs-Matratzenersatzsystem, welches aus mehreren Schaumstoffschichten (MDI-Kaltschäume) besteht. Die glatte Liegefläche ist auf der Unterseite profiliert, die mittlere Schaumstoff beidseitig profiliert. Alle drei Schichten sind fest miteinander verklebt und bestehen aus Schaumstoff mit unterschiedlicher Stauchhärte und Raumgewicht. Durch die Verwendung unterschiedlicher Schäume und die an die Anatomie angepassten Längs- und Quereinschnitte in den unterschiedlichen Zonen der Matratze soll eine optimale Druckentlastung und Minimierung von Scherkräften erreicht werden. Weiterhin sollen die durch Profilierung entstehenden Lüftungskanäle für ein besseres Mikroklima sorgen. Das Matratzenersatzsystem ist mit einem bielastischen Polyurethanbezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei Patienten mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko als auch zur Behandlung von Druckgeschwüren und Dekubitus auch bei Schmerzpatienten bis Stadium III (ggf. bei max. 80 kg Patientengewicht bis Stadium IV) nach Seiler eingesetzt werden.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Kontraindikationen werden durch den Hersteller nicht benannt.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Das Produkt ist für den Einsatz auf verstellbaren Liegeflächen geeignet.

**Artikelnummer:**              310026, 310028, 310030

**Größe Matratze (HxBxT):**      15 x 90 x 190 cm  
   15 x 90 x 200 cm  
   15 x 100 x 200 cm

**Gewicht Matratze:**              ca. 11 kg

**Material Matratze:**              MDI-Kaltschaum

**Bezeichnung Bezug:**              Bielastischer PU-TEX

**Material Bezug:**                Polyurethan

**Min. Patientengewicht:**        20 kg

**Max. Patientengewicht:**        120 kg

**Lieferumfang:**                1. Matratzenersatzsystem mit

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 0020

Bezeichnung: Hi co-Foam 2, Art. -Nrn. 310026, 310028, 310030

Wiedereinsatz: Schaumstoffkern  
2. Polyurethanschutzbezug  
Möglich nach chemothermischer  
Reinigung und Autoklavierdesinfektion

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0027

**Bezeichnung:**              Dermapur Med 15

**Hersteller:**                Lowolf Textil- und Haushaltswaren GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Die Weichlagerungsmatratze ist in drei Größen erhältlich und besteht aus zwei Schichten Schaumstoff. Die untere Kaltschaumschicht bildet eine Basis für die funktionelle und körpernahe viskoelastische Schicht im oberen Teil der Matratze. Das Produkt ist von einem Polyurethanbezug umgeben. Dieser ist flüssigkeitsundurchlässig, aber atmungsaktiv. Das Produkt kann ohne Beeinträchtigung bei verstellbarer Liegefläche eingesetzt werden.

**Einsatzbereich / Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Zur Prophylaxe und Therapie des Dekubitus.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angeben.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Randbedingungen

**Artikelnummer:**              9019015VMED, 9020015VMED,  
10020015VMED

**Größe Matratze (BxTxH):**      90 x 190 x 15cm  
90 x 200 x 15 cm  
100 x 200 x 15 cm

**Gewicht Matratze:**            ca. 15 kg

**Material Matratze:**            PUR-Kaltschaum und viskoelastischer Schaum

**Bezeichnung Bezug:**            PU-Bezug

**Material Bezug:**                Polyurethan

**Min. Patientengewicht:**        40 kg

**Max. Patientengewicht:**        120 kg

**Lieferumfang:**                1. Matratzenersatzsystem gemäß  
o.g. Spezifikation  
2. Polyurethanbezug, atmungsaktiv

**Wiedereinsatz:**                Möglich nach Aufarbeitung

**Wartungen:**                    keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0032

**Bezeichnung:**      Decu-P12 mit Baumwollbezug, Art.-Nrn. PM122 - PM126, PM1217, PM1219 - PM1220

**Hersteller:**      Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei der Matratze handelt es sich um eine dreischichtige Matratze. Die Liegefläche besteht aus HR-Weichschaum, die mittlere Schicht der Matratze besteht aus viskoelastischem Schaumstoff. Darunter befindet sich eine Stützschiicht aus Kaltschaum. Die Matratze ist mit einem Bezug aus Baumwolle umgeben.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Patienten mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

**Art.-Nrn.:**      PM122 - PM126, PM1217, PM1219 - PM1220

**Größe der Matratze:**      190 x 90 x 12 cm  
190 x 100 x 12 cm  
200 x 90 x 12 cm  
200 x 100 x 12 cm  
200 x 110 x 12 cm  
200 x 120 x 12 cm  
200 x 130 x 12 cm  
200 x 140 x 12 cm  
200 x 150 x 12 cm

**Matratzengewicht:**      9,7 kg bis 17 kg

**Material Matratze:**      Visoelastischer Schaumstoff als und Kaltschaum (HR-Schaum) als Liege- bzw. Stützschiicht.

**Bezeichnung Bezug:**      Baumwollbezug

**Material Bezug:**      Baumwolle

**Minim. Patientengewicht:**      keine Untergrenze

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 0032

Bezeichnung: Decu-P12 mit Baumwollbezug, Art. -Nrn. PM122 - PM126, PM1217, PM1219 - PM1220

Max. Patientengewicht: 160 kg

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem  
2. Baumwoll-Schutzbezug

Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0033

**Bezeichnung:**            Decu-P12 mit Inkontinenzschutzbezug

**Hersteller:**              Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei der Matratze handelt es sich um eine dreischichtige Matratze. Die Liegefläche besteht aus HR-Weichschaum, die mittlere Schicht der Matratze besteht aus viskoelastischem Schaumstoff. Darunter befindet sich eine Stützschiicht aus Kaltschaum. Die Matratze ist mit einem Bezug aus Baumwolle umgeben.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Patienten mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

**Art. -Nrn. :**                      PM122I - PM126I, PM1217I, PM1219I - PM1220I

**Größe der Matratze:**            190 x 90 x 12 cm  
190 x 100 x 12 cm  
200 x 90 x 12 cm  
200 x 100 x 12 cm  
200 x 110 x 12 cm  
200 x 120 x 12 cm  
200 x 130 x 12 cm  
200 x 140 x 12 cm  
200 x 150 x 12 cm

**Matratzengewicht:**            9,7 kg bis 17 kg

**Material Matratze:**            Visoelastischer Schaumstoff als und Kaltschaum (HR-Schaum) als Liege- bzw. Stützschiicht.

**Bezeichnung Bezug:**            Inkontinenzbezug

**Material Bezug:**                PU beschichtetes PES-Gewebe

**Minim. Patienten-**

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 0033

Bezeichnung: Decu- P12 mit Inkontinenzschutzbezug  
gewicht: keine Untergrenze  
Max. Patientengewicht: 160 kg  
Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem  
2. Baumwoll-Schutzbezug  
Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller  
Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0034

**Bezeichnung:**      Decu-P15 mit Inkontinenzschutzbezug, Art.-Nrn. PM152-I bis PM156I, PM1515-I, PM1517-I, PM1519-I, PM1520-I

**Hersteller:**      Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei der Matratze handelt es sich um eine dreischichtige Matratze. Die Liegefläche besteht aus HR-Weichschaum, die mittlere Schicht der Matratze besteht aus viskoelastischem Schaumstoff. Darunter befindet sich eine Stützschiicht aus Kaltschaum. Die Matratze ist mit einem Bezug aus Baumwolle umgeben.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Patienten mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

**Art. -Nrn. :**      PM152I - PM156I, PM1515I, PM1517-I, PM1519-I, PM1520I

**Größe der Matratze:**      190 x 90 x 15 cm  
190 x 100 x 15 cm  
200 x 90 x 15 cm  
200 x 100 x 15 cm  
200 x 110 x 15 cm  
200 x 120 x 15 cm  
200 x 130 x 15 cm  
200 x 140 x 15 cm  
200 x 150 x 15 cm

**Matratzengewicht:**      12,2 kg bis 21,3 kg

**Material Matratze:**      Viscoelastischer Schaumstoff und Kaltschaum (HR-Schaum) als Liege- bzw. Stützschiicht

**Bezeichnung Bezug:**      Inkontinenzbezug

**Material Bezug:**      PU beschichtetes PES-Gewebe

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 0034

Bezeichnung: Decu-P15 mit Inkontinenzschutzbezug, Art.-Nrn. PM152-I bis PM156I, PM1515-I, PM1517-I, PM1519-I, PM1520-I

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze

Max. Patientengewicht: 200 kg

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem

2. Inkontinenz-Schutzbezug

Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0035

**Bezeichnung:**              Decu-P15 mit Baumwollbezug, Art. -Nrn. DPM152 bis DPM156, DPM1515, DPM1517, DPM1519, DPM1520

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei der Matratze handelt es sich um eine dreischichtige Matratze. Die Liegefläche besteht aus HR-Weichschaum, die mittlere Schicht der Matratze besteht aus viskoelastischem Schaumstoff. Darunter befindet sich eine Stützschiicht aus Kaltschaum. Die Matratze ist mit einem Bezug aus Baumwolle umgeben.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Patienten mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

**Art. -Nrn. :**                      DPM152 - DPM156, DPM1515, DPM1517, DPM1519, DPM1520

**Größe der Matratze:**        190 x 90 x 15 cm  
190 x 100 x 15 cm  
200 x 90 x 15 cm  
200 x 100 x 15 cm  
200 x 110 x 15 cm  
200 x 120 x 15 cm  
200 x 130 x 15 cm  
200 x 140 x 15 cm  
200 x 150 x 15 cm

**Matratzengewicht:**            12,2 kg bis 21,3 kg

**Material Matratze:**            Viscoelastischer Schaumstoff und Kaltschaum (HR-Schaum) als Liege- bzw. Stützschiicht

**Bezeichnung Bezug:**        Baumwollbezug

**Material Bezug:**                Baumwolle

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0035

**Bezeichnung:**      Decu-P15 mit Baumwollbezug, Art. -Nrn. DPM152 bis DPM156, DPM1515, DPM1517, DPM1519, DPM1520

**Minim. Patienten-**  
    **gewicht:**                              keine Untergrenze

**Max. Patienten-**  
    **gewicht:**                              200 kg

**Lieferumfang:**                      1. Matratzenersatzsystem

**Wiedereinsatz:**                      2. Baumwoll-Schutzbezug  
  möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

**Wartungen:**                              keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0042

**Bezeichnung:**              Weichlagerungsmatratze SD-Q3 SOFT, Art.-Nrn. SD-Q3Soft und SD-Q3Soft-100

**Hersteller:**                Wilhelm Schulte-Derne GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Matratzenersatzsystem besteht aus zwei Schaumstoffschichten, wobei die untere Schicht würfelförmig strukturiert ist. Die Liegeschicht ist unstrukturiert und besteht aus viskoelastischem Polyurethanschaum. Das komplette System wird geschützt durch einen Trikotbezug.

**Einsatzbereich/Indikationen** gemäß Herstellerangabe:  
Prophylaxe bis zu einem hohen Risiko nach Braden-Skala und Therapie von Dekubitus.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen** gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz bei Patienten mit instabilen Knochenbrüchen, Wirbelsäulenverletzungen oder sonstigen Wirbelsäulenerkrankungen nur nach Rücksprache mit dem behandelnden Arzt. Patienten mit einer Schaumstoffallergie dürfen nicht auf der Matratze gelagert werden. Bei Patienten, die stark schwitzen und bei denen so eine Hautmazeration begünstigt wird, sollen nur nach individueller ärztlicher Abwägung das System genutzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden.

<b>Art.-Nrn.:</b>	SD-Q3Soft und SD-Q3Soft-100
<b>Größe der Matratze:</b>	200 x 90 x 14 cm, 200 x 100 x 14 cm
<b>Matratzengewicht:</b>	10,5 bzw. 11,7 kg
<b>Material Matratze:</b>	viskoelastischer Polyurethanschaum und HR-Schaum (Liegefläche + Stützschiicht)
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	blauer Trikotbezug
<b>Material Bezug:</b>	Baumwolle
<b>Minim. Patientengewicht:</b>	40 kg
<b>Max. Patientengewicht:</b>	140 kg

**Lieferumfang:**              1. Matratzenersatzsystem gemäß o. g. Spezifikation  
2. Trikot-Bezug gem. o. g. Spezifikation

**Wiedereinsatz:**              möglich  
**Wartungen:**                    keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0045

**Bezeichnung:**            Alova, Art. -Nr. VMA 63

**Hersteller:**              ASKLÉSANTÉ groupe Winnicare

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Die viskoelastische Weichlagerungsmatratze besteht aus einem einteiligen festen Kattschaukern und einer dreiteiligen Viskoseschaum-Oberschicht. Die Liegefläche ist glatt und ist in drei verschiedenen Stauchhärten den jeweiligen Körperhärten angepasst. Das Produkt verfügt über einen atmungsaktiven Polyurethan/PVC-Bezug.

**Einsatzbereich/Indikationen** gemäß Herstellerangabe:  
Dekubitusprophylaxe und Therapiunterstützung.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen** gemäß Herstellerangabe:  
Kontraindikationen liegen nicht vor.

**Randbedingungen für den Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Das Produkt ist für die Verwendung im Bett konzipiert und wird direkt auf das Lattenrost aufgelegt. Die Verwendung in Betten mit verstellbaren Liegeflächen ist nicht eingeschränkt.

<b>Art. -Nrn. :</b>	VMA 63
<b>Größe der Matratze:</b>	195 x 88 x 14 cm
<b>Matratzengewicht:</b>	18,7 kg
<b>Material Matratze:</b>	Polyurethan- und Polyether-Schaumstoff
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	Promust Bezug
<b>Material Bezug:</b>	Polyurethan (Oberseite) und PU/PVC (Unterseite)
<b>Minim. Patientengewicht:</b>	20 kg
<b>Max. Patientengewicht:</b>	150 kg
<b>Lieferumfang:</b>	1. Matratzenersatzsystem gemäß o. g. Spezifikation 2. Promust Bezug
<b>Wiedereinsatz:</b>	möglich nach Aufarbeitung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0050

**Bezeichnung:**            MSS® CARE DecuCubeVisco; Art. -Nr.: 100700-DC

**Hersteller:**              MSS e. K.

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei der DecuCubeVisco Matratze handelt es sich um eine  
zweischichtige Matratze aus Visko- und Kaltschaum. Die Oberschicht  
besteht aus Viskoschaum und die untere Schicht aus Kaltschaum. Die  
Matratze ist mit einem abnehmbaren Polyurethanbezug komplett  
umschlössen.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die  
Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubidustherapie eingesetzt werden  
können.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Der Hersteller macht hierzu keine Angaben.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Der Hersteller macht hierzu keine Angaben.

Einsetzbar auf allen Bettrösten und für alle verstellbaren Betten.

Art. -Nrn. :                    100700-DC  
Größe der Matratze:        200 x 90 x 14 cm  
Matratzengewicht:         10,5 kg bis 10,9 kg  
Material Matratze:         Obere Schicht: Viskoschaum  
   Untere Schicht: Kaltschaum

Bezeichnung Bezug:        PU-Vollbezug  
Material Bezug:             Polyurethan

Minim. Patientengewicht:    40 kg

Max. Patientengewicht:      120 kg

Lieferumfang:              1. Matratzenersatzsystem  
   2. PU-Vollbezug

Wiedereinsatz:              möglich nach hygienischer Aufbereitung  
Wartungen:                    keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 0055

**Bezeichnung:**              KUBIVENT DuoSan inkl. Polyester und Inkobezug; DSM152-DSM156; DSM1517-DSM1520

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Medi zini sche Pol stersysteme

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Bei der KUBIVENT DuoSan handelt es sich um eine zweischichtige Matratze mit Randzonenverstärkung.  
Die Matratze besteht aus zwei verschiedenen Schaumstoffschichten unterschiedlicher Stauchhärte, welche fest miteinander verbunden sind. Die Liegefläche ist glatt und nicht weiter strukturiert. Die Matratze ist mit einem Inkontinenzbezug ausgestattet.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Gemäß Herstellerangabe dient die Matratze sowohl zur Prophylaxe als auch zur Therapie.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen** gemäß Herstellerangabe:  
Laut Herstellerangaben darf die Matratze nicht bei bestehender Schaumstoffallergie verwendet werden. Ansonsten sind keine Kontraindikationen bekannt.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Liegeflächen von (Pfle-) Betten.

<b>Artikelnummer:</b>	DSM152-DSM156; DSM1517-DSM1520
<b>Größe Matratze (H x B x T):</b>	15 cm x 90 cm x 190 cm 15 cm x 90 cm x 200 cm 15 cm x 100 cm x 200 cm 15 cm x 120 cm x 200 cm 15 cm x 140 cm x 200 cm 15 cm x 100 cm x 190 cm 15 cm x 110 cm x 200 cm 15 cm x 130 cm x 200 cm
<b>Gewicht Matratze:</b>	10,7 kg - 17,3 kg (je nach Größe)
<b>Material Matratze:</b>	Viscoschaum (Liegefläche) HR-Schaum(Kaltschaum) (Unterbau) PUR-Schaum (Randzone)
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	-
<b>Material Bezug:</b>	Polyesterbezug
<b>Material Inkobezug:</b>	PU-beschichtetes Polyestergewebe
<b>Min. Patientengewicht:</b>	0 kg
<b>Max. Patientengewicht:</b>	160 kg

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 0055

Bezeichnung: KUBI VENT DuoSan inkl. Polyester und Inkobezug; DSM152-DSM156; DSM1517-DSM1520

Lieferumfang: 1. KUBI VENT DuoSan  
2. Polyester und Inkobezug

Wiedereinsatz: Möglich nach hygienischer  
Aufarbeitung (laut Herstellerangabe)

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 1002

**Bezeichnung:**              Kubi vent Conform Matratze

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei der Kubi vent Conform Matratze handelt es sich um eine Matratze aus Kaltschaum mit ergonomischen Würfelschnitten in der Liegefläche. Die Funktion der Matratze beruht einerseits auf dem bei der für die Herstellung der Matratze verwendeten Material (Kaltschaum) und andererseits auf den ergonomischen Würfelschnitten. Gemäß Herstellerangabe wird durch beide Faktoren erreicht, dass sich die Matratze optimal an den Körper anpasst und so das Gewicht auf eine größtmögliche Fläche verteilt und der Auflagedruck minimiert wird. Der Matratzenkern besteht aus Kaltschaum (HR-Schaum) mit einem Raumgewicht von 48 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 3,5 kPa. Durch die strukturierte Oberfläche wird eine Minimierung der Scherkräfte erreicht, da die einzelnen Würfel den Bewegungen des Patienten folgen können. Der verwendete Kaltschaum zeichnet sich neben seiner hohen Elastizität auch durch seine offenporige Struktur aus. Durch die Kombination mit würfelförmigen Einschnitten der Liegefläche wird eine optimale Belüftung gewährleistet und ein Wärme- und Feuchtigkeitsstau vermieden. Das gesamte System ist von einem Matratzenbezug aus Trevira CS umgeben, welcher selbst den Luftaustausch verhindert und atmungsaktiv ist.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz der Prophylaxe ist bei Patienten mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen sich aufgrund der Vorerkrankung eine Dekubitusprophylaxe bzw. -therapie durch eine spezielle Weichlagerung empfiehlt, als Nachbehandlung bei Patienten mit einem bereits abgeheilten Dekubitus, bei der Erfordernis einer speziellen Lagerung (Kopfhoch-/Fußtief-lagerung), bei Patienten, bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und eine gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scherkraftminimierung erforderlich ist.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 1002

Bezeichnung: Kubivent Conform Matratze  
eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

Art. -Nrn. : CFM102, CFM1017, CFM103, CFM104,  
CFM1019, CFM105, CFM1020, CFM106,  
CFM1015

Größe der Matratze: 190 x 90 x 12 cm  
190 x 100 x 12 cm  
200 x 90 x 12 cm  
200 x 100 x 12 cm  
200 x 110 x 12 cm  
200 x 120 x 12 cm  
200 x 130 x 12 cm  
200 x 140 x 12 cm  
200 x 150 x 12 cm

Matratzengewicht: 10,1 kg bis 17,7 kg

Material Matratze: Weichschaumauflage aus Kaltschaum  
(HR-Schaum)

Bezeichnung Bezug: Trevira CS

Material Bezug: 100 % Trevira

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze

Max. Patientengewicht: 130 kg

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem

2. Trevira CS Schutzbezug  
möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 1003

**Bezeichnung:**      Kubi vent Convenia Matratze, mittel, Art.-Nrn. CVM102-05 bis CVM1015-05

**Hersteller:**      Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Bei der Kubi vent Convenia Matratze handelt es sich um eine zweischichtige Matratze. Die Oberseite der Matratze besteht aus viskoelastischem Schaumstoff (Höhe 6 cm). Darunter befindet sich eine ebenfalls 6 cm hohe Stüttschicht aus Kaltschaum. Gemäß Herstellerangabe beruht die Wirkungsweise der Matratze auf der Verwendung von speziellem viskoelastischem Schaumstoff. Dieser zeichnet sich dadurch aus, dass er auf Wärme reagiert, so dass der Schaumstoff durch die vom Körper abgegebene Wärme weicher wird und sich so dadurch optimal an den Körper anpasst. Der Patient sinkt in die Matratze ein und die Auflagefläche wird vergrößert und damit der Auflage-druck minimiert. Gleichzeitig bleiben die umliegenden Matratzenflächen genauso wie die darunter liegende Stüttschicht aus Kaltschaum fest, so dass der aufliegende Körper optimal abgestützt wird. Die richtige anatomische Lagerung wird durch die sog. Klimabohrungen, welche in drei Zonen angeordnet sind, unterstützt. Die Matratze ist mit einem unten offenen Spannbzug aus Trevira CS umgeben.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Patienten mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere bei kachektischen Patienten empfiehlt sowie bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose eine besonders weiche Auflagenfläche benötigen. Auch wird ein Einsatzgebiet bei Patienten als Nachbehandlung zu bereits abgeheiltem Dekubitus gesehen. Der Hersteller führt aus, dass die Matratze eine besonders gute Anpassung an die Körperform und eine gute Druckverteilung bietet und die Patienten zusätzlich zur Weichlagerung in ihrer Liegeposition stabilisiert werden.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**

Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**

Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 1003

Bezeichnung: Kubivent Convenia Matratze, mittel, Art.-Nrn. CVM102-05 bis CVM1015-05 eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

Art. -Nrn. : CVM102-05, CVM1017-05, CVM103-05, CVM104-05, CVM1019-05, CVM105-05, CVM1020-05, CVM106-05, CVM1015-05

Größe der Matratze: 190 x 90 x 12 cm  
190 x 100 x 12 cm  
200 x 90 x 12 cm  
200 x 100 x 12 cm  
200 x 110 x 12 cm  
200 x 120 x 12 cm  
200 x 130 x 12 cm  
200 x 140 x 12 cm  
200 x 150 x 12 cm

Matratzengewicht: 12,9 kg bis 22,6 kg

Material Matratze: Visoelastischer Schaumstoff als Liegefläche und Kaltschaum (HR-Schaum) als Stüttschicht

Bezeichnung Bezug: Trevira CS

Material Bezug: 100 % Trevira

Minim. Patientengewicht: 0 kg

Max. Patientengewicht: 160 kg

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem

2. Trevira CS Schutzbezug  
Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 1025

**Bezeichnung:**            aks-memoplot mit aks-inko air Matratzenhülle, Art.-Nrn. 90 x 200 x 14 cm - 04760 und 100 x 200 x 14 cm - 04761

**Hersteller:**              -

**Konstruktionsmerkmale:** Die zweischichtige Weichlagerungsmatratze ist in zwei Größen erhältlich. Die Liegefläche ist glatt und mit runden Lüftungslöchern versehen und besteht aus viskoelastischem Schaum auf einer Polyurethanschaumschicht. Die fest miteinander verbundenen Schaumstoffschichten weisen im Polyurethanschaum an der Kontaktfläche querverlaufende Einschnitte, die die Eigenschaften der Matratze verbessern sollen. Einschnitte an der Unterseite der Matratze ermöglichen eine Nutzung in verstellbaren Betten. Ein Bezug umgibt das komplette System.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich und bis mittlerem Risiko gemäß Braden-Skala.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Gemäß Herstellerangabe ist das Produkt bei Patienten mit instabilen Knochenbrüchen, instabilen Wirbelsäulenverletzungen oder sonstigen Wirbelsäulenerkrankungen nicht einsetzbar. Auch Patienten mit einer Schaumstoffallergie dürfen auf der Matratze nicht gelagert werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Wenn der Patient übermäßig schwitzt und eine Hautirritation zusätzlich begünstigt wird, muss die Anwendung durch den behandelnden Arzt individuell entschieden werden. Die Patientengewichte sind zu beachten.

**Art.-Nrn.:**                    04760 und 04761  
**Größe der Matratze:**      90 x 200 x 14 cm  
                                      100 x 200 x 14 cm  
**Matratzengewicht:**        9,1 bzw. 10,1 kg  
**Material Matratze:**        Polyurethan, Visocschaum  
**Bezeichnung Bezug:**      aks inko-air  
**Material Bezug:**            40 % Polyester, 60 % Polyurethan  
**Minim. Patientengewicht:** 40 kg  
**Max. Patientengewicht:** 120 kg

**Lieferumfang:**            1. Matratzenersatzsystem gemäß o. g. Spezifikation  
                                      2. Bezug gemäß o. g. Spezifikation

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11.29.05.1025

Bezeichnung: aks-memoplot mit aks-inko air Matratzenhülle, Art.-Nrn. 90 x 200 x 14 cm -  
04760 und 100 x 200 x 14 cm - 04761  
Wiedereinsatz: möglich nach Aufarbeitung  
Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 1026

**Bezeichnung:**      alova DM Matratze und PU-Spannbezug, Mehrzonen-Monoblock-Matratze

**Hersteller:**      Firma ASKLÈSANTÈ

**Konstruktionsmerkmale:** Mehrzonen monoblock Matratze mit viskoelastischem Schaumkern. Ein Spannbezug umgibt das System.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus und bis mittlerem/  
hohem Risiko.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
keine

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
keine

Art.-Nrn. :                      100 403 und 110 507  
Größe der Matratze:          90 x 200 x 14,5 cm  
Matratzengewicht:            19 kg  
Material Matratze:            Polyurethan, viskoelastischer Schaum  
Bezeichnung Bezug:          PU-Spannbezug  
Material Bezug:                Polyurethan  
Minim. Patientengewicht:    20 kg  
Max. Patientengewicht:      150 kg

Lieferumfang:                1. Matratzenersatzsystem gemäß o. g.  
Spezifikation

Wiedereinsatz:                2. Bezug gemäß o. g. Spezifikation  
möglich nach Aufarbeitung/Wartungen:  
keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
 Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
 Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 1027

**Bezeichnung:**          Multi Support Matratze, Art.-Nr. 110 405

**Hersteller:**              Asklésanté

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
 Die zweischichtige Weichlagerungsmatratze verfügt über drei Liegezonen, einen Kopfteil mit Konturenschnitten, einen Rumpfteil mit glatter Liegefläche und einem Fußteil mit Fußmulde. Die obere Schicht besteht aus viskoelastischem Schaum, die untere Schicht aus Polyurethan-Kaltschaum. Beide Schichten sind fest miteinander verbunden. Ein Bezug umgibt das System.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
 Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus und bei mittlerem bis hohem Risiko gemäß Braden-Skala.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
 Keine

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
 Keine

<b>Art. -Nr. :</b>	110405
<b>Größe der Matratze:</b>	90 x 195 x 14 cm
<b>Matratzengewicht:</b>	13,5 kg
<b>Material Matratze:</b>	Viskoelastischer Schaum, Polyurethan
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	Promust PU
<b>Material Bezug:</b>	Polyurethan
<b>Minim. Patientengewicht:</b>	40 kg
<b>Max. Patientengewicht:</b>	140 kg

**Lieferumfang:**              1. Matratzenersatzsystem gemäß o. g. Spezifikation

   2. Bezug gemäß o. g. Spezifikation  
**Wiedereinsatz:**              möglich nach Aufarbeitung/Wartungen:  
 keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 1029

**Bezeichnung:**            Moul eTec Medi cal Therapeuti c Mattress

**Hersteller:**             Moul eTec Medi cal Li mi ted, Lei gh House

**Konstruktionsmerkmale:** Weichlagerungs-Matratzensersatzsystem, das aus zwei Schaumstoffschichten besteht. Die Liegefläche ist gelocht. Beide Schichten sind nicht miteinander verklebt und bestehen aus Schaumstoff mit unterschiedlicher Stauchhärte und Raumgewicht. Die durch die Profilierung entstehenden Lüftungskanäle sollen für ein besseres Mikroklima sorgen. Das Matratzensersatzsystem ist mit einem Bezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch zur Dekubitustherapie eingesetzt werden.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Kontraindikationen werden durch den Hersteller nicht benannt.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Das Produkt ist für den Einsatz auf verstellbaren Liegeflächen geeignet.

**Größe Matratze (H x B x T):** 15 x 90 x 200 cm

**Gewicht Matratze:** ca. 12 kg

**Material Matratze:** Polyurethan

**Bezeichnung Bezug:** Moul eTec

**Material Bezug:** Polyurethan, Polyamid

**Min. Patientengewicht:** k. A.

**Max. Patientengewicht:** 247 kg

**Lieferumfang:**            1. Matratzensersatzsystem mit  
Schaumstoffkern

2. Polyurethanschutzbezug

**Wiedereinsatz:**            k. A.

**Wartungen:**                keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 1029

**Bezeichnung:**            Moul eTec Medi cal Therapeuti c Mattress

**Hersteller:**              Moul eTec Medi cal Li mi ted, Lei gh House

**Konstruktionsmerkmale:** Weichlagerungs-Matratzenersatzsystem, das aus zwei Schaumstoffschichten besteht. Die Liegefläche ist gelocht. Beide Schichten sind nicht miteinander verklebt und bestehen aus Schaumstoff mit unterschiedlicher Stauchhärte und Raumgewicht. Die durch die Profilierung entstehenden Lüftungskanäle sollen für ein besseres Mikroklima sorgen. Das Matratzenersatzsystem ist mit einem Bezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch zur Dekubitustherapie eingesetzt werden.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Kontraindikationen werden durch den Hersteller nicht benannt.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Das Produkt ist für den Einsatz auf verstellbaren Liegeflächen geeignet.

**Größe Matratze (H x B x T):** 15 x 90 x 200 cm

**Gewicht Matratze:** ca. 12 kg

**Material Matratze:** Polyurethan

**Bezeichnung Bezug:** Moul eTec

**Material Bezug:** Polyurethan, Polyamid

**Min. Patientengewicht:** k. A.

**Max. Patientengewicht:** 247 kg

**Lieferumfang:**            1. Matratzenersatzsystem mit  
Schaumstoffkern

2. Polyurethanschutzbezug

**Wiedereinsatz:**            k. A.

**Wartungen:**                keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 1029

**Bezeichnung:**              Moul eTec Medi cal Therapeuti c Mattress

**Hersteller:**                Moul eTec Medi cal Li mi ted, Lei gh House

**Konstruktionsmerkmale:** Weichlagerungs-Matratzenersatzsystem, das aus zwei Schaumstoffschichten besteht. Die Liegefläche ist gelocht. Beide Schichten sind nicht miteinander verklebt und bestehen aus Schaumstoff mit unterschiedlicher Stauchhärte und Raumgewicht. Die durch die Profilierung entstehenden Lüftungskanäle sollen für ein besseres Mikroklima sorgen. Das Matratzenersatzsystem ist mit einem Bezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch zur Dekubitustherapie eingesetzt werden.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Kontraindikationen werden durch den Hersteller nicht benannt.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Das Produkt ist für den Einsatz auf verstellbaren Liegeflächen geeignet.

**Größe Matratze (H x B x T):** 15 x 90 x 200 cm

**Gewicht Matratze:** ca. 12 kg

**Material Matratze:** Polyurethan

**Bezeichnung Bezug:** Moul eTec

**Material Bezug:** Polyurethan, Polyamid

**Min. Patientengewicht:** k. A.

**Max. Patientengewicht:** 247 kg

**Lieferumfang:**              1. Matratzenersatzsystem mit  
Schaumstoffkern

2. Polyurethanschutzbezug

**Wiedereinsatz:**              k. A.

**Wartungen:**                    keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 1035

**Bezeichnung:**              Kubi vent Conform-Light Matratze, Art.-Nrn. CFML1017, CFML102 bis CFML 106

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Bei der Kubi vent Convenia Matratze handelt es sich um eine einschichtige Matratze aus Kaltschaum. Die Matratze ist so eingeschnitten, dass in fünf Zonen unterschiedlich große Würfel gruppiert werden. Diese Würfel sollen gemäß Herstellerangabe eine gute Druckentlastung und ein gutes Mikroklima erzeugen. Die Matratze ist mit einem abnehmbaren Baumwollbezug oder Inkontinenzschutzbezug (beide im Lieferumfang) komplett umschlossen.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Patienten mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko gemäß Braden freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere bei Patienten, die aufgrund Vorerkrankungen eine Dekubitus-Prophylaxe oder -therapie benötigen, dass die Produkte zur Nachbehandlung von einem abgeheilten Dekubitus geeignet seien und wenn eine Scherkräftminimierung erforderlich ist.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**

Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**

Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei sitzenden Patienten sollte ein Gewicht von 80 kg nicht überschritten werden, um Durchsitzen zu vermeiden.

**Einsatzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten.**

Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

**Art. -Nrn. :**                      CFML102, CFML1017, CFML103,  
CFML104, CFML105, CFML106

**Größe der Matratze:**        190 x 90 x 12 cm  
190 x 100 x 12 cm  
200 x 90 x 12 cm  
200 x 100 x 12 cm  
200 x 120 x 12 cm  
200 x 140 x 12 cm

**Matratzengewicht:**            8,36 kg bis 13,7 kg

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 1035

Bezeichnung: Kubi vent Conform-Light Matratze, Art.-Nrn. CFML1017, CFML102 bis CFML 106

Material Matratze: Kaltschaumstoff (HR-Schaum)

Bezeichnung Bezug: Baumwolle oder Inkontinenzschutzbezug

Material Bezug: 100 % Baumwolle oder Polyester und PU

Minim. Patientengewicht: 0 kg

Max. Patientengewicht: 120 kg

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem  
2. Baumwollschutzbezug  
3. Inkontinenzbezug

Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller und Verwendung von Inkontinenzbezügen

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 1038

**Bezeichnung:**            MSS® Care DecuTherapy III; Art.-Nr.: 100765-DT

**Hersteller:**              MSS e. K.

**Konstruktionsmerkmale:** Weichlagerungs-Matratzenersatzsystem, das aus drei Schaumstoffschichten mit speziellen Druckverteilungs- und Belüftungskanälen besteht. Einer perforierten viscoelastischen Oberschicht, einer in 7 Zonen eingeteilten Schaumstoffschicht und einer hochatmungsaktiven stabilisierenden Unterschicht. Alle drei Schichten bestehen aus Schaumstoff mit unterschiedlicher Stauchhärte und Raumgewicht. Die durch die Profilierung entstehenden Lüftungskanäle sollen für ein besseres Mikroklima sorgen. Das Matratzenersatzsystem ist mit einem Polyurethan beschichtetem Jerseygewebebezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch zur Dekubitustherapie eingesetzt werden.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Laut Hersteller keine Kontraindikationen bekannt.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Das Produkt ist für den Einsatz auf verstellbaren Liegeflächen geeignet.

**Größe Matratze (H x B x T):** 14 X 90 X 200 cm (H x B x L)

**Gewicht Matratze:** ca. 11,8 kg

**Material Matratze:** Kaltschaum/ Polyetherschaum

**Bezeichnung Bezug:** PU-Bezug

**Material Bezug:** Jerseygewebe aus 100% Polyester mit PU-Beschichtung

**Min. Patientengewicht:** 40 kg

**Max. Patientengewicht:** 120 kg

**Lieferumfang:**

1. Matratzenersatzsystem mit Schaumstoffkern
2. Polyurethanschutzbezug beschichteter Jerseybezug

**Wiedereinsatz:** nach hygienischer Aufbereitung

**Wartungen:** keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2002

**Bezeichnung:**              Kubivent Soft Matratze

**Hersteller:**                Kubivent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:  
Bei der Kubivent Softmatratze in 16 cm Höhe handelt es sich um eine dreilagige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche besteht aus einer 6 cm hohen Spezialweichschaumauflage, die zwei unteren Lagen bestehen aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die Würfellagen bilden zusammen mit der Weichschaumauflage so eine Gesamthöhe von 16 cm, welche am Rand aus Schaumstoffblöcken in der Größe von 50 x 50 x 160 mm zusammengehalten wird. Die Weichschaumauflage besteht aus Kaltschaum mit einem Raumgewicht von 45 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 1,6 kPa. Die zwei Würfellagen werden aus Schaumstoffwürfeln mit einem Raumgewicht von 50 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 4 kPa (Farbe beige) gebildet. Die 16 cm hohen Würfel der Randzone haben bei gleichem Raumgewicht eine Stauchhärte von 6 kPa (Farbe gelb). Durch die härteren und höheren Würfel am Rand entsteht eine Randzonenverstärkung, die das Aufsetzen und Übersetzen des Patienten erleichtern soll. Durch die Einbindung der Schaumstoffwürfel in die Haltegitter entsteht innerhalb der Matratze ein Luftkanalsystem, so dass durch Umlagern bzw. durch Bewegung des Patienten der Luftaustausch verstärkt werden soll. Das gesamte System ist von einem Matratzenbezug aus Trevira CS umgeben, welcher selbst den Luftaustausch nicht verhindert und atmungsaktiv ist. Gemäß Herstellerangabe sollen die Würfel sich jeweils individuell an Körperform und Gewicht anpassen und so den Auflagedruck minimieren. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus der unteren Würfellage einzelne Würfel entnommen werden, so dass an diesen Stellen eine indirekte Hohlagerung herbeigeführt werden kann, ohne dass eine Abbindeerscheinung auftritt. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können wieder in das Gitter eingesetzt werden. Um ein Durchdrücken der einzelnen Schaumstoffelemente entgegen zu wirken, werden alle Matratzen mit einer 2 cm hohen Schaumstoffplatte ausgeliefert, die immer unter die Matratze gelegt werden muss.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubistherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 2002

**Bezeichnung:** Kubivent Soft Matratze  
empfiehlt bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Karzinomkrankungen unterschiedlichster Genese besonders schmerzempfindlich sind. Weiterhin bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose eine besonders weiche Auflagefläche benötigen, oder Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtieflagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scher-kraftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrösten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

Art. -Nrn. :	M162 Soft, M1617 Soft, M163 Soft, M164 Soft, M1619 Soft, M165 Soft, M1620 Soft, M166 Soft, M1615 Soft
Größe der Matratze:	190 x 90 x 16 cm 190 x 100 x 16 cm 200 x 90 x 16 cm 200 x 100 x 16 cm 200 x 110 x 16 cm 200 x 120 x 16 cm 200 x 130 x 16 cm 200 x 140 x 16 cm 200 x 150 x 16 cm
Matratzengewicht:	16,7 kg bis 29,3 kg
Material Matratze:	Weichschaumauflage aus Kaltschaum (HR-Schaum), Würfel aus Polyurethanschaumstoff, zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textilnetz
Bezeichnung Bezug:	Trevira CS
Material Bezug:	100 % Trevira
Minim. Patientengewicht:	50 kg
Max. Patientengewicht:	140 kg (empfohlen wird die Anwendung bis 100 kg)
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem mit Schaumstoffmatte zum Unterlegen 2. Trevira CS Schutzbezug, Wieder-

Wartungen:                    ein satz mög lich nach Desinfektion  
                                      sowie anschließender Überarbei-  
                                      tung der Matratze durch den Her-  
                                      steller  
                                      kei ne

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2003

**Bezeichnung:**              Kubi vent Thera-Cubus Matratze

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Bei der Kubi vent Thera-Cubus Matratze in 10 cm Höhe handelt es sich um eine zweilagige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche besteht aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die Würfellagen bilden eine Gesamthöhe von 10 cm, welche am Rand aus Schaumstoffblöcken in der Größe von 50 x 50 x 100 mm zusammengehalten wird. Die zwei Würfellagen werden aus Schaumstoffwürfeln mit einem Raumgewicht von 50 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 4 kPa (Farbe beige) gebildet. Die 10 cm hohen Würfel der Randzone haben bei gleichem Raumgewicht eine Stauchhärte von 6 kPa (Farbe gelb). Durch die härteren und höheren Würfel am Rand entsteht eine Randzonenverstärkung, die das Aufsetzen und Übersetzen des Patienten erleichtern soll. Durch die Einbindung der Schaumstoffwürfel in die Haltegitter entsteht innerhalb der Matratze ein Luftkanalsystem, so dass durch Umlagern bzw. durch Bewegung des Patienten der Luftaustausch verstärkt werden soll. Das gesamte System ist von einem Matratzenbezug aus Trevira CS umgeben, welcher selbst den Luftaustausch nicht verhindert und atmungsaktiv ist. Gemäß Herstellerangabe sollen die Würfel sich jeweils individuell an Körperform und Gewicht anpassen und so den Auflagedruck minimieren. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus der unteren Würfellage einzelne Würfel entnommen werden, so dass an diesen Stellen eine indirekte Hohllagerung herbeigeführt werden kann, ohne dass eine Abbindeerscheinung auftritt. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können wieder in das Gitter eingesetzt werden.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtieflagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scherkraftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 2003

Bezeichnung: Kubi vent Thera-Cubus Matratze

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrösten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

Art. -Nrn. : M102, M1017, M103, M104, M1019,  
M105, M16020, M106, M1015

Größe der Matratze: 190 x 90 x 10 cm (+2cm Trägerschicht)  
190 x 100 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 90 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 100 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 110 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 120 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 130 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 140 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 150 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)

Matratzengewicht: 12,7 kg bis 22,4 kg

Material Matratze: Weichschaumauflage aus Kaltschaum (HR-Schaum), Würfel aus Polyurethanschaumstoff, zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textilnetz

Bezeichnung Bezug: Trevira CS

Material Bezug: 100 % Trevira

Minim. Patientengewicht: 0 kg

Max. Patientengewicht: 140 kg (empfohlen wird die Anwendung bis 100 kg)

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem mit Schaumstoffmatte zum Unterlegen  
2. Trevira CS Schutzbezug,

Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2004

**Bezeichnung:**              Kubi vent Soft Matratze, fest, 16 cm

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:

Bei der Kubi vent Softmatratze in 16 cm Höhe handelt es sich um eine dreilagige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche besteht aus einer 6 cm hohen Spezialweichschaumauflage, die zwei unteren Lagen bestehen aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die Würfellagen bilden zusammen mit der Weichschaumauflage so eine Gesamthöhe von 16 cm, welche am Rand aus Schaumstoffblöcken in der Größe von 50 x 50 x 160 mm zusammengehalten wird. Die Weichschaumauflage besteht aus Kaltschaum mit einem Raumgewicht von 45 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 1,6 kPa. Die zwei Würfellagen werden aus Schaumstoffwürfeln mit einem Raumgewicht von 50 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 6 kPa (Farbe gelb) gebildet. Die 16 cm hohen Würfel der Randzone bestehen aus gleichem Schaumstoff. Durch die höheren Würfel am Rand entsteht eine Randzonenverstärkung, die das Aufsetzen und Übersetzen des Patienten erleichtern soll. Durch die Einbindung der Schaumstoffwürfel in die Haltegitter entsteht innerhalb der Matratze ein Luftkanalsystem, so dass durch Umlagern bzw. durch Bewegung des Patienten der Luftaustausch verstärkt werden soll. Das gesamte System ist von einem Matratzenbezug aus Trevira CS umgeben, welcher selbst den Luftaustausch nicht verhindert und atmungsaktiv ist. Gemäß Herstellerangabe sollen die Würfel sich jeweils individuell an Körperform und Gewicht anpassen und so den Auflagedruck minimieren. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus der unteren Würfellage einzelne Würfel entnommen werden, so dass an diesen Stellen eine indirekte Hohllagerung herbeigeführt werden kann, ohne dass eine Abbindeerscheinung auftritt. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d. h. die entnommenen Würfel können wieder in das Gitter eingesetzt werden. Um ein Durchdrücken der einzelnen Schaumstoffelemente entgegen zu wirken, werden alle Matratzen mit einer 2 cm hohen Schaumstoffplatte ausgeliefert, die immer unter die Matratze gelegt werden muss.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 2004

Bezeichnung: Kubivent Soft Matratze, fest, 16 cm  
empfiehlt bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Karzinomkrankungen unterschiedlichster Genese besonders schmerzempfindlich sind. Weiterhin bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose eine besonders weiche Auflagefläche benötigen, oder Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtieflagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scher-kraftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrösten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

Art. -Nrn. :	M162-09Soft, M1617-09Soft, M163-09Soft, M164-09Soft, M1619-09Soft, M165-09Soft, M1620-09Soft, M166-09Soft, M1615-09Soft
Größe der Matratze:	190 x 90 x 16 cm 190 x 100 x 16 cm 200 x 90 x 16 cm 200 x 100 x 16 cm 200 x 110 x 16 cm 200 x 120 x 16 cm 200 x 130 x 16 cm 200 x 140 x 16 cm 200 x 150 x 16 cm
Matratzengewicht:	16,7 kg bis 29,3 kg
Material Matratze:	Weichschaumauflage aus Kaltschaum (HR-Schaum), Würfel aus Polyurethan- Schaumstoff, zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textil- netz
Bezeichnung Bezug:	Trevira CS
Material Bezug:	100 % Trevira
Minim. Patientengewicht:	unbegrenzt
Max. Patientengewicht:	200 kg
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem mit Schaum- stoffmatte zum Unterlegen

Wartungen:

2. Trevira CS Schutzbezug, Wiedereinsatz möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller
- keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2004

**Bezeichnung:**              Kubivent Soft Matratze, fest, 16 cm

**Hersteller:**                Kubivent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:

Bei der Kubivent Softmatratze in 16 cm Höhe handelt es sich um eine dreilagige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche besteht aus einer 6 cm hohen Spezialweichschaumauflage, die zwei unteren Lagen bestehen aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die Würfellagen bilden zusammen mit der Weichschaumauflage so eine Gesamthöhe von 16 cm, welche am Rand aus Schaumstoffblöcken in der Größe von 50 x 50 x 160 mm zusammengehalten wird. Die Weichschaumauflage besteht aus Kaltschaum mit einem Raumgewicht von 45 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 1,6 kPa. Die zwei Würfellagen werden aus Schaumstoffwürfeln mit einem Raumgewicht von 50 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 6 kPa (Farbe gelb) gebildet. Die 16 cm hohen Würfel der Randzone bestehen aus gleichem Schaumstoff. Durch die höheren Würfel am Rand entsteht eine Randzonenverstärkung, die das Aufsetzen und Übersetzen des Patienten erleichtern soll. Durch die Einbindung der Schaumstoffwürfel in die Haltegitter entsteht innerhalb der Matratze ein Luftkanalsystem, so dass durch Umlagern bzw. durch Bewegung des Patienten der Luftaustausch verstärkt werden soll. Das gesamte System ist von einem Matratzenbezug aus Trevira CS umgeben, welcher selbst den Luftaustausch nicht verhindert und atmungsaktiv ist. Gemäß Herstellerangabe sollen die Würfel sich jeweils individuell an Körperform und Gewicht anpassen und so den Auflagedruck minimieren. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus der unteren Würfellage einzelne Würfel entnommen werden, so dass an diesen Stellen eine indirekte Hohllagerung herbeigeführt werden kann, ohne dass eine Abbindeerscheinung auftritt. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d. h. die entnommenen Würfel können wieder in das Gitter eingesetzt werden. Um ein Durchdrücken der einzelnen Schaumstoffelemente entgegen zu wirken, werden alle Matratzen mit einer 2 cm hohen Schaumstoffplatte ausgeliefert, die immer unter die Matratze gelegt werden muss.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 2004

Bezeichnung: Kubivent Soft Matratze, fest, 16 cm  
empfiehlt bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Karzinomerkrankungen unterschiedlichster Genese besonders schmerzempfindlich sind. Weiterhin bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose eine besonders weiche Auflagefläche benötigen, oder Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtieflagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scher-kraftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrösten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

Art. -Nrn. :	M162-09Soft, M1617-09Soft, M163-09Soft, M164-09Soft, M1619-09Soft, M165-09Soft, M1620-09Soft, M166-09Soft, M1615-09Soft
Größe der Matratze:	190 x 90 x 16 cm 190 x 100 x 16 cm 200 x 90 x 16 cm 200 x 100 x 16 cm 200 x 110 x 16 cm 200 x 120 x 16 cm 200 x 130 x 16 cm 200 x 140 x 16 cm 200 x 150 x 16 cm
Matratzengewicht:	16,7 kg bis 29,3 kg
Material Matratze:	Weichschaumauflage aus Kaltschaum (HR-Schaum), Würfel aus Polyurethan- Schaumstoff, zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textil- netz
Bezeichnung Bezug:	Trevira CS
Material Bezug:	100 % Trevira
Minim. Patientengewicht:	unbegrenzt
Max. Patientengewicht:	200 kg
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem mit Schaum- stoffmatte zum Unterlegen

Wartungen:

2. Trevira CS Schutzbezug, Wiedereinsatz möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller
- keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2005

**Bezeichnung:**              Kubi vent Thera-Cubus Matratze, fest

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei der Kubi vent Thera-Cubus Matratze in 10 cm Höhe handelt es sich um eine zweilagige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche besteht aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die Würfellagen bilden eine Gesamthöhe von 10 cm, welche am Rand aus Schaumstoffblöcken in der Größe von 50 x 50 x 100 mm zusammengehalten wird. Die zwei Würfellagen werden aus Schaumstoffwürfeln mit einem Raumgewicht von 50 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 6 kPa (Farbe gelb) gebildet. Die 10 cm hohen Würfel der Randzone bestehen aus gleichem Material. Durch die höheren Würfel am Rand entsteht eine Randzonenverstärkung, die das Aufsetzen und Übersetzen des Patienten erleichtern soll. Durch die Einbindung der Schaumstoffwürfel in die Haltegitter entsteht innerhalb der Matratze ein Luftkanalsystem, so dass durch Umlagern bzw. durch Bewegung des Patienten der Luftaustausch verstärkt werden soll. Das gesamte System ist von einem Matratzenbezug aus Trevira CS umgeben, welcher selbst den Luftaustausch nicht verhindert und atmungsaktiv ist. Gemäß Herstellerangabe sollen die Würfel sich jeweils individuell an Körperform und Gewicht anpassen und so den Auflagedruck minimieren. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus der unteren Würfellage einzelne Würfel entnommen werden, so dass an diesen Stellen eine indirekte Hohlagerung herbeigeführt werden kann, ohne dass eine Abbindeerscheinung auftritt. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können wieder in das Gitter eingesetzt werden.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtief Lagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scherkraftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 2005

Bezeichnung: Kubi vent Thera-Cubus Matratze, fest

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrösten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

Art. -Nrn. : M102-09, M1017-09, M103-09, M104-09,  
M1019-09, M105-09, M16020-09,  
M106-09, M1015-09

Größe der Matratze: 190 x 90 x 10 cm (+2cm Trägerschicht)  
190 x 100 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 90 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 100 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 110 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 120 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 130 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 140 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)  
200 x 150 x 10 cm(+2cm Trägerschicht)

Matratzengewicht: 12,7 kg bis 22,4 kg

Material Matratze: Weichschaumauflage aus Kaltschaum  
(HR-Schaum), Würfel aus Polyurethan-  
Schaumstoff, zusammengehalten durch  
ein polyurethanbeschichtetes Textil-  
netz

Bezeichnung Bezug: Trevira CS

Material Bezug: 100 % Trevira

Minim. Patientengewicht: 0 kg

Max. Patientengewicht: 160 kg (empfohlen wird die Anwendung von 90 bis 140 kg)

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem mit Schaumstoffmatte zum Unterlegen  
2. Trevira CS Schutzbezug

Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2006

**Bezeichnung:**              Kubi vent Soft Matratze, fest, 12 cm

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:  
Bei der Kubi vent Softmatratze in 12 cm Höhe handelt es sich um eine zweilagige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche besteht aus einer 6 cm hohen Spezialweichschaumauflage, die untere Lage besteht aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 60 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die Würfellagen bilden zusammen mit der Weichschaumauflage so eine Gesamthöhe von 12 cm, welche am Rand aus Schaumstoffblöcken in der Größe von 50 x 50 x 120 mm zusammengehalten wird. Die Weichschaumauflage besteht aus Kaltschaum mit einem Raumgewicht von 45 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 1,6 kPa. Die Würfellage wird aus Schaumstoffwürfeln mit einem Raumgewicht von 50 kg/m<sup>3</sup> und einer Stauchhärte von 6 kPa (Farbe gelb) gebildet. Die 12 cm hohen Würfel der Randzone bestehen aus gleichem Schaumstoff. Durch die höheren Würfel am Rand entsteht eine Randzonenverstärkung, die das Aufsetzen und Übersetzen des Patienten erleichtern soll. Durch die Einbindung der Schaumstoffwürfel in die Haltegitter entsteht innerhalb der Matratze ein Luftkanalsystem, so dass durch Umlagern bzw. durch Bewegung des Patienten der Luftaustausch verstärkt werden soll. Das gesamte System ist von einem Matratzenbezug aus Trevira CS umgeben, welcher selbst den Luftaustausch nicht verhindert und atmungsaktiv ist. Gemäß Herstellerangabe sollen die Würfel sich jeweils individuell an Körperform und Gewicht anpassen und so den Auflagedruck minimieren. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus der Würfellage einzelne Würfel entnommen werden, so dass an diesen Stellen eine indirekte Hohllagerung herbeigeführt werden kann, ohne dass eine Abbindeerscheinung auftritt. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können wieder in das Gitter eingesetzt werden. Um ein Durchdrücken der einzelnen Schaumstoffelemente entgegen zu wirken, werden alle Matratzen mit einer 2 cm hohen Schaumstoffplatte ausgeliefert, die immer unter die Matratze gelegt werden muss.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubistherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:** 11. 29. 05. 2006

**Bezeichnung:** Kubivent Soft Matratze, fest, 12 cm  
empfiehlt bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Karzinomerkrankungen unterschiedlichster Genese besonders schmerzempfindlich sind. Weiterhin bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose eine besonders weiche Auflagefläche benötigen, oder Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtieflagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scher-kraftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

<b>Art. -Nrn. :</b>	M122-09Soft, M1217-09Soft, M123-09Soft, M124-09Soft, M1219-09Soft, M125-09Soft, M1220-09Soft, M126-09Soft, M1215-09Soft
<b>Größe der Matratze:</b>	190 x 90 x 12 cm 190 x 100 x 12 cm 200 x 90 x 12 cm 200 x 100 x 12 cm 200 x 110 x 12 cm 200 x 120 x 12 cm 200 x 130 x 12 cm 200 x 140 x 12 cm 200 x 150 x 12 cm
<b>Matratzengewicht:</b>	12,5 kg bis 22 kg
<b>Material Matratze:</b>	Weichschaumauflage aus Kaltschaum (HR-Schaum), Würfel aus Polyurethanschaumstoff, zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textilnetz
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	Trevira CS
<b>Material Bezug:</b>	100 % Trevira
<b>Minim. Patientengewicht:</b>	keine Untergrenze
<b>Max. Patientengewicht:</b>	120 kg (empfohlen wird die Anwendung bis ca. 70 kg)
<b>Lieferumfang:</b>	1. Matratzenersatzsystem mit Schaum-

stoffmatte zum Unterlegen  
2. Trevira CS Schutzbezug, Wiedereinsatz möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen:

keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2008

**Bezeichnung:**              Préventix Stylex      Art. Nr. 203. 353

**Hersteller:**                CARPENTER S. A. S

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei der Matratze handelt es sich um eine einschichtige Würfel-Matratze aus Kaltschaum. Die Liegefläche ist strukturiert. Die Würfel sind konisch geformt, unterschiedlich hoch, die Oberseite unterschiedlich ausgeformt (glatt oder geviertelt) einzeln herausnehmbar und untereinander austauschbar. Die verwendeten Schaumstoffe sind in drei Stauchhärten nach einem vorgegebenen Muster verteilt, die Positionen können individuell angepasst werden. Zur besseren Handhabung sind die Schaumstoffe unterschiedlich eingefärbt. Die einzelnen Würfel sind untereinander durch ein Kunststoffgitter fixiert. Ein elastischer Bezug aus Polyurethan umgibt das komplette System.

**Einsatzbereich/Indikationen** gemäß Herstellerangabe:  
Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bei bettlägerigen Patienten

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen** gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen - auch verstellbaren - Liegeflächen.

Art. -Nr. :	203. 353
Größe der Matratze:	200 x 90 x ca. 17 cm
Matratzengewicht:	15 kg
Material Matratze:	Polyurethan
Bezeichnung Bezug:	Textix HPR 03
Material Bezug:	PU- kaschiertes PES- Gewebe
Minim. Patientengewicht:	40 kg
Max. Patientengewicht:	140 kg

Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o. g. Spezifikation 2. elastischer Bezug
Wiedereinsatz:	nur nach Aufarbeitung durch den Hersteller
Wartungen:	keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2011

**Bezeichnung:**      Soft Plus in 22 cm Höhe mit Inkontinenzschutzbezug, Art.-Nrn. M222-SoftPlus-I  
- M226-SoftPlus-I, M2215-SoftPlus-I, M2217-SoftPlus-I, M2219 SoftPlus-I,  
M2220-SoftPlus-I

**Hersteller:**      Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:  
Bei der Kubi vent Soft Plus Matratze in 22 cm Höhe handelt es sich um eine fünfschichtige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche ist glatt und besteht aus zwei Schaumstoffschichten. Unterhalb der Schaumstoffschichten findet sich eine weitere Schicht aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die Würfellagen bilden zusammen mit der Weichschaumauflage der Liegefläche und einer glatten Abschlusschicht so eine Gesamthöhe von 22 cm, welche am Rand über die Randverstärkung zusammengehalten werden. Ein atmungsaktiver Bezug umschließt das Produkt.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzensatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis sehr hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Karzinomerkrankungen unterschiedlichster Genese besonders schmerzempfindlich sind. Weiterhin bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose eine besonders weiche Auflagefläche benötigen, oder Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtieflagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scherkräftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrösten und für alle

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 2011

Bezeichnung: Soft Plus in 22 cm Höhe mit Inkontinenzschutzbezug, Art.-Nrn. M222-SoftPlus-I - M226-SoftPlus-I, M2215-SoftPlus-I, M2217-SoftPlus-I, M2219 SoftPlus-I, M2220-SoftPlus-I  
verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

Art. -Nrn. : M222-SoftPlus-I bis M226-SoftPlus-I,  
M2215-SoftPlus-I, M2217-SoftPlus-I,  
M2219 SoftPlus-I, M2220-SoftPlus-I

Größe der Matratze: 190 x 90 x 22 cm  
190 x 100 x 22 cm  
200 x 90 x 22 cm  
200 x 100 x 22 cm  
200 x 110 x 22 cm  
200 x 120 x 22 cm  
200 x 130 x 22 cm  
200 x 140 x 22 cm  
200 x 150 x 22 cm

Matratzengewicht: 21 kg bis 36 kg

Material Matratze: Weichschaumauflage aus Kaltschaum (HR-Schaum), Würfel aus Polyurethan-Schaumstoff (PU-Schaum), zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textilnetz, Randverstärkung aus PU-Schaum

Bezeichnung Bezug: -

Material Bezug: PU beschichtetes PES-Gewebe

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze

Max. Patientengewicht: 300 kg (empfohlen wird die Anwendung bis ca. 250 kg)

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem  
2. Schutzbezug  
Wiedereinsatz möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2012

**Bezeichnung:**              Soft Plus in 14 cm Höhe mit Inkontinenzschutzbezug, Art.-Nrn. M142-SoftPlus-I  
- M146-SoftPlus-I, M1415-SoftPlus-I, M1417-SoftPlus-I, M1419 SoftPlus-I,  
M1420-SoftPlus-I

**Hersteller:**                Kubivent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:  
Bei der Kubivent Soft Plus Matratze in 14 cm Höhe handelt es sich um eine zweischichtige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche ist glatt. Unterhalb der Liegeschicht findet sich eine weitere Schicht aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 60 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die Würfellagen bilden zusammen mit der Weichschaumauflage der Liegefläche eine Gesamthöhe von 14 cm, welche am Rand über die Randverstärkung zusammengehalten werden. Ein Inkontinenzbezug umschließt das Produkt.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis sehr hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Karzinomerkrankungen unterschiedlichster Genese, besonders schmerzempfindlich sind. Weiterhin bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose, eine besonders weiche Auflagefläche benötigen, oder Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtieflagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scherkraftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 2012

Bezeichnung: Soft Plus in 14 cm Höhe mit Inkontinenzschutzbezug, Art. -Nrn. M142-SoftPlus-I - M146-SoftPlus-I, M1415-SoftPlus-I, M1417-SoftPlus-I, M1419 SoftPlus-I, M1420-SoftPlus-I

Art. -Nrn. : M142-SoftPlus-I bis M146-SoftPlus-I, M1415-Soft Plus-I, M1417-SoftPlus-I, M1419-SoftPlus-I, M1420-SoftPlus-I

Größe der Matratze: 190 x 90 x 14 cm  
190 x 100 x 14 cm  
200 x 90 x 14 cm  
200 x 100 x 14 cm  
200 x 110 x 14 cm  
200 x 120 x 14 cm  
200 x 130 x 14 cm  
200 x 140 x 14 cm  
200 x 150 x 14 cm

Matratzengewicht: 14 kg bis 24 kg

Material Matratze: Weichschaumauflage aus Kaltschaum (HR-Schaum), Würfel aus Polyurethan-Schaumstoff (PU-Schaum), zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textilnetz, Randverstärkung aus PU-Schaum

Bezeichnung Bezug: -

Material Bezug: PU beschichtetes PES-Gewebe

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze

Max. Patientengewicht: 120 kg (empfohlen wird die Anwendung bis ca. 80 kg)

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem  
2. Schutzbezug  
Wiedereinsatz möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2013

**Bezeichnung:**              Soft Plus in 14 cm Höhe, Art.-Nrn. M142-SoftPlus - M146-SoftPlus, M1415-SoftPlus, M1417-SoftPlus, M1419 SoftPlus, M1420-SoftPlus

**Hersteller:**                Kubivent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:  
Bei der Kubivent Soft Plus Matratze in 14 cm Höhe handelt es sich um eine zweischichtige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche ist glatt. Unterhalb der Liegeschicht findet sich eine weitere Schicht aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 60 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die Würfellagen bilden zusammen mit der Weichschaumauflage der Liegefläche eine Gesamthöhe von 14 cm, welche am Rand über die Randverstärkung zusammengehalten werden. Ein atmungsaktiver Bezug umschließt das Produkt.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzensatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis sehr hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Karzinomerkrankungen unterschiedlichster Genese, besonders schmerzempfindlich sind. Weiterhin bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose, eine besonders weiche Auflagefläche benötigen, oder Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtieflagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scherkraftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 2013

Bezeichnung: Soft Plus in 14 cm Höhe, Art. -Nrn. M142-SoftPlus - M146-SoftPlus, M1415-SoftPlus, M1417-SoftPlus, M1419 SoftPlus, M1420-SoftPlus  
Art. -Nrn. : M142-SoftPlus bis M146-SoftPlus, M1415-Soft Plus, M1417-SoftPlus, M1419-SoftPlus, M1420-SoftPlus

Größe der Matratze: 190 x 90 x 14 cm  
190 x 100 x 14 cm  
200 x 90 x 14 cm  
200 x 100 x 14 cm  
200 x 110 x 14 cm  
200 x 120 x 14 cm  
200 x 130 x 14 cm  
200 x 140 x 14 cm  
200 x 150 x 14 cm

Matratzengewicht: 14 kg bis 24 kg  
Material Matratze: Weichschaumauflage aus Kaltschaum (HR-Schaum), Würfel aus Polyurethan-Schaumstoff (PU-Schaum), zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textilnetz, Randverstärkung aus PU-Schaum

Bezeichnung Bezug: -  
Material Bezug: Trevira CS

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze  
Max. Patientengewicht: 120 kg (empfohlen wird die Anwendung bis ca. 80 kg)

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem  
2. Schutzbezug  
Wiedereinsatz möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2014

**Bezeichnung:**      Soft Plus in 18 cm Höhe mit Inkontinenzschutzbezug, Art.-Nr. M182-SoftPlus-I - M186-SoftPlus-I, M1815-SoftPlus-I, M1817-SoftPlus-I, M1819 SoftPlus-I, M1820-SoftPlus-I

**Hersteller:**      Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:  
Bei der Kubi vent Soft Plus Matratze in 18 cm Höhe handelt es sich um eine fünfschichtige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche ist glatt. Unterhalb der Liegeschicht finden sich zwei weitere Schichten aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Eine Trägerschicht schließt das Produkt ab. Die Würfellagen bilden zusammen mit der Weichschaumauflage der Liegefläche eine Gesamthöhe von 18 cm, welche am Rand über die Randverstärkung zusammengehalten werden. Ein Inkontinenzbezug umschließt das Produkt.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis sehr hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Karzinerkrankungen unterschiedlichster Genese, besonders schmerzempfindlich sind. Weiterhin bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose, eine besonders weiche Auflagefläche benötigen, oder Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtieflagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scherkraftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrösten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 2014

Bezeichnung: Soft Plus in 18 cm Höhe mit Inkontinenzschutzbezug, Art.-Nr. M182-SoftPlus-I - M186-SoftPlus-I, M1815-SoftPlus-I, M1817-SoftPlus-I, M1819 SoftPlus-I, M1820-SoftPlus-I verwenden.

Art. -Nrn. : M182-SoftPlus-I bis M186-SoftPlus-I, M1815-Soft Plus-I, M1817-SoftPlus-I, M1819-SoftPlus-I, M1820-SoftPlus-I

Größe der Matratze: 190 x 90 x 18 cm  
190 x 100 x 18 cm  
200 x 90 x 18 cm  
200 x 100 x 18 cm  
200 x 110 x 18 cm  
200 x 120 x 18 cm  
200 x 130 x 18 cm  
200 x 140 x 18 cm  
200 x 150 x 18 cm

Matratzengewicht: 18 kg bis 31 kg

Material Matratze: Weichschaumauflage aus Kaltschaum (HR-Schaum), Würfel aus Polyurethan-Schaumstoff (PU-Schaum), zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textilnetz, Randverstärkung aus PU-Schaum

Bezeichnung Bezug: -

Material Bezug: PU beschichtetes PES-Gewebe

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze

Max. Patientengewicht: 200 kg (empfohlen wird die Anwendung bis ca. 160 kg)

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem  
2. Schutzbezug  
Widereinsetzung möglich nach Desinfektion sowie anschließender Überarbeitung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 2015

**Bezeichnung:**              Soft Plus in 18 cm Höhe, Art.-Nrn. M182-SoftPlus - M186-SoftPlus, M1815-SoftPlus, M1817-SoftPlus, M1819 SoftPlus, M1820-SoftPlus

**Hersteller:**                Kubivent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:  
Bei der Kubivent Soft Plus Matratze in 18 cm Höhe handelt es sich um eine fünfschichtige Schaumstoffmatratze. Die Liegefläche ist glatt. Unterhalb der Liegeschicht finden sich zwei weitere Schichten aus austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe von 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Eine Trägerschicht schließt das Produkt ab. Die Würfellagen bilden zusammen mit der Weichschaumauflage der Liegefläche eine Gesamthöhe von 18 cm, welche am Rand über die Randverstärkung zusammengehalten werden. Ein atmungsaktiver Bezug umschließt das Produkt.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis sehr hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz der Matratze sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Karzinomerkrankungen unterschiedlichster Genese, besonders schmerzempfindlich sind. Weiterhin bei Patienten, die aufgrund bestimmter Vorerkrankungen, wie z. B. Osteoporose oder Skoliose, eine besonders weiche Auflagefläche benötigen, oder Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche gezielt entlastet werden müssen (z. B. kachektische Patienten) sowie bei Patienten, die stark schwitzen. Patienten, die speziell gelagert werden (Kopfhoch-/Fußtieflagerung) sowie bei denen eine besonders gute Anpassung an die Körperform und gute Druckverteilung erforderlich ist und bei denen eine Scherkraftminimierung erforderlich ist, sollen auch von einem Matratzensystem profitieren.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Die Matratzen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen Bettrosten und für alle verstellbaren Betten. Bei Inkontinenz ist ein Schutzbezug zu verwenden.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 2015

Bezeichnung: Soft Plus in 18 cm Höhe, Art.-Nrn. M182-SoftPlus - M186-SoftPlus, M1815-SoftPlus, M1817-SoftPlus, M1819 SoftPlus, M1820-SoftPlus

Art. -Nrn. : M182-SoftPlus bis M186-SoftPlus,  
M1815-Soft Plus, M1817-SoftPlus,  
M1819-SoftPlus, M1820-SoftPlus

Größe der Matratze: 190 x 90 x 18 cm  
190 x 100 x 18 cm  
200 x 90 x 18 cm  
200 x 100 x 18 cm  
200 x 110 x 18 cm  
200 x 120 x 18 cm  
200 x 130 x 18 cm  
200 x 140 x 18 cm  
200 x 150 x 18 cm

Matratzengewicht: 18 kg bis 31 kg

Material Matratze: Weichschaumauflage aus Kaltschaum  
(HR-Schaum), Würfel aus Polyurethan-  
Schaumstoff (PU-Schaum), zusammengehalten  
durch ein polyurethanbeschichtetes Text-  
tilnetz, Randverstärkung aus PU-Schaum

Bezeichnung Bezug: -

Material Bezug: Trevira CS

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze

Max. Patientengewicht: 200 kg (empfohlen wird die Anwendung  
bis ca. 160 kg)

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem  
2. Schutzbezug  
Wiedereinsatz möglich nach Desinfek-  
tion sowie anschließender Überarbei-  
tung der Matratze durch den Hersteller

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 6002

**Bezeichnung:**              DeCube ICU

**Hersteller:**                Comfortex Health Care Surfaces

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:  
Das Antidekubituslagerungssystem DeCube ICU ersetzt eine herkömmliche Matratze. Das System besteht aus zwei Komponenten, dem Matratzenkern und einem atmungsaktiven Bezug. Der Matratzenkern selbst ist wiederum aus mehreren Schichten aufgebaut, welche alle aus einem sog. Engineered Polymerschaum bestehen. Die obere Liegeschicht ist strukturiert und mit Öffnungskanälen durchsetzt, so dass eine Unterstützung des Mikroklimas erfolgen soll. Die mittlere Schicht weist im Bereich des unteren Drittels des Matratzenkerns längsverlaufende Aussparungen auf. Diese dienen der integrierten Fersenhohllagerung, so dass das gesamte Produkt generell der gezielten Druckentlastung der Ferse dient. Es besteht eine permanente Fersenfreilagerung ohne Zuhilfenahme weiterer Hilfsmittel. In den oberen Bereichen der Matratze ist die mittlere Schicht unstrukturiert und glatt aufgebaut, ebenso die untere Auflageschicht. Das gesamte System ist von einem mit Synthetikfaser kaschiertem Vinylbezug umgeben. Dieser ist antistatisch und antibakteriell sowie wasserabweisend und wasserdampfdurchlässig. Der Bezug ist abnehmbar und kann bei 60°C gereinigt werden

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch zur Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz sei insbesondere bei besonders schmerzhaften und drucksensiblen Patienten indiziert.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Keine Ausschlusskriterien/Kontraindikationen durch den Hersteller benannt

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine Randbedingungen durch den Hersteller benannt

Art. -Nrn. :                      490030  
Größe der Matratze:            198 x 90 x 15 cm  
    Sondergrößen möglich  
Matratzengewicht:              7,8 kg  
Material Matratze:              Engineered Polymer  
Bezeichnung Bezug:              Stratosbezug  
Material Bezug:                 Herculex Vinyl, antibakteriell  
Minim. Patienten-

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 6002

Bezeichnung: DeCube ICU

gewicht: 50 kg

Max. Patientengewicht: 120 kg

Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem

2. Schutzbezug,  
Wiedereinsatz: möglich nach hygienischer  
Aufarbeitung

Wartungen: keine

Indikationen:

Hilfsmittel gegen Dekubitus dieser Produktart können - so weit der Hersteller nicht abweichende Angaben zu den Indikationsbereichen und zur Zweckbestimmung (siehe Einzelproduktauflistung) vorgibt - dann zum Einsatz kommen, wenn

1. bereits Dekubitalulzera vorliegen

oder

2. durch Krankheit oder Behinderung ein dauerndes Liegen erforderlich ist und zugleich ein erhöhtes Dekubitusrisiko vorliegt. Dies kann, z. B. bei Patienten mit Lähmungen der Extremitäten und/oder des Rumpfes zutreffen. Erhöht wird das Risiko durch zusätzliches Vorliegen von z. B.

- Inkontinenz,
- bereits bestehenden Hautdefekten, z. B. durch Ekzeme, Allergien,
- Kreislaufstörungen mit Hypotonie, Hypoxie und/oder Anämie, Herzinsuffizienz
- Sensibilitätsstörungen, neurotrophe Störungen,
- schlechter Allgemeinzustand, z. B. durch Exsikkose, Anämie oder Kachexie verursacht.

Das Risiko einen Dekubitus zu erhalten ist individuell für den Patienten und seine jeweilige (Pflege-) Situation abzuschätzen. Um ein bestehendes Dekubitusrisiko adäquat ermitteln zu können, müssen die einzelnen dekubitogenen Faktoren und das Gesamtrisiko mittels standardisierter Risikokalen eingeschätzt werden. Ergibt sich aus dieser Bewertung ein erhöhtes Dekubitusrisiko, besteht eine Indikation zur Versorgung mit Anti-Dekubitus-hilfsmitteln.

Ein Matratzenersatz zur Sondergrößenversorgung ist i. d. R. immer dann erforderlich, wenn das Patientengewicht von den üblichen Normwerten abweicht, z. B. BMI (Body-Mass-Index) < 18,5 oder > 30. Es sind aber die individuellen Angaben der Hilfsmittelhersteller zum zulässigen Patientengewicht für das jeweilige Hilfsmittel zu beachten. Zu bedenken sind auch

Verfälschungen des BMI, z. B. durch Amputationen. Sondergrößenversorgungen sind auch dann erforderlich, wenn aufgrund der

Größe des Patienten von den üblichen Standardmaßen in Länge und/oder Breite abgewichen werden muss. Dies kann, z.B. bei Kinderversorgungen oder bei adipösen Patienten der Fall sein.

Für die Produkte dieser Produktart gelten - soweit der Hersteller nicht abweichende Angaben zu den Indikationsbereichen und zur Zweckbestimmung (siehe Einzelproduktauflistung) vorgibt - folgende Anwendungsempfehlungen.

Sie können eingesetzt werden, wenn

- eine gute Druckverteilung und Anpassung an die Körperform erforderlich ist,
- die Minderung von Scherkräften, wie sie z.B. durch Pflegemaßnahmen auftreten, erforderlich ist,
- wenn der Patient sensorisch gestört ist und nicht auf Reize reagiert,
- eine Kopfhoch- oder Fußtieflagerung erforderlich ist und diese konstruktionsbedingt am Produkt vorgesehen ist,
- spezielle Bereiche - z.B. mit Hautdefekten oder mit Knochenvorsprüngen bei kachektischen Patienten - frei oder besonders weich gelagert werden müssen.

Sie sollten nicht eingesetzt werden, wenn

- der Patient noch selbständig Positionswechsel durchführen kann,
- der Patient im Bett - ggf. mit zusätzlicher Unterstützung - sitzen kann,

Sie sind nur eingeschränkt nutzbar, wenn

- der Patient inkontinent ist und kein Inkontinenzbezug genutzt wird,
- der Patient übermäßig schwitzt und Hautmazeration zusätzlich begünstigt wird.

Diese Anwendungsempfehlungen müssen immer individuell für den Einzelfall betrachtet werden. Hierbei sind Nutzen und Risiken für den jeweils vorliegenden Fall abzuwägen. Die Empfehlungen können nur Hinweise darauf sein, was ggf. im Einzelfall zu unternehmen ist.

Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 05. 6003

**Bezeichnung:**              DeCube

**Hersteller:**                Comfortex Health Care Surfaces

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung/Aufbau Wirkprinzip:  
Das Antidekubituslagerungssystem DeCube ersetzt eine herkömmliche Matratze. Das System besteht aus zwei Komponenten, dem Matratzenkern und einem atmungsaktiven Bezug. Der Matratzenkern selbst ist wiederum aus mehreren Schichten aufgebaut, welche alle aus einem sog. Engineered Polymerschaum bestehen. Die obere Liegeschicht ist strukturiert und mit Öffnungskanälen durchsetzt, so dass eine Unterstützung des Mikroklimas erfolgen soll. Die mittlere Schicht besteht aus unterschiedlich geformten Schaumstoffblöcken, welche einzeln entnommen bzw. gegeneinander verschoben werden können. Auf diese Art und Weise ist es möglich, eine indirekte Hohlagerung zu erzeugen. Gemäß Herstellerangabe kann der Patient auf diese Art und Weise positioniert werden. Es besteht eine permanente Fersenfreilagerung ohne Zuhilfenahme weiterer Hilfsmittel. In den oberen Bereichen der Matratze ist die mittlere Schicht unstrukturiert und glatt aufgebaut, ebenso die untere Auflageschicht. Das gesamte System ist von einem mit Synthetikfaser kaschiertem Vinylbezug umgeben. Dieser ist antistatisch und antibakteriell sowie wasserabweisend und wasserdampfdurchlässig. Der Bezug ist abnehmbar und kann bei 60°C gereinigt werden. Das System eignet sich nach Angabe des Herstellers für Patienten von 50 bis 120 kg Körpergewicht. Die DeCube ist zur gezielten Reduzierung des Auflagedruckes konzipiert. Durch Entfernen einzelner Blöcke ist zusätzlich eine weitere Drucksenkung möglich.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei mittleren bis hohen Risiko als auch zur Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz sei insbesondere bei besonders schmerzhaften und drucksensiblen Patienten indiziert.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Keine Ausschlusskriterien/Kontraindikationen durch den Hersteller benannt

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine Randbedingungen durch den Hersteller benannt

**Art. - Nrn. :**                      490010  
**Größe der Matratze:**        198 x 90 x 17 cm

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 05. 6003

Bezeichnung: DeCube

Matratzengewicht:	Sondergrößen möglich 9,9 kg
Material Matratze:	Engineered Polymer
Bezeichnung Bezug:	Stratosbezug
Material Bezug:	Herculex Vinyl, antibakteriell
Minim. Patientengewicht:	50 kg
Max. Patientengewicht:	180 kg
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem 2. Schutzbezug,
Wiedereinsatz:	möglich nach hygienischer Aufarbeitung
Wartungen:	keine
Eintrag am:	15. 11. 2009
Indikationen:	

Hilfsmittel gegen Dekubitus dieser Produktart können - so weit der Hersteller nicht abweichende Angaben zu den Indikationsbereichen und zur Zweckbestimmung (siehe Einzelprodukt-auflistung) vorgibt - dann zum Einsatz kommen, wenn

1. bereits Dekubitalulzera vorliegen

oder

2. durch Krankheit oder Behinderung ein dauerndes Liegen erforderlich ist und zugleich ein erhöhtes Dekubitusrisiko vorliegt. Dies kann, z. B. bei Patienten mit Lähmungen der Extremitäten und/oder des Rumpfes zutreffen. Erhöht wird das Risiko durch zusätzliches Vorliegen von z. B.

- Inkontinenz,
- bereits bestehenden Hautdefekten, z. B. durch Ekzeme, Allergien,
- Kreislaufstörungen mit Hypotonie, Hypoxie und/oder Anämie, Herzinsuffizienz
- Sensibilitätsstörungen, neurotrophe Störungen,
- schlechter Allgemeinzustand, z. B. durch Exsikkose, Anämie oder Kachexie verursacht.

Das Risiko einen Dekubitus zu erhalten ist individuell für den Patienten und seine jeweilige (Pfleger-) Situation abzuschätzen. Um ein bestehendes Dekubitusrisiko adäquat ermitteln zu können, müssen die einzelnen dekubitogenen Faktoren und das Gesamtrisiko mittels standardisierter Risikoskalen (z. B. anhand der Braden-Skala) eingeschätzt werden. Ergibt sich aus dieser Bewertung ein erhöhtes Dekubitusrisiko, besteht eine Indikation zur Versorgung mit Anti-Dekubitus-hilfsmitteln.

Ein Matratzenersatz zur Sondergrößenversorgung ist i. d. R. immer dann

erforderlich, wenn das Patientengewicht von den üblichen Normwerten abweicht, z. B. BMI (Body-Mass-Index)  $< 18,5$  oder  $> 30$ . Es sind aber die individuellen Angaben der Hilfsmittelhersteller zum zulässigen Patientengewicht für das jeweilige Hilfsmittel zu beachten. Zu bedenken sind auch Verfälschungen des BMI, z. B. durch Amputationen. Sondergrößenversorgungen sind auch dann erforderlich, wenn aufgrund der Größe des Patienten von den üblichen Standardmaßen in Länge und/oder Breite abgewichen werden muss. Dies kann, z. B. bei Kinderversorgungen oder bei adipösen Patienten der Fall sein.

Für die Produkte dieser Produktart gelten - soweit der Hersteller nicht abweichende Angaben zu den Indikationsbereichen und zur Zweckbestimmung (siehe Einzelproduktauflistung) vorgibt - folgende Anwendungsempfehlungen.

Sie können eingesetzt werden, wenn

- eine gute Druckverteilung und Anpassung an die Körperform erforderlich ist,
- die Minderung von Scherkräften, wie sie z. B. durch Pflegemaßnahmen auftreten, erforderlich ist,
- wenn der Patient sensorisch gestört ist und nicht auf Reize reagiert,
- eine Kopfhoch- oder Fußtieflagerung erforderlich ist und diese konstruktionsbedingt am Produkt vorgesehen ist,
- spezielle Bereiche - z. B. mit Hautdefekten oder mit Knorpelvorsprüngen bei kachektischen Patienten - frei oder besonders weich gelagert werden müssen.

Sie sollten nicht eingesetzt werden, wenn

- der Patient noch selbständig Positionswechsel durchführen kann,
- der Patient im Bett - ggf. mit zusätzlicher Unterstützung - sitzen kann,

Sie sind nur eingeschränkt nutzbar, wenn

- der Patient inkontinent ist und kein Inkontinenzbezug genutzt wird,
- der Patient übermäßig schwitzt und Hautmazeration zusätzlich begünstigt wird.

Diese Anwendungsempfehlungen müssen immer individuell für den Einzelfall betrachtet werden. Hierbei sind Nutzen und Risiken für den jeweils vorliegenden Fall abzuwägen. Die Empfehlungen können nur Hinweise darauf sein, was ggf. im Einzelfall zu unternehmen ist.

Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 08. 0005

**Bezeichnung:**            Axtair One, Art.-Nr. VAXT/ONE

**Hersteller:**              ASKLÉSANTÉ groupe Winnicare

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:

Der Aufbau der Matratze besteht aus 18 querliegenden Luftzellen, die aus Polyurethanäther hergestellt sind. Jede der einzelnen Zellen ist in aufgeblasenem Zustand etwa 12 cm hoch. Die Luftzellen sind räumlich über einer 5 cm starken Grundschiicht aus Schaumstoff angeordnet. Die gesamte Matratze ist von einem abnehmbaren Bezug umhüllt.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Dekubitusprophylaxe bei bettlägerigen Personen, die mehr als 15 Stunden am Tag liegen und ein mittleres bis hohes Dekubitusrisiko aufweisen. Unterstützung bei der Dekubitusbehandlung.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Nicht stabilisierte Knochen- oder Muskeltraumata, bei Kopfschmerzen, unmittelbar nach chirurgischen Eingriffen (z. B. Hauttransplantation).

**Randbedingungen für den Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden.

<b>Artikelnummer:</b>	VAXT/ONE
<b>Größe Matratze (HxBxT):</b>	195 cm x 87 cm x 17 cm
<b>Gewicht Matratze:</b>	ca. 5,7 kg
<b>Größe Steuergerät (HxBxT):</b>	k. A.
<b>Gewicht Steuergerät:</b>	k. A.
<b>Einstellmöglichkeiten für:</b>	Patientengewicht
<b>optische Alarmer für:</b>	Netzausfallalarm
<b>akustische Alarmer für:</b>	keine
<b>Sonstige Ausstattung:</b>	CPR-Notfallventil
<b>Anzahl der Luftzellen:</b>	18
<b>Anzahl statischer Kopfzellen:</b>	-
<b>Größe Luftzellen (HxBxT):</b>	ca. 12 cm x 87 cm
<b>Zykluszeit:</b>	ca. 6 Minuten
<b>Material Matratze:</b>	Polyurethanäther
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	-
<b>Material Bezug:</b>	Jersey, Polyurethan, PVC
<b>Min. Patientengewicht:</b>	40 kg
<b>Max. Patientengewicht:</b>	110 kg

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 08. 0005

Bezeichnung: Axtair One, Art.-Nr. VAXT/ONE

Betrieblautstärke: max. 26,0 dB(A)

Lieferumfang:

1. Steuergerät inkl. Netzanschlusskabel und Schlauchsystem
2. Wechseldruckmatratzensystem inkl. Schaumstoffbasis
3. Komplettbezug

Wiedereinsatz: Gemäß Herstellerangabe möglich nach Reinigung gemäß Bedienungsanleitung

Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 08. 1005

**Bezeichnung:**              Medi novitas Ventus Wechsel drucksystem mit Luftstrom, Art.-Nr. 010501

**Hersteller:**                Medi novitas Produktiob und Vertrieb Pflege u. Hilfsmittel e.K.

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Bei dem Produkt handelt es sich um ein Matratzenersatzsystem, welches nach dem Wirkprinzip der Wechseldrucklagerung arbeitet. Die Matratze besteht aus einem Steuergerät mit Membranpumpe und mit 17 quer angeordneten Luftzellen, die zusätzlich mit einem wasserdampfdurchlässigen und wasserdichten rundum Schutzbezug versehen sind. Unterhalb der Luftzellen befindet sich eine herausnehmbare, ca. 5 cm dicke Schaumstoffeinlage, so dass eine Gesamthöhe von 18 cm erreicht wird. Drei Zellen im Kopfbereich sind statisch, die Zellen Nr. 8 bis 14 sind laserperforiert und sollen so mittels Luftstrom ein verbessertes Mikroklima gewährleisten. Jede Zelle ist einzeln herausnehmbar und abwaschbar, das Bezugsobermaterial besteht aus Polyester mit Polyurethanschicht. Ein CPR-Notablassventil ist an der Matratze angebracht. Die Druckregulierung erfolgt über einen zentralen Drehknopf über ein Steuergerät. Es kann zwischen Wechseldruckeinsatz und Statikfunktion umgeschaltet werden. Ein fest mit dem Steuergerät verbundenes PDA-Modul alarmiert bei Stromausfällen und Störungen des Zyklus.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das Matratzenersatzsystem eignet sich für Patienten mit einem Körpergewicht von 40 bis 135 kg und kommt zum Einsatz bei mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko zur Vermeidung sowie Therapie eines Druckgeschwürs.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Der Hersteller gibt keine Ausschlusskriterien und Kontraindikationen an.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte dürfen nicht über- oder unterschritten werden. Eine Nutzung auf Betten mit verstellbarer Liegefläche ist möglich.

**Artikelnummer:**              010501  
**Größe Matratze (HxBxT):**      200 cm x 90 cm x 18 cm  
**Gewicht Matratze:**            8,5 kg  
**Größe Steuergerät (HxBxT):**    14 cm x 32 cm x 28 cm  
**Gewicht Steuergerät:**        ca. 2,6 kg  
**Einstellmöglichkeiten für:**    Patientengewicht und Statikfunk-

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 08. 1005

Bezeichnung: Medinovitas Ventus Wechsel drucksystem mit Luftstrom, Art. -Nr. 010501

	tion
optische Alarme für:	Druckabfall, Stromausfall und Störungen des Zyklusablaufes
aktustische Alarme für:	Stromausfälle und Störungen des Zyklusablaufes
Sonstige Ausstattung:	CPR-Notfallventil Luftzellen einzeln entnehmbar
Anzahl der Luftzellen:	17
Anzahl statischer Kopfzellen:	3
Anzahl Luftstromzellen:	7
Größe Luftzellen (HxBxT):	(Durchmesser x Länge) ca. 13 cm x 90 cm
Zykluszeit:	10 min
Material Matratze:	Nylon mit Polyurethanschi cht
Bezeichnung Bezug:	atmungsakti ver Bezug
Material Bezug:	Polyester mit Polyurethanschi cht
Min. Patientengewi cht:	40 kg
Betriebslautstärke:	29,0 dB(A)
Lieferumfang:	1. Steuergerät inkl. Netzan- schlusskabel und Schlauch- system 2. Wechsel druckmatratzensystem bestehend aus 17 Luftzellen 3. Kompl ettbezug 4. Schaumstoffbasis zur Unterlage unter das Matratzensystem
Wi ederei nsatz:	Gemäß Hersteller mögli ch nach Rei ni gung gemäß Bedi enungsanl ei - tung
Wartungen:	keine weiteren Wartungen vorge- sehen

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 08. 1006

**Bezeichnung:**            HICO-Decubimat 375, Art.-Nr. 350000

**Hersteller:**              Hirtz & Co. Hospitalwerk Köln

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Bei dem Produkt handelt es sich um ein Matratzenersatzsystem, welches nach dem Wirkprinzip der Wechseldrucklagerung arbeitet. Das System besteht aus einem Steuergerät mit Membranpumpe und einer Bettauflage mit 17 quer angeordneten Luftzellen, die zusätzlich mit einem atmungsaktiven Schutzbezug versehen sind. Am Steuergerät kann das Gewicht des Patienten voreingestellt werden. Eine Statikfunktion ist zuschaltbar. Die Luftzellen sind mikroperforiert und ermöglichen so einen Luftstrom. Ein CPR-Notablassventil ist an der Matratze angebracht.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das System dient der Dekubitusprophylaxe bei geringem bismäßigem Risiko nach Norton und zur Dekubitustherapie.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation** gemäß Herstellerangabe:  
Nicht anzuwenden ist das Produkt bei Patienten mit starken Ödemen, akuten multiplen Trauma, instabilen Brüchen und über einem Patientengewicht von 160 kg.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Vorgaben

**Artikelnummer:**            350000  
**Größe Matratze (HxBxT):**    200 cm x 90 cm x 13 cm  
**Gewicht Matratze:**        ca. 6,2 kg  
**Größe Steuergerät (HxBxT):** 40 cm x 35 cm x 15 cm  
**Gewicht Steuergerät:**     ca. 6 kg  
**Einstellmöglichkeiten für:** Patientengewicht, alternierender oder Statikbetrieb  
**optische Alarmer für:**     technischer Defekt, Störungen im Druckaufbau, Filteraustausch  
**akustische Alarmer für:**    technischer Defekt, Störungen im Druckaufbau, Filteraustausch  
**Sonstige Ausstattung:**     CPR-Notfallventil  
   Luftzellen einzeln entnehmbar  
**Anzahl der Luftzellen:**     17  
**Anzahl statischer Kopfzellen:**    3  
**Anzahl Luftstromzellen:**    k. A.  
**Größe Luftzellen (HxBxT):**    (Durchmesser x Länge) ca. 12 cm

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

Positionsnummer:      11. 29. 08. 1006

Bezeichnung:            HICO-Decubimat 375, Art. -Nr. 350000

	x 90 cm
Zykluszeit:	ca. 6 min
Material Matratze:	PU-beschichtetes Nylon
Bezeichnung Bezug:	REF340015
Material Bezug:	Elastisches Nylon, PU-beschichtet
Min. Patientengewicht:	40 kg
Max. Patientengewicht:	160 kg
Betrieblautstärke:	28,0 dB(A)
Lieferumfang:	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Steuergerät inkl. Netzanschlusskabel und Schlauchsystem</li><li>2. Wechseldruckmatratzensystem bestehend aus 17 Luftzellen</li><li>3. Komplettbezug</li></ol>
Wiedereinsatz:	Gemäß Hersteller möglich nach Reinigung gemäß Bedienungsanleitung
Wartungen:	regelmäßige Wartung durch Hersteller wird durch diesen empfohlen

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 08. 1010

**Bezeichnung:**            HICO-Decubimat 370 W, Art. -Nr. 320002

**Hersteller:**             Hirtz & Co. Hospitalwerk Köln

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Bei dem Produkt handelt es sich um ein Matratzenersatzsystem, welches nach dem Wirkprinzip der Wechseldrucklagerung arbeitet. Das System besteht aus einem Steuergerät mit Membranpumpe und einer Bettauflage mit 17 quer angeordneten Luftzellen, die zusätzlich mit einem atmungsaktiven Schutzbezug versehen sind. Am Steuergerät kann das Gewicht des Patienten voreingestellt werden. Die Luftzellen sind mikroperforiert und ermöglichen so einen Luftstrom. Ein CPR-Notablassventil ist an der Matratze angebracht. Es kann eine statische Weichlagerungsfunktion eingeschaltet werden.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das System dient der Dekubitusprophylaxe bei geringem bis mäßigem Risiko nach Norton und zur Dekubitustherapie.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation** gemäß Herstellerangabe:  
Nicht anzuwenden ist das Produkt bei Patienten mit starken Ödemen, akuten multiplen Trauma, instabilen Brüchen und über einem Patientengewicht von 160 kg.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Vorgaben

Artikelnummer:            320002  
Größe Matratze (HxBxT):    200 cm x 90 cm x 13 cm  
Gewicht Matratze:        ca. 6,2 kg  
Größe Steuergerät (HxBxT): 16 cm x 30 cm x 12 cm  
Gewicht Steuergerät:     ca. 2,6 kg  
Einstellmöglichkeiten für: Patientengewicht  
optische Alarmer für:     Störungen im Druckaufbau  
akustische Alarmer für:    keine  
Sonstige Ausstattung:     CPR-Notfallventil  
                                      Luftzellen einzeln entnehmbar  
Anzahl der Luftzellen:     17  
Anzahl statischer Kopfzellen:    3  
Anzahl Luftstromzellen:    k. A.  
Größe Luftzellen (HxBxT):    (Durchmesser x Länge) ca. 12 cm x 90 cm  
Zykluszeit:                ca. 6 min  
Material Matratze:        PU-beschichtetes Nylon

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 08. 1010

Bezeichnung: HICO-Decubimat 370 W, Art. -Nr. 320002  
Bezeichnung Bezug: REF340015  
Material Bezug: Bi elastisches Nylon, PU-beschi ch-  
tet  
Min. Pati entengewi cht: 40 kg  
Max. Pati entengewi cht: 160 kg  
Betriebslautstärke: 28,0 dB(A)  
Lieferumfang: 1. Steuergerät inkl. Netzan-  
schl usskabel und Schlauch-  
system  
2. Wechsel druckmatratzensystem  
bestehend aus 17 Luftzellen  
3. Komplet tbezug  
Wiedereinsatz: Gemäß Hersteller mögli ch nach  
Rei ni gung gemäß Bedi enungsanlei-  
tung  
Wartungen: regelmäßige Wartung durch Her-  
steller wird durch diesen empfoh-  
len  
Eintrag am: 15. 01. 2009

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 08. 2005

**Bezeichnung:**            Axtair Automorpho, Art.-Nr. VAXT4/AUTO

**Hersteller:**             ASKLÉ SANTÉ SA

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Luftgefülltes Antidekubitus-Wechseldrucksystem nach dem Funktionsprinzip der intermittierenden Entlastung des Auflagedrucks beim Patienten. Es wird als Matratzenersatzsystem verwendet. Wechseldruckmatratze und Aggregat sind durch Versorgungsschläuche miteinander verbunden. Die Wechseldruckmatratze besteht aus insgesamt 18 Luftkammern, wovon drei Kammern im Kopfteil nur statisch genutzt werden. Unterhalb der Luftkammern befindet sich ein 5 cm dicker Schaumstoff.

Durch die Regeleinheit des Aggregates werden die Luftkammern alternierend be- und entlüftet. Dadurch werden die unterschiedlichen Körperbereiche abwechselnd druckentlastet. Zudem kommt es zu einer Anpassung der Wechseldruckmatratze an die Körperkonturen mit daraus resultierender Verteilung des Körpergewichtes und Verteilung des Auflagedruckes. Der Fülldruck kann manuell an das Patientengewicht bzw. die momentane Belastungssituation angepasst werden. Eine automatische Nachregulierung passt bei wechselnder Belastungssituation (z. B. Positionswechsel) den Druck selbständig an. Es kann vom Wechseldruck in einen Statikmodus und einen zeitlich limitierten Pflegemodus umgeschaltet werden. Zum Schutz vor Durchliegen ist unterhalb der Luftzellen eine 5 cm starke Schaumstoffeinlage in das System integriert. Die komplette Matratze ist durch einen biegesteifen wasserundurchlässigen Matratzenüberzug geschützt.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Behandlung und Prophylaxe von Druckgeschwüren und Dekubitus für Patienten, die länger als 15 Stunden bettlägerig sind und ein Dekubitusrisiko aufweisen.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Nicht stabilisierte Knochen- und/oder Muskeltraumata im Wechseldruckmodus. Erste Tage nach Lappentransplantation (Wechseldruckmodus).

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
keine

**Artikelnummer:**            VAXT4/AUTO  
**Größe Matratze:**            195 cm x 87 cm x 17 cm

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 08. 2005

Bezeichnung: Axtair Automorpho, Art.-Nr. VAXT4/AUTO  
(einschl. Basis)

Gewicht der Matratze: 8 kg  
Größe des Steuergerätes: 13 cm x 25 cm x 25 cm  
Gewicht Steuergerät: 2,5 kg  
Einstellmöglichkeiten: Automatikfunktion,  
Statikfunktion, Wechsel druck-  
zyklus, Pflegefunktion

Optischer Alarm: Druck, Stromausfall, Wartung  
Akustischer Alarm: Druck, Stromausfall  
Sonstige Ausstattung: Schnellentlüftung  
Anzahl der Luftzellen: 18  
Anzahl der statischen  
Kopfzellen: 3  
Material der Matratze: Polyurethan (Luftkammern),  
Polyether (Schaumstoff)

Bezeichnung des Bezuges: PROMUST  
Material des Bezuges: Polyurethan/Jersey  
Min. Patientengewicht: 30 kg  
Max. Patientengewicht: 130 kg

Betrieblautstärke: 28 dB(A)  
Lieferumfang: 1. Steuergerät incl. Netzan-  
schlusskabel und Schlauch-  
leitungen  
2. Wechseldruckmatratzensystem  
inkl. Schaumstoffunterlage  
3. Bezug gemäß o. g. Spezifikation  
gemäß Herstellerangabe nach  
Aufarbeitung möglich

Wiedereinsatz: automatische Intervallanzeige  
durch Gerät

Wartungen:

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 08. 3002

**Bezeichnung:**            HICO-Decubimat 390, Art.-Nr. 340000

**Hersteller:**              Hirtz & Co. Hospitalwerk Köln

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Bei dem Produkt handelt es sich um ein Matratzenersatzsystem, welches nach dem Wirkprinzip der Wechseldrucklagerung arbeitet. Das System besteht aus einem Steuergerät mit Membranpumpe und einer Bettauflage mit 20 quer angeordneten Luftzellen, die zusätzlich mit einem atmungsaktiven Schutzbezug versehen sind. Am Steuergerät kann das Gewicht des Patienten voreingestellt werden, die letztendliche Regulierung erfolgt dann vollautomatisch. Ebenfalls einstellbar ist die Zykluszeit des Luftwechsels der drei Luftkammersysteme der Matratze. Eine Statikfunktion ist zuschaltbar. Die Luftzellen sind mikroperforiert und ermöglichen so einen Luftstrom. Ein CPR-Notablassventil ist an der Matratze angebracht. Ein Matratzenschoner soll unter die Matratze gelegt werden und dient als zusätzlicher Schutz für das Matratzensystem.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das System dient der Dekubitusprophylaxe bei geringem bis sehr hohem Risiko nach Norton und zur Dekubitustherapie der Stadien 1 bis 4 nach Seiler.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Nicht anzuwenden ist das Produkt bei Patienten mit starken Ödemen, akuten multiplen Trauma, instabilen Brüchen und über einem Patientengewicht von 250 kg.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Vorgaben

**Artikelnummer:**            340000  
**Größe Matratze (HxBxT):**    200 cm x 90 cm x 21 cm  
**Gewicht Matratze:**        ca. 9.7 kg  
**Größe Steuergerät (HxBxT):** 40 cm x 35 cm x 15 cm  
**Gewicht Steuergerät:**     ca. 6 kg  
**Einstellmöglichkeiten für:** Patientengewicht, Wechseldruckzyklus, alternierender oder Statikbetrieb  
**optische Alarmer für:**     technischer Defekt, Störungen im Druckaufbau, Filteraustausch  
**akustische Alarmer für:**    technischer Defekt, Störungen im Druckaufbau, Filteraustausch  
**Sonstige Ausstattung:**     CPR-Notfallventil

**Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

Positionsnummer: 11. 29. 08. 3002

Bezeichnung: HICO-Decubimat 390, Art. -Nr. 340000

Luftzellen einzeln entnehmbar  
Anzahl der Luftzellen: 20  
Anzahl statischer Kopfzellen: 3  
Anzahl Luftstromzellen: k. A.  
Größe Luftzellen (HxBxT): (Durchmesser x Länge) ca. 21 cm x 90 cm  
Zykluszeit: einstellbar von 6 bis 30 min  
Material Matratze: PU-beschichtetes Nylon  
Bezeichnung Bezug: F340015  
Material Bezug: Elastisches Nylon, PU-beschichtet  
Min. Patientengewicht: 25 kg  
Max. Patientengewicht: 250 kg  
Betrieblautstärke: 30,0 dB(A)  
Lieferumfang:  
1. Steuergerät inkl. Netzanschlusskabel und Schlauchsystem  
2. Wechseldruckmatratzensystem bestehend aus 20 Luftzellen  
3. Komplettbezug  
Wiedereinsatz: Gemäß Hersteller möglich nach Reinigung gemäß Bedienungsanleitung  
Wartungen: regelmäßige Wartung durch Hersteller wird durch diesen empfohlen

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 08. 3003

**Bezeichnung:**            HICO-Decubimat 380, Art.-Nr. 330000

**Hersteller:**              Hirtz & Co. Hospitalwerk Köln

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Bei dem Produkt handelt es sich um ein Matratzenersatzsystem, welches nach dem Wirkprinzip der Wechseldrucklagerung arbeitet. Das System besteht aus einem Steuergerät mit Membranpumpe und einer Bettauflage mit 17 quer angeordneten Luftzellen, die zusätzlich mit einem atmungsaktiven Schutzbezug versehen sind. Am Steuergerät kann das Gewicht des Patienten voreingestellt werden, die letztendliche Regulierung erfolgt dann vollautomatisch. Ebenfalls einstellbar ist die Zykluszeit des Luftwechsels der drei Luftkammersysteme der Matratze. Eine Statikfunktion ist zuschaltbar. Die Luftzellen sind mikroperforiert und ermöglichen so einen Luftstrom. Ein CPR-Notablassventil ist an der Matratze angebracht. Ein Matratzenschoner soll unter die Matratze gelegt werden und dient als zusätzlicher Schutz für das Matratzensystem.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das System dient der Dekubitusprophylaxe bei geringem bis hohem Risiko nach Norton und zur Dekubitustherapie.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Nicht anzuwenden ist das Produkt bei Patienten mit starken Ödemen, akuten multiplen Trauma, instabilen Brüchen und über einem Patientengewicht von 160 kg.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Vorgaben

<b>Artikelnummer:</b>	330000
<b>Größe Matratze (HxBxT):</b>	200 cm x 90 cm x 13 cm
<b>Gewicht Matratze:</b>	ca. 6,7 kg
<b>Größe Steuergerät (HxBxT):</b>	40 cm x 35 cm x 15 cm
<b>Gewicht Steuergerät:</b>	ca. 6 kg
<b>Einstellmöglichkeiten für:</b>	Patientengewicht, Wechseldruckzyklus, alternierender oder Statikbetrieb
<b>optische Alarmer für:</b>	technischer Defekt, Störungen im Druckaufbau, Filteraustausch
<b>akustische Alarmer für:</b>	technischer Defekt, Störungen im Druckaufbau, Filteraustausch
<b>Sonstige Ausstattung:</b>	CPR-Notfallventil Luftzellen einzeln entnehmbar

<b>Produktgruppe</b>	<b>11 Hilfsmittel gegen Dekubitus</b>
<b>Positionsnummer:</b>	11. 29. 08. 3003
<b>Bezeichnung:</b>	HICO-Decubimat 380, Art.-Nr. 330000
	Anzahl der Luftzellen: 17
	Anzahl statischer Kopfzellen: 3
	Anzahl Luftstromzellen: k. A.
	Größe Luftzellen (HxBxT): (Durchmesser x Länge) ca. 13 cm x 90 cm
	Zykluszeit: einstellbar von 6 bis 21 min
	Material Matratze: PU-beschichtetes Nylon
	Bezeichnung Bezug: REF340015
	Material Bezug: Elastisches Nylon, PU-beschichtet
	Min. Patientengewicht: 40 kg
	Max. Patientengewicht: 160 kg
	Betrieblautstärke: 23,0 dB(A)
	Lieferumfang: <ul style="list-style-type: none"> <li>1. Steuergerät inkl. Netzanschlusskabel und Schlauchsystem</li> <li>2. Wechseldruckmatratzensystem bestehend aus 17 Luftzellen</li> <li>3. Komplettbezug</li> </ul>
	Wiedereinsatz: Gemäß Hersteller möglich nach Reinigung gemäß Bedienungsanleitung
	Wartungen: regelmäßige Wartung durch Hersteller wird durch diesen empfohlen

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe     11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer:     11. 29. 09. 8001

Bezeichnung:     CARPENTER SAS, Art.-Nr. 716270

Hersteller:     CARPENTER S. A. S

Konstruktionsmerkmale: Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Bei der CARPENTER SAS handelt es sich um ein nicht motorisiertem Hybridsystem, das aus einem Schaumstoffrahmen mit Boden (ebenfalls aus Schaumstoff) und zwei AirPlot-Elementen (verformbare Luftzelleinsätze auf PU-Schaum-Basis) sowie einem Visco-Schaumeinsatz am Kopfteil. Die speziellen Luftzellen und die Ventile werden von einem Schaumstoffrahmen vor mechanischen Schäden geschützt.

Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:  
Die CARPENTER SAS ist gemäß Herstellerangabe zur Prävention von Dekubitalulcera bei Patienten mit hohem Dekubitusrisiko bestimmt. Des Weiteren kann das Produkt zur Unterstützung der Dekubitustherapie bei Dekubitus eingesetzt werden.

Ausschlusskriterien / Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Das Produkt sollte laut Hersteller nur bei einem Patientenewicht bis 150kg eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Es werden keine weiteren Vorgaben durch den Hersteller gemacht.

Artikelnummer:     716270  
Größe Matratze:     ca. 200 cm x 90 cm x 17 cm  
Gewicht Matratze:     17 kg  
Material Matratze:     Polyurethan  
Bezeichnung Bezug:     Ag-Protect  
Material Bezug:     PU-beschichtetes Jersey Trevira  
Min. Patientengewicht:     20 kg  
Max. Patientengewicht:     150 kg  
Mikroklimaregulierung:     passiv

Lieferumfang:     1. Matratzensystem gemäß  
                                o.g. Spezifikation  
                                2. Bezug gemäß o.g.  
                                Spezifikation  
                                3. Handpumpe, Reparatursatz  
                                4. Druckknöpfe für Verbindung der

Luftkammer-  
                                segmente

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 29. 09. 8001

Bezeichnung: CARPENTER SAS, Art. -Nr. 716270

Wiedereinsatz: möglich nach Aufarbeitung  
Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 12. 0002

**Bezeichnung:**            ni cht besetzt

**Hersteller:**              ni cht besetzt

**Konstruktionsmerkmale:** ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 29. 12. 0003

**Bezeichnung:**            ni cht besetzt

**Hersteller:**              ni cht besetzt

**Konstruktionsmerkmale:** ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 1009

**Bezeichnung:**            Moul eTec mit Dartexbezug

**Hersteller:**              Seating Design & Development Ltd.

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip  
Das anatomisch geformte Rollstuhlkissen besteht aus einem Polyurethan-Kunststoffschaum und verfügt über eine glatte, anatomisch ausgeformte Sitzfläche. Das gesamte Kissen von einem atmungsaktiven Dartexbezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das Sitzkissensystem kann gemäß Herstellerangabe bei Personen mit allgemeinem bis mittlerem Dekubitusrisiko nach Braden zur Anwendung kommen, wenn diese aufgrund ihrer körperlichen Einschränkungen und/oder Behinderung dauerhaft sitzen. Auch bei Personen mit bereits bestehendem Dekubitus sei möglich.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das Kissen darf nicht bei einer bestehenden Schaumstoffallergie verwendet werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte müssen eingehalten werden.

<b>Artikelnummer:</b>	keine Angaben
<b>Größe Kissen (H x B x T):</b>	43,2 cm x 43,2 cm x 8,5 cm
<b>Gewicht des Kissens:</b>	1,25 kg
<b>Material Kissen:</b>	offenzelliger Polyurethanschaumstoff in zwei unterschiedlichen Härtegraden
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	nicht rutschender Bezug
<b>Material Bezug:</b>	Dartex
<b>Min. Patientengewicht:</b>	ca. 55 kg
<b>Max. Patientengewicht:</b>	ca. 125 kg
<b>Lieferumfang:</b>	1. Sitzkissen gemäß o.g. Spezifikation 2. Dartex-Bezug
<b>Wiederersatz:</b>	nicht möglich
<b>Wartungen:</b>	keine
<b>Besonderheiten:</b>	entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 1021

**Bezeichnung:**            Vital Base Venti

**Hersteller:**             Vital Base AS

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:

Bei dem Rollstuhlkissen handelt es sich um ein Kissen mit glatter, unstrukturierter Sitzfläche.

Der Kern besteht aus drei Schichten 3D-Netzgewebe von unterschiedlicher Festigkeit. Der Kern enthält mehr als 95 % Luft. Aussenbezug (Polyester).

Das Kissen ist von einem abnehmbaren Bezug umgeben. Es ist eine ausschließliche Nutzung in Rollstühlen mit fester Sitzfläche vorgesehen. Das Kissen arbeitet nach dem Prinzip der Weichlagerung (Druckverteilung).

Das Sitzkissen Vital Base Venti kann im häuslichen und stationären Bereich eingesetzt werden. Es wurde speziell für den Einsatz in Rollstühlen mit festen Sitzflächen entwickelt, kann jedoch auch auf Stühlen und Sesseln mit fester Polsterung eingesetzt werden.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:

Gemäß Herstellerangabe dient das Kissen als vorbeugende und therapeutische Sitzunterlage bei Benutzern, bei denen ein erhöhtes Risiko einer Druckgeschwürbildung besteht und bei denen erhebliche Sensibilitäts Einschränkungen vorliegen. Der Indikationsbereich erstreckt sich gemäß Herstellerangabe vom prophylaktischen Einsatz über die Nachbehandlung bei bestehenden Druckgeschwüren bis hin zur Entlastung geheilter Wunden. Darüber hinaus seien die Kissen zur Prophylaxe für besonders gefährdete, an Lähmungen oder angioneuropathischen Störungen leidende Personen geeignet.

Gemäß Herstellerangabe dient Vital Base Venti der Verhütung, Behandlung oder Linderung von Dekubitalgeschwüren. Es wird der Einsatz bei Patienten, die mindestens eine Stunde am Tag im Rollstuhl sitzen und bei denen ein mittleres bis hohes Dekubitusrisiko besteht, empfohlen. Des Weiteren wird der Einsatz bei Patienten, die zu erhöhter Schweißbildung neigen, empfohlen, da das Sitzkissen Vital Base Venti durch seinen speziellen Aufbau (sehr gute Belüftung) einer Schweißbildung entgegen wirkt.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen und Randbedingungen für

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 1021

Bezeichnung: Vital Base Venti  
Einsatz gemäß Herstellerangabe:

Die Kissen dürfen nicht bei bestehenden Schaumstoffallergien eingesetzt werden. Bei einem offenen Dekubitus sollte das Kissen nicht eingesetzt werden, ohne die Anwendung mit dem behandelnden Arzt abgeklärt zu haben. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden. Wenn der Patient zu übermäßiger Schweißbildung neigt, sollte die Anwendung mit dem behandelnden Arzt besprochen werden. Geschultes Fachpersonal sollte die Anwendung des Kissens regelmäßig einer Einschätzung unterziehen.

Artikelnummern:

3632530, 3633030, 3633035, 3633530, 3633535, 3633540, 3633545,  
3633550, 3633840, 3633845, 3633850, 3633855, 3633860, 3634040,  
3634045, 3634050, 3634055, 3634060 3634340, 3634345, 3634350,  
3634355, 3634360, 3634540, 3634545, 3634550, 3634555, 3634560,  
3635040, 3635045, 3635050, 3635055, 3635060, 3635540, 3635545,  
3635550, 3635555, 3635560, 3636040, 3636045, 3636050, 3636055,  
3636060

Größen:

25 x 30 x 8 cm, 30 x 30 x 8 cm, 30 x 35 x 8 cm, 35 x 30 x 8 cm,  
35 x 35 x 8 cm, 35 x 40 x 8 cm, 35 x 45 x 8 cm, 35 x 50 x 8 cm,  
38 x 40 x 8 cm, 38 x 45 x 8 cm, 38 x 50 x 8 cm, 38 x 55 x 8 cm,  
38 x 60 x 8 cm, 40 x 40 x 8 cm, 40 x 45 x 8 cm, 40 x 50 x 8 cm,  
40 x 55 x 8 cm, 40 x 60 x 8 cm, 43 x 40 x 8 cm, 43 x 45 x 8 cm,  
43 x 50 x 8 cm, 43 x 55 x 8 cm, 43 x 60 x 8 cm, 45 x 40 x 8 cm,  
45 x 45 x 8 cm, 45 x 50 x 8 cm, 45 x 55 x 8 cm, 45 x 60 x 8 cm,  
50 x 40 x 8 cm, 50 x 45 x 8 cm, 50 x 50 x 8 cm, 50 x 55 x 8 cm,  
50 x 60 x 8 cm, 55 x 40 x 8 cm, 55 x 45 x 8 cm, 55 x 50 x 8 cm,  
55 x 55 x 8 cm, 55 x 60 x 8 cm, 60 x 40 x 8 cm, 60 x 45 x 8 cm,  
60 x 50 x 8 cm, 60 x 55 x 8 cm, 60 x 60 x 8 cm

Kissengewicht: 0,7 kg bis 1,7 kg  
Material Kissen: Polyurethan  
Bezeichnung Bezug: keine Angabe  
Material Bezug: Polyester  
Minim. Patientengewicht: 80 kg  
Max. Patientengewicht: 160 kg

Lieferumfang: 1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen  
2. Bezug gemäß o. g. Spezifikationen  
Wiedereinsatz: möglich  
Wartungen: keine  
Besonderheiten: entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 1022

**Bezeichnung:**              Sitzkissen Vital Base Sit

**Hersteller:**                Vital Base AS

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:

Bei dem Rollstuhlkissen handelt es sich um ein Kissen mit glatter, unstrukturierter Sitzfläche.

Der Kern besteht aus vier verklebten Polyurethanschaumschichten. Das Kissen ist von einem Innebezug und von einem abnehmbaren Außenbezug umgeben. Das Kissen arbeitet nach dem Prinzip der Weichlagerung (Druckverteilung).

Das Sitzkissen kann im häuslichen und stationären Bereich eingesetzt werden. Es wurde speziell für den Einsatz in Rollstühlen mit festen Sitzflächen entwickelt, kann jedoch auch auf Stühlen und Sesseln mit fester Polsterung eingesetzt werden.

**Einsatzbereich/Indikationen** gemäß Herstellerangabe:

Gemäß Herstellerangabe dient das Kissen

Gemäß Herstellerangabe dient Vital Base Venti der Verhütung, Behandlung oder Linderung von Dekubitalgeschwüren. Es wird der Einsatz bei Patienten, die mindestens eine Stunde am Tag im Rollstuhl sitzen und bei denen ein mittleres bis hohes Dekubitusrisiko besteht, empfohlen. Des Weiteren wird der Einsatz bei Patienten, die zu erhöhter Schweißbildung neigen, empfohlen, da das Sitzkissen Vital Base Venti durch seinen speziellen Aufbau (sehr gute Belüftung) einer Schweißbildung entgegen wirkt.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen und Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:

Die Kissen dürfen nicht bei bestehenden Schaumstoffallergien eingesetzt werden. Bei einem offenen Dekubitus sollte das Kissen nicht eingesetzt werden, ohne die Anwendung mit dem behandelnden Arzt abgeklärt zu haben. Wenn der Patient zu übermäßiger Schweißbildung neigt, sollte die Anwendung mit dem behandelnden Arzt besprochen werden. Geschultes Fachpersonal sollte die Anwendung des Kissens regelmäßig einer Einschätzung unterziehen. Das Kissen sollte nicht bei korrekturbedürftigen Patienten eingesetzt werden.

**Artikelnummern:**

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:** 11. 39. 01. 1022

**Bezeichnung:** Sitzkissen Vital Base Sit

83883, 83879, 8378, 83864, 83865, 83866, 83867, 83874, 83877, 83880, 83884, 83930, 83932, 83933, 83934, 83935, 83936, 83857, 83876, 83, 881, 83885, 83931 83858, 83851, 83882, 83886, 83852, 83859, 83875, 83853, 83854, 83887, 83869, 83889, 83855, 83856, 83888, 83871

**Größen:**

35 x 40 x 9 cm, 35 x 45 x 9 cm, 35 x 50 x 9 cm,  
38 x 40 x 9 cm, 38 x 45 x 9 cm, 38 x 50 x 9 cm, 38 x 55 x 9 cm,  
38 x 60 x 9 cm, 40 x 40 x 9 cm, 40 x 45 x 9 cm, 40 x 50 x 9 cm,  
40 x 55 x 9 cm, 40 x 60 x 9 cm, 43 x 40 x 9 cm, 43 x 45 x 9 cm,  
43 x 50 x 9 cm, 43 x 55 x 9 cm, 43 x 60 x 9 cm, 45 x 40 x 9 cm,  
45 x 45 x 9 cm, 45 x 50 x 9 cm, 45 x 55 x 9 cm, 45 x 60 x 9 cm,  
50 x 40 x 9 cm, 50 x 45 x 9 cm, 50 x 50 x 9 cm, 50 x 55 x 9 cm,  
50 x 60 x 9 cm, 55 x 40 x 9 cm, 55 x 45 x 9 cm, 55 x 50 x 9 cm,  
55 x 55 x 9 cm, 55 x 60 x 9 cm, 60 x 40 x 9 cm, 60 x 45 x 9 cm,  
60 x 50 x 9 cm, 60 x 55 x 9 cm, 60 x 60 x 9 cm

**Kissengewicht:** 1,1 kg bis 2,5 kg

**Material Kissen:** Polyurethan

**Bezeichnung Bezug:** keine Angabe

**Material Bezug:** Polyester

**Minim. Patientengewicht:**

80 kg

**Max. Patientengewicht:** 125 kg bzw. 160 kg (ab 55 x 40 x 9 cm)

**Lieferumfang:**

1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen
2. Bezug gemäß o. g. Spezifikationen

**Wiederverbrauch:** möglich

**Wartungen:** keine

**Besonderheiten:** entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 1024

**Bezeichnung:**              asklé alova Viskoschaumkissen-Sitzkissen, Art.-Nrn. 182 010 180 280, 182 011, 180 281

**Hersteller:**                Asklésanté

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:

Bei dem Rollstuhlkissen handelt es sich um ein Kissen mit glatter, unstrukturierter aber anatomisch angeformter Sitzfläche. Der Kern besteht aus viskoelastischen Schaum. Das Kissen ist von einem abnehmbaren Bezug umgeben. Das Kissen arbeitet nach dem Prinzip der Weichlagerung (Druckverteilung).

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:

Gemäß Herstellerangabe dient das Kissen zur Dekubitus-Prophylaxe und Therapieunterstützung bei geringem bis mittleren Dekubitusrisiko

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen und Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:

Kontraindikationen werden nicht benannt

Artikelnummern:	182 010; 180 280; 182 011; 180 281
Größen:	37 cm x 47 cm x 7,5 cm; 45,5 cm x 44 cm x 7,5 cm
	43 cm x 47 cm x 7,5 cm; 50,5 cm x 44 cm x 7,5 cm
Kissengewicht:	1,0 kg bis 1,2 kg
Material Kissen:	Visko-Schaumstoff
Bezeichnung Bezug:	Promust-PU_HD
Material Bezug:	Polyurethan
Minim. Patientengewicht:	-
Max. Patientengewicht:	100 kg - 120 kg

Lieferumfang:              1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen  
2. Bezug gemäß o. g. Spezifikationen

Wiedereinsatz:              nicht benannt

Wartungen:                    keine

Besonderheiten:              entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11.39.01.1026

**Bezeichnung:**          Decu P8, Art.-Nrn. P81 - P87, P811

**Hersteller:**            Kubivent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei dem Sitzkissen handelt es sich um ein Schaumstoffkissen mit glatter Sitzfläche. Das Kissen besteht aus viskoelastischem Polyurethan-Schaumstoff. Der Schaumstoff reagiert auf Wärme und passt sich so der Körperform an. Nach der Belastung nimmt das Kissen nach einer temperaturabhängigen Verzögerung wieder die ursprüngliche Form an. Das Kissen ist von einem atmungsaktiven und abnehmbaren Bezug umgeben.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei mittlerem bis hohem Risiko als auch Dekubitustherapie eingesetzt werden können.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Gemäß Herstellerangabe darf das Kissen nicht eingesetzt werden bei bestehender Schaumstoffallergie.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden.

**Art.-Nrn.:**                      P81 - P87, P811

**Größe der Kissen:**            35 x 35 x 8 cm  
    35 x 40 x 8 cm  
    35 x 45 x 8 cm  
    40 x 40 x 8 cm  
    40 x 45 x 8 cm  
    45 x 45 x 8 cm  
    45 x 50 x 8 cm  
    50 x 50 x 8 cm

**Kissengewicht:**                0,9 kg bis 1,7 kg

**Material Kissen:**                viskoelastischer und offenporiger Polyurethanschaum

**Bezeichnung Bezug:**            Trevira CS

**Material Bezug:**                Trevira CS

**Minim. Patientengewicht:**    keine

**Max. Patientengewicht:**      120 kg

**Lieferumfang:**                1. Sitzkissen gemäß o.g. Spezifikationen  
    2. Bezug gemäß o.g. Spezifikationen

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11.39.01.1026

Bezeichnung: Decu P8, Art.-Nrn. P81 - P87, P811  
Wiedereinsatz: ggf. möglich  
Wartungen: keine  
Besonderheiten: entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 1027

**Bezeichnung:**            Decu P12, Art. -Nrn. 121 bis 127; P122-L, P124-L, P126-L, P1211 und P1211-L

**Hersteller:**              Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:

Bei dem Sitzkissen handelt es sich um ein Schaumstoffkissen mit glatter Sitzfläche. Das Kissen besteht aus viskoelastischem Polyurethan-Schaumstoff. Der Schaumstoff reagiert auf Wärme und passt sich so der Körperform an. Nach der Belastung nimmt das Kissen nach einer temperaturabhängigen Verzögerung wieder die ursprüngliche Form an. Das Kissen ist von einem atmungsaktiven und abnehmbaren Bezug umgeben.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei mittlerem bis hohem Risiko als auch Dekubitustherapie eingesetzt werden können.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**

Gemäß Herstellerangabe darf das Kissen nicht eingesetzt werden bei bestehender Schaumstoffallergie.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**

Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden.

**Art. -Nrn. :**                      P121 bis 127, P122-L, P124-L, P126-L, P1211, P1211-L

**Größe der Kissen:**            35 x 35 x 12 cm  
35 x 40 x 12 cm  
40 x 35 x 12 cm  
35 x 45 x 12 cm  
45 x 35 x 12 cm  
40 x 40 x 12 cm  
40 x 45 x 12 cm  
45 x 40 x 12 cm  
45 x 45 x 12 cm  
45 x 50 x 12 cm  
50 x 45 x 12 cm  
50 x 50 x 12 cm

**Kissengewicht:**                1,1 kg bis 1,8 kg

**Material Kissen:**                viskoelastischer und offenporiger Polyurethanschaum

**Bezeichnung Bezug:**            Trevira CS

**Material Bezug:**                Trevira CS

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 1027

**Bezeichnung:**      Decu P12, Art. -Nrn. 121 bis 127; P122-L, P124-L, P126-L, P1211 und P1211-L  
Minim. Patientengewicht: keine  
Max. Patientengewicht: 200 kg

**Lieferumfang:**      1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen  
2. Bezug gemäß o. g. Spezifikationen

**Wiedereinsatz:**      ggf. möglich

**Wartungen:**      keine

**Besonderheiten:**      entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 1029

**Bezeichnung:**              ventuSIT, Art. -Nrn. 4260272530032, 4260272530070, 4260272530117

**Hersteller:**                RZV RehaZentrum Viersen GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Kissen besteht aus einer Trägerplatte aus Kaltschaum und einer oberen Platte aus Abstandsgewirk. Die Sitzfläche ist glatt und unstrukturiert. Das Kissen hat einen Bezug aus Abstandsgewirk.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Das Sitzkissen soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei hohem Risiko als auch als begleitende Therapie bei Dekubitus eingesetzt werden können.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Gemäß Herstellerangabe darf das Kissen nicht eingesetzt werden bei Patienten mit einem Körpergewicht unter 50 kg und über 110 kg.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Angaben.

Art. -Nrn. :                      4260272530032, 4260272530070,  
4260272530117

Größe der Kissen:              43 x 43 x 6 cm  
45 x 42 x 6 cm  
39 x 39 x 6 cm

Kissengewicht:                ca. 0,76 kg bis ca. 0,29 kg  
Material Kissen:                Polyester (Abstandsgewirk), Kaltschaum  
(Trägerplatte)

Bezeichnung Bezug:            ventuSIT-Bezug  
Material Bezug:                Polyester

Minim. Patientengewicht:      50 kg  
Max. Patientengewicht:        110 kg

Lieferumfang:                1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen und zusätzlichem Abstandsgewirk  
2. 2 ventuSIT-Bezüge

Wiedereinsatz:                nicht möglich  
Wartungen:                      keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

<b>Produktgruppe</b>	<b>11 Hilfsmittel gegen Dekubitus</b>
<b>Positionsnummer:</b>	11.39.01.1042
<b>Bezeichnung:</b>	Kubivent Contura mit Inkontinenzschutzbezug; Art.-Nrn.: CON38408-I bis CON50458-I
<b>Hersteller:</b>	Kubivent GmbH Medizinische Polstersysteme
<b>Konstruktionsmerkmale:</b>	<p><b>Aufbau/Wirkprinzip:</b> Bei dem anatomisch geformten Rollstuhlkissen handelt es sich um ein Schaumstoffkissen mit strukturierter Sitzfläche. Das Kissen besteht aus viskoelastischem Schaumstoff. Das gesamte Kissen ist mit einem Inkontinenzschutzbezug umgeben, der mit einem Reißverschluss geöffnet und abgenommen werden kann. Die Unterseite des Bezuges besitzt eine rutschfeste Beschichtung.</p> <p><b>Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:</b> Das Kissen kann gemäß Herstellerangabe zum Einsatz kommen, wenn bereits Dekubitus vorliegt und der Patient die Sitzposition verändern kann. Weiterhin ist ein Einsatz möglich bei einem mittlerem bis hohem Risiko gemäß Braden-Skala.</p> <p><b>Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:</b> Laut Herstellerangabe darf das Kissen nicht bei einer bekannten Schaumstoffallergie eingesetzt werden.</p> <p><b>Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:</b> Die zulässigen Patientengewichte müssen eingehalten werden.</p>
<b>Art.-Nrn.:</b>	CON38408-I bis CON50458-I
<b>Größe der Kissen:</b>	38 x 40 x 8 cm 40 x 42 x 8 cm 42 x 42 x 8 cm 45 x 42 x 8 cm 45 x 45 x 8 cm 48 x 45 x 8 cm 50 x 45 x 8 cm
<b>Gewicht Kissen:</b>	bis 1,6 kg (abhängig von der Größe des Sitzkissens)
<b>Material Kissen:</b>	viskoelastischer Polyurethanschaum für die Sitzfläche PU-Schaumstoff für den Unterbau
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	Inkontinenzbezug
<b>Material Bezug:</b>	PU-beschichtetes PES-Gewebe
<b>Minim. Patientengewicht:</b>	keine Untergrenze
<b>Max. Patientengewicht:</b>	120 kg

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 1042

Bezeichnung: Kubi vent Contura mit Inkontinenzschutzbezug; Art. -Nrn. : CON38408-I bis  
CON50458-I

Lieferumfang: 1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezi fi ka-  
tionen  
2. Inkontinenzbezug  
Wiedereinsatz: nach entsprechender Aufberei tung mögli ch  
Wartungen: kei ne  
Besonderhei ten: entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 1043

**Bezeichnung:**              Kubi vent Contura; Art. -Nrn. : CON38408 bis CON50458

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Medi zini sche Polstersysteme

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei dem anatomisch geformten Rollstuhlkissen handelt es sich um ein Schaumstoffkissen mit strukturierter Sitzfläche. Das Kissen besteht aus viskoelastischem Schaumstoff. Das gesamte Kissen ist mit einem atmungsaktiven Polyesterbezug umgeben, der mit einem Reißverschluss geöffnet und abgenommen werden kann. Die Unterseite des Bezuges besitzt eine rutschfeste Beschichtung.

**Einsatzbereich/Indikationen** gemäß Herstellerangabe:  
Das Kissen kann gemäß Herstellerangabe zum Einsatz kommen, wenn bereits Dekubitus vorliegt und der Patient die Sitzposition verändern kann. Weiterhin ist ein Einsatz möglich bei einem mittlerem bis hohem Risiko gemäß Braden-Skala.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen** gemäß Herstellerangabe:  
Laut Herstellerangabe darf das Kissen nicht bei einer bekannten Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte müssen eingehalten werden.

**Art. -Nrn. :**                      CON38408 bis CON50458

**Größe der Kissen:**              38 x 40 x 8 cm  
40 x 42 x 8 cm  
42 x 42 x 8 cm  
45 x 42 x 8 cm  
45 x 45 x 8 cm  
48 x 45 x 8 cm  
50 x 45 x 8 cm

**Gewicht Kissen:**                bis 1,5 kg (abhängig von der Größe des Sitzkissens)

**Material Kissen:**                viskoelastischer Polyurethanschaum für die Sitzfläche  
PU-Schaumstoff für den Unterbau

**Bezeichnung Bezug:**            Polyesterbezug  
**Material Bezug:**                Textilbezug (100% PES)

**Minim. Patientengewicht:**      keine Untergrenze

**Max. Patientengewicht:**        120 kg

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 1043

Bezeichnung: Kubivent Contura; Art.-Nrn.: CON38408 bis CON50458

Lieferumfang: 1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen

2. Polyesterbezug

Wiedereinsatz: nach entsprechender Aufbereitung möglich

Wartungen: keine

Besonderheiten: entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 2002

**Bezeichnung:**              medi Comfort, Art. -Nr. 102/103

**Hersteller:**                DEF - Dr. F. Immeyer Deutsche Ergonomie Factory

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei dem Sitzkissen handelt es sich um ein Schaumstoffkissen, welches aus drei aufeinander geklebten Schaumstofflagen besteht. Auf der Unterseite des Kissens befindet sich eine große, runde, von Außen gut fühlbare Aussparung, von der eine kleinere, nach hinten unter Steißbein reichende und eine größere, nach vorn unter die Urogenitalregion reichende Aussparung ausgeht. Diese Aussparung wird vom Hersteller als sog. "Klimakammer" bezeichnet. In der darüber liegenden oberen Schaumstofflage befinden sich Lüftungskanäle. Das gesamte Kissen ist von einem Bezug aus Vollsynthetik umgeben und soll die Feuchtigkeit in Richtung Klimakammer ableiten. Die Schaumstoffe besitzen ein Raumgewicht von 54 kg/m<sup>3</sup> bzw. 120 kg/m<sup>3</sup>.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Sitzkissensystem soll nach ärztlicher Verordnung zur Behandlung eines drohenden Druckgeschwürs oder zur Behandlung eines bereits bestehenden Druckgeschwürs eingesetzt werden.  
Eine besondere Gewichtung des Einsatzes soll in der Prophylaxe liegen. Bei der Therapie des bestehenden Dekubitus-ulceras ist eine Behandlung nur im Regelfall bis zum Stadium II möglich.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Sitzkissen soll gemäß Herstellerangabe nicht ohne Inkontinenzbezug bei Patienten mit Inkontinenz genutzt werden. Auch sind alle Umstände, die eine ergonomisch richtige Sitzhaltung stark einschränken (der Hersteller benennt hier u. a. Spastiken, Kontrakturen, Schwäche, fehlende oder stark eingeschränkte Kooperation) als Ausschlusskriterium anzusehen.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
keine Angabe

Art. -Nrn. :	102 und 103
Größe der Kissens:	43 x 43 x 7 cm 40 x 40 x 7 cm
Kissengewicht:	ca. 1 kg bis 1,3 kg
Material Kissens:	Polyurethanschäume
Bezeichnung Bezug:	Atmungsaktiver Bezug
Material Bezug:	Polyester
Minim. Patienten-	

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

Positionsnummer:      11. 39. 01. 2002

Bezeichnung:            medi Comfort, Art. -Nr. 102/103

gewicht:                keine Einschränkung

Max. Patientengewicht: 90 kg

Lieferumfang:        1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen

                              2. atmungsaktiver Bezug, schwarz  
Wiedereinsatz:        möglich nach Verwendung eines neuen  
                              Bezuges und bei nicht verunreinigtem  
                              Schaumstoffkern

Wartungen:            keine

Besonderheiten:      entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3002

**Bezeichnung:**              KUBI VENT Thera-Cubus Kissen FEST

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:

Bei dem KUBI VENT Thera-Cubus Kissen FEST in 10 cm Höhe handelt es sich um ein Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Zwei Lagen dieser Würfel bilden das 10 cm hohe Kissen, die am Rand mit 100 mm hohen Schaumstoffwürfeln verbunden werden. Die Schaumstoffwürfel in der Sitzfläche haben ein Raumgewicht von 50 kg pro m<sup>3</sup> und eine Stauchhärte von 6 kPa (Farbe gelb). Der gleiche Schaumstoff wird für die 10 cm hohen Würfel der Randzone verwendet. Durch die Einbindung der 5 x 5 cm großen Schaumstoffwürfel in ein Haltegitter, dessen Öffnung eine Größe von 3,3 x 3,3 cm haben, besteht innerhalb des Kissens ein Luftkanalsystem. Durch Bewegung des Patienten entsteht ein sog. Pumpeffekt, die warme Luft innerhalb des Kissens wird nach Außen gedrückt und frischere, kühlere Luft strömt ein. Dieser Luftaustausch wird durch den verwendeten Kissenbezug aus Trevira CS nicht behindert. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus der unteren Würfellage einzelne Würfel entnommen werden, ohne dass es zu Abbindeerscheinungen kommt. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können jederzeit wieder in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Bezuges ist eine Antislipanlage eingenäht, so dass ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl verhindert wird.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible Würfelentnahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist. Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als Vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten,

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 3002

Bezeichnung: KUBIVENT Thera-Cubus Kissen FEST  
welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen angesehen.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

Art. -Nrn. :	R101-09, R102-09, R1011-09, R103-09, R104-09, R105-09, R106-09, R107-09
Größe der Kissen:	35 x 35 x 10 cm 35 x 40 x 10 cm 35 x 45 x 10 cm 40 x 40 x 10 cm 40 x 45 x 10 cm 45 x 45 x 10 cm 45 x 50 x 10 cm 50 x 50 x 10 cm
Kissengewicht:	1,4 kg bis 2,2 kg
Material Kissen:	Würfel aus Polyurethan-Schaumstoff, zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textilnetz
Bezeichnung Bezug:	Trevira CS
Material Bezug:	100 % Trevira
Minim. Patientengewicht:	50 kg (empfohlen wird die Anwendung ab 80 kg)
Max. Patientengewicht:	100 kg
Lieferumfang:	1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen 2. Trevira CS Schutzbezug,
Wiedereinsatz:	möglich nach Wiederauf- arbeitung durch Hersteller
Wartungen:	keine
Besonderheiten:	entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3003

**Bezeichnung:**              KUBIVENT Thera-Cubus Kissen

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:

Bei dem KUBIVENT Thera-Cubus Kissen in 10 cm Höhe handelt es sich um ein Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Zwei Lagen dieser Würfel bilden das 10 cm hohe Kissen, die am Rand mit 100 mm hohen Schaumstoffwürfeln

verbunden werden. Die Schaumstoffwürfel in der Sitzfläche haben ein Raumgewicht von 50 kg pro m<sup>3</sup> und eine Stauchhärte von 4 kPa (Farbe beige). Die Würfel der Randzone haben bei gleichem Raumgewicht eine Stauchhärte von 6 kPa (Farbe gelb). Durch die härteren und höheren Würfel am Rand entsteht eine Randzonenverstärkung, die das Kissen und damit auch die Sitzposition des Patienten stabilisiert. Der gleiche Schaumstoff wird für die 10 cm hohen Würfel der Randzone verwendet. Durch die Einbindung der 5 x 5 cm großen Schaumstoffwürfel in ein Haltegitter, dessen Öffnung eine Größe von 3,3 x 3,3 cm haben, besteht innerhalb des Kissens ein Luftkanalsystem. Durch Bewegung des Patienten entsteht ein sog. Pumpeffekt, die warme Luft innerhalb des Kissens wird nach Außen gedrückt und frischere, kühlere Luft strömt ein. Dieser Luftaustausch wird durch den verwendeten Kissenbezug aus Trevira CS nicht behindert. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus der unteren Würfellage einzelne Würfel entnommen werden, ohne dass es zu Abbindeerscheinungen kommt. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können jederzeit wieder in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Bezuges ist eine Antislip-Einlage eingenäht, so dass ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl verhindert wird.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible Würfelentnahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 3003

Bezeichnung: KUBIVENT Thera-Cubus Kissen

Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als Vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen angesehen.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

Art. -Nrn. :	R101, R102, R1011, R103, R104, R105, R106, R107
Größe der Kissen:	35 x 35 x 10 cm 35 x 40 x 10 cm 35 x 45 x 10 cm 40 x 40 x 10 cm 40 x 45 x 10 cm 45 x 45 x 10 cm 45 x 50 x 10 cm 50 x 50 x 10 cm
Kissengewicht:	1,4 kg bis 2,2 kg
Material Kissen:	Würfel aus Polyurethan-Schaumstoff, zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textilnetz
Bezeichnung Bezug:	Trevira CS
Material Bezug:	100 % Trevira
Minim. Patientengewicht:	50 kg (empfohlen wird die Anwendung ab 60 kg)
Max. Patientengewicht:	120 kg (empfohlen wird die Anwendung bis 80 kg)
Lieferumfang:	1. Sitzkisse gemäß o. g. Spezifikationen 2. Trevira CS Schutzbezug, Wiedereinsatz möglich nach Wiederaufarbeitung durch Hersteller
Wartungen:	keine
Besonderheiten:	entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3003

**Bezeichnung:**              KUBIVENT Thera-Cubus Kissen

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:

Bei dem KUBIVENT Thera-Cubus Kissen in 10 cm Höhe handelt es sich um ein Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen. Die einzelnen Elemente sind Schaumstoffwürfel in der Größe 50 x 50 x 50 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Zwei Lagen dieser Würfel bilden das 10 cm hohe Kissen, die am Rand mit 100 mm hohen Schaumstoffwürfeln

verbunden werden. Die Schaumstoffwürfel in der Sitzfläche haben ein Raumgewicht von 50 kg pro m<sup>3</sup> und eine Stauchhärte von 4 kPa (Farbe beige). Die Würfel der Randzone haben bei gleichem Raumgewicht eine Stauchhärte von 6 kPa (Farbe gelb). Durch die härteren und höheren Würfel am Rand entsteht eine Randzonenverstärkung, die das Kissen und damit auch die Sitzposition des Patienten stabilisiert. Der gleiche Schaumstoff wird für die 10 cm hohen Würfel der Randzone verwendet. Durch die Einbindung der 5 x 5 cm großen Schaumstoffwürfel in ein Haltegitter, dessen Öffnung eine Größe von 3,3 x 3,3 cm haben, besteht innerhalb des Kissens ein Luftkanalsystem. Durch Bewegung des Patienten entsteht ein sog. Pumpeffekt, die warme Luft innerhalb des Kissens wird nach Außen gedrückt und frischere, kühlere Luft strömt ein. Dieser Luftaustausch wird durch den verwendeten Kissenbezug aus Trevira CS nicht behindert. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus der unteren Würfellage einzelne Würfel entnommen werden, ohne dass es zu Abbindeerscheinungen kommt. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d. h. die entnommenen Würfel können jederzeit wieder in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Bezuges ist eine Antislip-Einlage eingenäht, so dass ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl verhindert wird.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubitustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible Würfelentnahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 3003

Bezeichnung: KUBI VENT Thera-Cubus Kissen

Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als Vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen angesehen.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

Art. -Nrn. :	R101, R102, R1011, R103, R104, R105, R106, R107
Größe der Kissen:	35 x 35 x 10 cm 35 x 40 x 10 cm 35 x 45 x 10 cm 40 x 40 x 10 cm 40 x 45 x 10 cm 45 x 45 x 10 cm 45 x 50 x 10 cm 50 x 50 x 10 cm
Kissengewicht:	1,4 kg bis 2,2 kg
Material Kissen:	Würfel aus Polyurethan-Schaumstoff, zusammengehalten durch ein polyurethanbeschichtetes Textilnetz
Bezeichnung Bezug:	Trevira CS
Material Bezug:	100 % Trevira
Minim. Patientengewicht:	50 kg (empfohlen wird die Anwendung ab 60 kg)
Max. Patientengewicht:	120 kg (empfohlen wird die Anwendung bis 80 kg)
Lieferumfang:	1. Sitzkisse gemäß o. g. Spezifikationen 2. Trevira CS Schutzbezug, Wiedereinsatz möglich nach Wiederaufarbeitung durch Hersteller
Wartungen:	keine
Besonderheiten:	entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3004

**Bezeichnung:**              KUBIVENT Dual Plus Kissen, 10 cm

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei dem KUBIVENT Dual Plus Kissen handelt es sich um ein zweilagiges Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen. Die Oberseite besteht aus einer 4 cm hohen Schaumstoffplatte aus PU-Schaumstoff, welche nicht strukturiert ist und somit eine glatte Fläche bietet. Die Unterseite des Kissens besteht aus einer Lage Kaltschaumwürfel in der Größe 50 x 50 x 30 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die zwei Lagen werden am Rand verklebt und bilden so das 10 cm hohe Kissen. Durch die Einbindung der 5 x 5 cm großen Schaumstoffwürfel in ein Haltegitter, dessen Öffnung eine Größe von 3,3 x 3,3 cm haben, entsteht innerhalb des Kissens ein Luftkanalsystem. Durch Bewegung des Patienten entsteht ein sog. Pumpeffekt. Die warme Luft innerhalb des Kissens wird nach Außen gedrückt und frische kühlere Luft strömt ein. Dieser Luftaustausch wird durch den verwendeten Bezug aus Trevira CS nicht behindert, so dass ein gutes Mikroklima erreicht wird. Die einzelnen Schaumstoffwürfel passen sich jeweils individuell an die Körperform und an das Gewicht an. Der Auflagedruck wird dadurch minimiert. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus den Würfellagen auf der Unterseite einzelne Würfel entnommen werden. Dadurch wird in diesen Stellen eine indirekte Hohlagerung herbeigeführt. Die gefährdete bzw. betroffene Körperstelle wird so entlastet, während der durch die Hohlagerung entstehende Mehrdruck durch die geschlossene obere Schicht gleichmäßig am Rand abgeleitet werden kann, so dass keine Abbindeerscheinungen entstehen. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können jederzeit in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Kissens ist eine Antislipelinlage eingenäht, ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl wird so verhindert.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 3004

Bezeichnung: KUBIVENT Dual Plus Kissen, 10 cm

Würfelenahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist. Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als Vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen, angesehen.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe: Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe: Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

Art. -Nrn. : DP101, DP102, DP1011, DP103,  
DP104, DP105, DP106, DP107

Größe der Kissen: 35 x 35 x 10 cm  
35 x 40 x 10 cm  
35 x 45 x 10 cm  
40 x 40 x 10 cm  
40 x 45 x 10 cm  
45 x 45 x 10 cm  
45 x 50 x 10 cm  
50 x 50 x 10 cm

Kissengewicht: 1,4 kg bis 2,2 kg

Material Kissen: PU-Schaumstoff für die Sitzfläche  
HR-Schaumstoff für die Unterseite  
(Schaumstoffwürfel)

Bezeichnung Bezug: Trevira CS

Material Bezug: 100 % Trevira

Minim. Patientengewicht: 50 kg

Max. Patientengewicht: 135 kg

Lieferumfang: 1. Sitzkissen gemäß o.g. Spezifikationen  
2. Trevira CS Schutzbezug

Wiedereinsatz: möglich nach Wiederaufarbeitung  
durch Hersteller Wartungen:

keine  
Besonderheiten: entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3005

**Bezeichnung:**              KUBIVENT Dual Plus Kissen, 6 cm, Art.-Nrn. DP61 bis DP67

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei dem KUBIVENT Dual Plus Kissen handelt es sich um ein zweilagiges Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen. Die Oberseite besteht aus einer 4 cm hohen Schaumstoffplatte aus PU-Schaumstoff, welche nicht strukturiert ist und somit eine glatte Fläche bietet. Die Unterseite des Kissens besteht aus einer Lage Kaltschaumwürfel in der Größe 50 x 50 x 60 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die zwei Lagen werden am Rand verklebt und bilden so das 10 cm hohe Kissen. Durch die Einbindung der 5 x 5 cm großen Schaumstoffwürfel in ein Haltegitter, dessen Öffnung eine Größe von 3,3 x 3,3 cm haben, entsteht innerhalb des Kissens ein Luftkanalsystem. Durch Bewegung des Patienten entsteht ein sog. Pumpeffekt. Die warme Luft innerhalb des Kissens wird nach Außen gedrückt und frische kühlere Luft strömt ein. Dieser Luftaustausch wird durch den verwendeten Bezug aus Trevira CS nicht behindert, so dass ein gutes Mikroklima erreicht wird. Die einzelnen Schaumstoffwürfel passen sich jeweils individuell an die Körperform und an das Gewicht an. Der Auflagedruck wird dadurch minimiert. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus den Würfellen auf der Unterseite einzelne Würfel entnommen werden. Dadurch wird in diesen Stellen eine indirekte Hohlagerung herbeigeführt. Die gefährdete bzw. betroffene Körperstelle wird so entlastet, während der durch die Hohlagerung entstehende Mehrdruck durch die geschlossene obere Schicht gleichmäßig am Rand abgeleitet werden kann, so dass keine Abbindeerscheinungen entstehen. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können jederzeit in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Kissens ist eine Antislip-Einlage eingenäht, ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl wird so verhindert.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 3005

Bezeichnung: KUBIVENT Dual Plus Kissen, 6 cm, Art.-Nrn. DP61 bis DP67  
Würfelenahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist. Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als Vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen, angesehen.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

Art. -Nrn. :	DP61, DP62, DP611, DP63, DP64, DP65, DP66, DP67
Größe der Kissen:	35 x 35 x 6 cm 35 x 40 x 6 cm 35 x 45 x 6 cm 40 x 40 x 6 cm 40 x 45 x 6 cm 45 x 45 x 6 cm 45 x 50 x 6 cm 50 x 50 x 6 cm
Kissengewicht:	0,9 kg bis 1,7 kg
Material Kissen:	PU-Schaumstoff für die Sitzfläche HR-Schaumstoff für die Unterseite (Schaumstoffwürfel)
Bezeichnung Bezug:	Trevira CS
Material Bezug:	100 % Trevira
Minim. Patientengewicht:	keine Untergrenze
Max. Patientengewicht:	90 kg
Lieferumfang:	1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen 2. Trevira CS Schutzbezug
Wiedereinsatz:	möglich nach Wiederaufarbeitung durch Hersteller Wartungen:
keine Besonderheiten:	entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3006

**Bezeichnung:**              KUBIVENT Dual Plus Kissen, 8 cm, Art.-Nrn. DP81 bis DP87

**Hersteller:**                Kubi vent GmbH Sitz und Liegepolster

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei dem KUBIVENT Dual Plus Kissen handelt es sich um ein zweilagiges Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen. Die Oberseite besteht aus einer 4 cm hohen Schaumstoffplatte aus PU-Schaumstoff, welche nicht strukturiert ist und somit eine glatte Fläche bietet. Die Unterseite des Kissens besteht aus einer Lage Kaltschaumwürfel in der Größe 50 x 50 x 40 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die zwei Lagen werden am Rand verklebt und bilden so das 10 cm hohe Kissen. Durch die Einbindung der 5 x 5 cm großen Schaumstoffwürfel in ein Haltegitter, dessen Öffnung eine Größe von 3,3 x 3,3 cm haben, entsteht innerhalb des Kissens ein Luftkanalsystem. Durch Bewegung des Patienten entsteht ein sog. Pumpeffekt. Die warme Luft innerhalb des Kissens wird nach Außen gedrückt und frische kühlere Luft strömt ein. Dieser Luftaustausch wird durch den verwendeten Bezug aus Trevira CS nicht behindert, so dass ein gutes Mikroklima erreicht wird. Die einzelnen Schaumstoffwürfel passen sich jeweils individuell an die Körperform und an das Gewicht an. Der Auflagedruck wird dadurch minimiert. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus den Würfellagen auf der Unterseite einzelne Würfel entnommen werden. Dadurch wird in diesen Stellen eine indirekte Hohlagerung herbeigeführt. Die gefährdete bzw. betroffene Körperstelle wird so entlastet, während der durch die Hohlagerung entstehende Mehrdruck durch die geschlossene obere Schicht gleichmäßig am Rand abgeleitet werden kann, so dass keine Abbindeerscheinungen entstehen. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können jederzeit in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Kissens ist eine Antislip-Einlage eingenäht, ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl wird so verhindert.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible

**Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

Positionsnummer: 11. 39. 01. 3006

Bezeichnung: KUBIVENT Dual Plus Kissen, 8 cm, Art.-Nrn. DP81 bis DP87  
Würfelentnahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist. Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als Vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen, angesehen.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

Art. -Nrn. : DP81, DP82, DP811, DP83, DP84, DP85, DP86, DP87

Größe der Kissen: 35 x 35 x 8 cm  
35 x 40 x 8 cm  
35 x 45 x 8 cm  
40 x 40 x 8 cm  
40 x 45 x 8 cm  
45 x 45 x 8 cm  
45 x 50 x 8 cm  
50 x 50 x 8 cm

Kissengewicht: 0,9 kg bis 1,7 kg

Material Kissen: PU-Schaumstoff für die Sitzfläche  
HR-Schaumstoff für die Unterseite (Schaumstoffwürfel)

Bezeichnung Bezug: Trevira CS

Material Bezug: 100 % Trevira

Minim. Patientengewicht: 50 kg

Max. Patientengewicht: 90 kg

Lieferumfang: 1. Sitzkissen gemäß o.g. Spezifikationen

2. Trevira CS Schutzbezug  
Wiedereinsatz: möglich nach Wiederaufarbeitung durch Hersteller Wartungen:

keine Besonderheiten: entfällt

Eintrag am 15.04.2007

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3007

**Bezeichnung:**              Thera Visco, Art.-Nrn. RV81 - RV87, RV810

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:

Bei dem Kissen handelt es sich um ein zweilagiges Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen an der Unterseite. Die Oberseite besteht aus einer Schaumstoffplatte aus viskoelastischem Schaumstoff, welche nicht strukturiert ist und somit eine glatte Fläche bietet. Die Unterseite des Kissens besteht aus einer Lage Kaltschaumwürfel in der Größe 50 x 50 x 40 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die zwei Lagen werden am Rand verklebt und bilden so das Kissen. Die Würfel können einzeln entnommen werden, die Entnahme ist reversibel, d. h. die entnommenen Würfel können jederzeit in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Kissens ist eine Antislip-Einlage eingenäht, ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl wird so verhindert.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis sehr hohem Dekubitusrisiko freigegeben.

Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible Würfelentnahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist. Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als Vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen, angesehen.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**

Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**

Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 3007

Bezeichnung: Thera Visco, Art. -Nrn. RV81 - RV87, RV810

Art. -Nrn. : RV81, RV82, RV810, RV83, RV84,  
RV85, RV86, RV87

Größe der Kissen: 35 x 35 x 8 cm  
35 x 40 x 8 cm  
35 x 45 x 8 cm  
40 x 40 x 8 cm  
40 x 45 x 8 cm  
45 x 45 x 8 cm  
45 x 50 x 8 cm  
50 x 50 x 8 cm

Kissengewicht: 0,9 kg bis 1,5 kg

Material Kissen: viscoelastischer-Schaumstoff für die  
Sitzfläche  
PU-Schaumstoff für die Unterseite  
(Schaumstoffwürfel)

Bezeichnung Bezug: Trevira CS

Material Bezug: 100 % Trevira

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze

Max. Patientengewicht: 70 kg

Lieferumfang: 1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen  
2. Trevira CS Schutzbezug

Wiedereinsatz: möglich nach Wiederaufarbeitung  
durch Hersteller

Wartungen: keine

Besonderheiten: entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3008

**Bezeichnung:**              Thera Visco fest, Art.-Nrn. RV81-09 - RV87-09, RV810-09

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:

Bei dem Kissen handelt es sich um ein zweilagiges Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen an der Unterseite. Die Oberseite besteht aus einer Schaumstoffplatte aus viskoelastischem Schaumstoff, welche nicht strukturiert ist und somit eine glatte Fläche bietet. Die Unterseite des Kissens besteht aus einer Lage Kaltschaumwürfel in der Größe 50 x 50 x 40 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die zwei Lagen werden am Rand verklebt und bilden so das Kissen. Die Würfel können einzeln entnommen werden, die Entnahme ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können jederzeit in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Kissens ist eine Antislip-Einlage eingenäht, ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl wird so verhindert.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis sehr hohem Dekubitusrisiko freigegeben.

Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible Würfelentnahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist. Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen, angesehen.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**

Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**

Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 3008

Bezeichnung: Thera Visco fest, Art. -Nrn. RV81-09 - RV87-09, RV810-09

Art. -Nrn. :	RV81-09, RV82-09, RV810-09, RV83-09, RV84-09, RV85-09, RV86-09, RV87-09
Größe der Kissen:	35 x 35 x 8 cm 35 x 40 x 8 cm 35 x 45 x 8 cm 40 x 40 x 8 cm 40 x 45 x 8 cm 45 x 45 x 8 cm 45 x 50 x 8 cm 50 x 50 x 8 cm
Kissengewicht:	0,9 kg bis 1,5 kg
Material Kissen:	viscoelastischer-Schaumstoff für die Sitzfläche PU-Schaumstoff für die Unterseite (Schaumstoffwürfel)
Bezeichnung Bezug:	Trevira CS
Material Bezug:	100 % Trevira
Minim. Patientengewicht:	keine Untergrenze
Max. Patientengewicht:	70 kg kg
Lieferumfang:	1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen 2. Trevira CS Schutzbezug
Wiedereinsatz:	möglich nach Wiederaufarbeitung durch Hersteller
Wartungen:	keine
Besonderheiten:	entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3008

**Bezeichnung:**              Thera Visco fest, Art.-Nrn. RV81-09 - RV87-09, RV810-09

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:

Bei dem Kissen handelt es sich um ein zweilagiges Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen an der Unterseite. Die Oberseite besteht aus einer Schaumstoffplatte aus viskoelastischem Schaumstoff, welche nicht strukturiert ist und somit eine glatte Fläche bietet. Die Unterseite des Kissens besteht aus einer Lage Kaltschaumwürfel in der Größe 50 x 50 x 40 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die zwei Lagen werden am Rand verklebt und bilden so das Kissen. Die Würfel können einzeln entnommen werden, die Entnahme ist reversibel, d. h. die entnommenen Würfel können jederzeit in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Kissens ist eine Antislip-Einlage eingenäht, ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl wird so verhindert.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis sehr hohem Dekubitusrisiko freigegeben.

Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible Würfelentnahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist. Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen, angesehen.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**

Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**

Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3008

**Bezeichnung:**              Thera Visco fest, Art. -Nrn. RV81-09 - RV87-09, RV810-09

<b>Art. -Nrn. :</b>	RV81-09, RV82-09, RV810-09, RV83-09, RV84-09, RV85-09, RV86-09, RV87-09
<b>Größe der Kissen:</b>	35 x 35 x 8 cm 35 x 40 x 8 cm 35 x 45 x 8 cm 40 x 40 x 8 cm 40 x 45 x 8 cm 45 x 45 x 8 cm 45 x 50 x 8 cm 50 x 50 x 8 cm
<b>Kissengewicht:</b>	0,9 kg bis 1,5 kg
<b>Material Kissen:</b>	viscoelastischer-Schaumstoff für die Sitzfläche PU-Schaumstoff für die Unterseite (Schaumstoffwürfel)
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	Trevira CS
<b>Material Bezug:</b>	100 % Trevira
<b>Minim. Patientengewicht:</b>	keine Untergrenze
<b>Max. Patientengewicht:</b>	70 kg kg
<b>Lieferumfang:</b>	1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen 2. Trevira CS Schutzbezug
<b>Wiedereinsatz:</b>	möglich nach Wiederaufarbeitung durch Hersteller
<b>Wartungen:</b>	keine
<b>Besonderheiten:</b>	entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11.39.01.3009

**Bezeichnung:**              Thera Cubus, 8 cm, Art.-Nrn. RZ 81 - 87, RZ 810

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Zweilagiges Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen, Kaltschaumwürfel, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Durch die Einbindung der Schaumstoffwürfel in ein Haltegitter, dessen Öffnung eine geringerer Größe haben, entsteht innerhalb des Kissens ein Luftkanalsystem. Durch Bewegung des Patienten entsteht ein sog. Pumpeffekt. Die warme Luft innerhalb des Kissens wird nach Außen gedrückt und frische kühlere Luft strömt ein. Dieser Luftaustausch wird durch den verwendeten Bezug aus Trevira CS nicht behindert, so dass ein gutes Mikroklima erreicht wird. Die einzelnen Schaumstoffwürfel passen sich jeweils individuell an die Körperform und an das Gewicht an. Der Auflagedruck wird dadurch minimiert. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus den Würfellagen auf der Unterseite einzelne Würfel entnommen werden. Dadurch wird in diesen Stellen eine indirekte Hohllagerung herbeigeführt. Die gefährdete bzw. betroffene Körperstelle wird so entlastet. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können jederzeit in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Kissens ist eine Antislip-Einlage eingenäht, ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl wird so verhindert.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible Würfelentnahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist. Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als Vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen, angesehen.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**

Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 3009

Bezeichnung: Thera Cubus, 8 cm, Art.-Nrn. RZ 81 - 87, RZ 810  
Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

Art. -Nrn. :	RZ81, RZ82, RZ811, RZ83, RZ84, RZ85, RZ86, RZ87, RZ 810
Größe der Kissen:	35 x 35 x 8 cm 35 x 40 x 8 cm 35 x 45 x 8 cm 40 x 40 x 8 cm 40 x 45 x 8 cm 45 x 45 x 8 cm 45 x 50 x 8 cm 50 x 50 x 8 cm
Kissengewicht:	0,8 kg bis 1,6 kg
Material Kissen:	PU-Schaumstoff
Bezeichnung Bezug:	Trevira CS
Material Bezug:	100 % Trevira
Minim. Patientengewicht:	-
Max. Patientengewicht:	70 kg
Lieferumfang:	1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen 2. Trevira CS Schutzbezug
Wiedereinsatz:	möglich nach Wiederaufarbeitung durch Hersteller
Wartungen:	keine
Besonderheiten:	entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3010

**Bezeichnung:**              Thera Cubus, 8 cm/FEST, Art.-Nrn. RZ 81-09 bis RZ 87-09; RZ 810-09

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Zweilagiges Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen, Kaltschaumwürfel, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Durch die Einbindung der Schaumstoffwürfel in ein Haltegitter, dessen Öffnung eine geringerer Größe haben, entsteht innerhalb des Kissens ein Luftkanalsystem. Durch Bewegung des Patienten entsteht ein sog. Pumpeffekt. Die warme Luft innerhalb des Kissens wird nach Außen gedrückt und frische kühlere Luft strömt ein. Dieser Luftaustausch wird durch den verwendeten Bezug aus Trevira CS nicht behindert, so dass ein gutes Mikroklima erreicht wird. Die einzelnen Schaumstoffwürfel passen sich jeweils individuell an die Körperform und an das Gewicht an. Der Auflagedruck wird dadurch minimiert. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus den Würfellagen auf der Unterseite einzelne Würfel entnommen werden. Dadurch wird in diesen Stellen eine indirekte Hohlagerung herbeigeführt. Die gefährdete bzw. betroffene Körperstelle wird so entlastet. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können jederzeit in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Kissens ist eine Antislipnähung eingenäht, ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl wird so verhindert.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**

Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible Würfelentnahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist. Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als Vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen, angesehen.

**Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:**

Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:** 11. 39. 01. 3010

**Bezeichnung:** Thera Cubus, 8 cm/FEST, Art. -Nrn. RZ 81-09 bis RZ 87-09; RZ 810-09  
Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

**Art. -Nrn. :** RZ81-09, RZ82-09, RZ811-09, RZ83-09,  
RZ84-09, RZ85-09, RZ86-09, RZ87-09,  
RZ 810-09

**Größe der Kissen:** 35 x 35 x 8 cm  
35 x 40 x 8 cm  
35 x 45 x 8 cm  
40 x 40 x 8 cm  
40 x 45 x 8 cm  
45 x 45 x 8 cm  
45 x 50 x 8 cm  
50 x 50 x 8 cm

**Kissengewicht:** 0,8 kg bis 1,6 kg

**Material Kissen:** PU-Schaumstoff

**Bezeichnung Bezug:** Trevira CS

**Material Bezug:** 100 % Trevira

**Minim. Patientengewicht:** -

**Max. Patientengewicht:** 120 kg

**Lieferumfang:** 1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen

2. Trevira CS Schutzbezug  
möglich nach Wiederaufarbeitung  
durch Hersteller

**Wiedereinsatz:**

**Wartungen:**

keine

**Besonderheiten:**

entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 01. 3011

**Bezeichnung:**              Dual Plus 12, Art.-Nrn. DP121 bis DP127, DP1211

**Hersteller:**                Kubi vent Sitz- und Liegepolster GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Aufbau/Wirkprinzip:  
Bei dem KUBIVENT Dual Plus Kissen handelt es sich um ein zweilagiges Schaumstoffkissen mit austauschbaren Elementen. Die Oberseite besteht aus einer unstrukturierten Schaumstoffplatte aus PU-Schaumstoff, die nicht strukturiert ist und somit eine glatte Fläche bietet. Die Unterseite des Kissens besteht aus einer Lage Kaltschaumwürfel in der Größe 50 x 50 x 40 mm, die in ein flexibles Haltegitter eingefügt werden. Die zwei Lagen werden am Rand verklebt und bilden so das 10 cm hohe Kissen. Durch die Einbindung der 5 x 5 cm großen Schaumstoffwürfel in ein Haltegitter, dessen Öffnung eine Größe von 3,3 x 3,3 cm haben, entsteht innerhalb des Kissens ein Luftkanalsystem. Durch Bewegung des Patienten entsteht ein sog. Pumpeffekt. Die warme Luft innerhalb des Kissens wird nach Außen gedrückt und frische kühlere Luft strömt ein. Dieser Luftaustausch wird durch den verwendeten Bezug aus Trevira CS nicht behindert, so dass ein gutes Mikroklima erreicht wird. Die einzelnen Schaumstoffwürfel passen sich jeweils individuell an die Körperform und an das Gewicht an. Der Auflagedruck wird dadurch minimiert. Zur zusätzlichen Druckentlastung können aus den Würfellagen auf der Unterseite einzelne Würfel entnommen werden. Dadurch wird in diesen Stellen eine indirekte Hohlagerung herbeigeführt. Die gefährdete bzw. betroffene Körperstelle wird so entlastet, während der durch die Hohlagerung entstehende Mehrdruck durch die geschlossene obere Schicht gleichmäßig am Rand abgeleitet werden kann, so dass keine Abbindeerscheinungen entstehen. Die Entnahme der Würfel ist reversibel, d.h. die entnommenen Würfel können jederzeit in das Kissen eingefügt werden. Auf der Unterseite des Kissens ist eine Antislip-Einlage eingenäht, ein Verrutschen des Kissens im Rollstuhl wird so verhindert.

**Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:**  
Das Sitzkissensystem soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch Dekubidustherapie eingesetzt werden können. Der Einsatz zur Prophylaxe ist bei Personen mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko freigegeben. Weiterhin führt der Hersteller auf, dass der Einsatz des Kissens sich insbesondere empfiehlt bei Patienten, bei denen spezielle Körperbereiche (vor allem die Sitzbeinhöcker) gezielt entlastet werden müssen. Weiterhin empfiehlt sich der Einsatz bei Patienten, bei denen ein progressiver Krankheitsverlauf vorliegt, da das Kissen durch die reversible Würfelentnahme an die Bedürfnisse des Patienten anpassbar ist.

**Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

Positionsnummer: 11. 39. 01. 3011

Bezeichnung: Dual Plus 12, Art.-Nrn. DP121 bis DP127, DP1211  
Gleiches gilt für Patienten mit Hüftschiefstand, da hier zum Ausgleich Würfel entnommen werden können. Als Vorteilhaft wird auch der Einsatz bei stark schwitzenden Patienten sowie bei Patienten, welche eine gute Druckverteilung, Anpassung an die Körperform und eine Scherkraftminimierung benötigen, angesehen.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Kissen dürfen nicht bei bestehender Schaumstoffallergie eingesetzt werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei vorliegender Inkontinenz sollte ein Inkontinenzschutzbezug verwendet werden.

Art. -Nrn. :	DP121, DP122, DP1211, DP123, DP124, DP125, DP126, DP127
Größe der Kissen:	35 x 35 x 12 cm 35 x 40 x 12 cm 35 x 45 x 12 cm 40 x 40 x 12 cm 40 x 45 x 12 cm 45 x 45 x 12 cm 45 x 50 x 12 cm 50 x 50 x 12 cm
Kissengewicht:	0,9 kg bis 1,9 kg
Material Kissen:	PU-Schaumstoff für die Sitzfläche HR-Schaumstoff für die Unterseite (Schaumstoffwürfel)
Bezeichnung Bezug:	Trevira CS
Material Bezug:	100 % Trevira
Minim. Patientengewicht:	k. A.
Max. Patientengewicht:	250 kg
Lieferumfang:	1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikationen 2. Trevira CS Schutzbezug
Wiedereinsatz:	möglich nach Wiederaufarbeitung durch Hersteller
Wartungen:	keine
Besonderheiten:	entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 02. 1017

**Bezeichnung:**              Cloud, Art. -Nr. 476C00=FFC

**Hersteller:**                Otto Bock GmbH Orthopädische Industrie

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip  
Das Cloud-Kissen ist ein kombiniertes Schaum-Gel-Fluid-Sitzkissen mit im Sitzbereich eingearbeiteten Gelzellen, die durch einen Gel-Fluid-Rahmen positioniert werden. Es ersetzt ein im Rollstuhl vorhandenes Standardsitzkissen. Das Produkt selbst besteht aus einer Schaumbasis, einem innen-liegenden festen Rand zur Aufnahme und Positionierung der Gelzellen, 12 Gelzellen, die in unterschiedlicher Festigkeiten und unterschiedlich individuell eingesetzt werden können und den gesamten Gesäß- und Oberschenkelbereich ausfüllen, ein zweiteiliger Gelrand als Seiten- und Rückenkante des Kissens. Das ganze Produkt ist von einem Bezug umgeben, der dehnbar ist und einen Inkontinenzschutz beinhaltet sowie auf der unteren Seite gummiert ist. Das Produkt arbeitet nach dem Prinzip der Weichlagerung. Über die Segmentierung und den Einsatz unterschiedlicher Gelzellen ist eine individuelle Anpassung bezüglich druckentlastender Bereiche und der Positionierung des Beckens möglich.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das Sitzkissen dient je nach Schweregrad ausschließlich zur Dekubitusprophylaxe und -therapie bei Patienten mit Querschnittslähmung, Halbsseitenlähmung, Geriatrie, neurologischen Defiziten, rheumatischen Nerven- und Muskelkrankungen und ist ausschließlich bei der Benutzung im Rollstuhl zu verwenden.

**Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Bei Auftreten von Hautrötungen ist die Verwendung des Sitzkissens unverzüglich einzustellen und der behandelnde Arzt bzw. Therapeut zu kontaktieren.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Das Sitzkissen ist ausschließlich im Rollstuhl zu verwenden.

**Artikelnummern:**              476C00=FFC14x16  
   476C00=FFC15x15  
   476C00=FFC15x16  
   476C00=FFC16x16  
   476C00=FFC16x16, 5  
   476C00=FFC16x18

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:** 11. 39. 02. 1017

**Bezeichnung:** Cloud, Art. -Nr. 476C00=FFC

476C00=FFC16, 5x16  
476C00=FC16, 5x16, 5  
476C00=FFC17x18  
476C00=FC17, 5x16, 5  
476C00=FFC18x16  
476C00=FFC18, 16, 5  
476C00=FFC18x18  
476C00=FFC19x18

**Größe Kissen:** Breite x Tiefe x Höhe  
35 x 40 x 10 cm  
38 x 38 x 10 cm  
38 x 40 x 10 cm  
40 x 40 x 10 cm  
40 x 42 x 10 cm  
40 x 46 x 10 cm  
42 x 40 x 10 cm  
42 x 42 x 10 cm  
43 x 46 x 10 cm  
44 x 42 x 10 cm  
46 x 40 x 10 cm  
46 x 42 x 10 cm  
46 x 46 x 10 cm  
48 x 46 x 10 cm

**Gewicht des Kissens:** ca. 3200 g (für Referenzkisse der Größe 42 x 40 cm)

**Material Kissen:** Schaumstoff: Lycra, Denier, Pennyl a, Velcro, Urethan  
Floam Zellen: Floam (Mi neral Öl, Kraton, Acryl)

**Bezeichnung Bezug:** Dartexbezug  
**Material Bezug:** Dartex  
**Min. Patientengewicht:** keine Untergrenze  
**Max. Patientengewicht:** 125 kg

**Lieferumfang:** 1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezi fi -  
kation  
2. Dartexbezug

**Wiedereinsatz:** nicht möglich  
**Wartungen:** keine  
**Besonderheiten:** entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 02. 1022

**Bezeichnung:**              Relax Duogel Contour

**Hersteller:**                Trulife Limited

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen besteht aus einer anatomisch geformten Schaumstoffwanne aus Polyurethan mit einer hohen Rückstellfähigkeit. Zwei weitere Schichten, eine aus Schaumstoff mit langsamer Formwiedergewinnung sowie die oberste Schicht aus verschiedenen Gelen bieten eine laut Herstellerangabe gute Gewichtsverteilung sowie eine effektive Stütze und Positionierung für den Patienten.

Das gesamte Kissen ist von einem dehnbaren und atmungsaktiven Polyurethanbezug umgeben, welcher auf der Unterseite eine spezielle, rutschfeste Beschichtung besitzt. Gemäß Herstellerangaben ist das Kissen zur Dekubitusprophylaxe und auch zur Therapie geeignet.

**Art. -Nrn. :**                      RD003- 1616, RD003- 1717, RD003- 1816,  
RD003- 1818, RD003- 2018

**Größen:**                        40 cm x 40 cm x 7 cm  
43 cm x 43 cm x 7 cm  
45 cm x 40 cm x 7 cm  
45 cm x 45 cm x 7 cm  
50 cm x 45 cm x 7 cm

**Gewicht:**                        ca. 1,6 kg, 1,9 kg, 2,0 kg, 2,15 kg, 2,35 kg

**Material Kissen:**              TruGel und FloGel mit  
Polyurethanbeschichtung,  
viscoelastische Schaumfläche

**Bezeichnung Bezug:**              Bezug

**Material Bezug:**                oben: Polyester mit  
Polyurethanbeschichtung,  
unten: Nylon mit Polyurethanbeschichtung

**Min. Patientengewicht:**        keine Untergrenze

**Max. Patientengewicht:**        130 kg

**Lieferumfang:**                1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikation  
2. Bezug

**Wiederseinsatz:**                Möglich nach Wischdesinfektion  
und waschen

**Wartungen:**                      keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 02. 2001

**Bezeichnung:**              Z-Flo Art. -Nr. 476C00=Z

**Hersteller:**                Otto Bock GmbH Orthopädische Industrie

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip  
Das Z-Flo-Kissen dient gemäß Herstellerangabe der Weichlagerung bei sitzenden Patienten. Zusätzlich soll eine Vermeidung von Scherkräften einen erweiterten Dekubitusschutz bieten. Gemäß Herstellerangabe kann das Kissen auch die Sitzposition unterstützen und verbessert die Luftzirkulation (Mikroklima). Das Kissen ersetzt ein im Rollstuhl vorhandenes Standardsitzkissen. Das Produkt selbst besteht aus einer weichen Schaumbstoffbasis, die mit einer Kunststoffhülle mit Schweißnaht umschlossen ist. Mittels eines Ventils kann diese Basis unterschiedlich aufgeblasen und damit die Schaumbstoffhärte eingestellt werden. Eine Gelfluidauflage, die mittels über Eck laufende Gummibänder am Basisteil fixiert wird und für eine bessere Belüftung mit sehr dünnem Schaumbstoff beschichtet ist, bedeckt den gesamten Sitzflächenbereich. Die Gelfluidauflage ist mittels Schweißnähten unterteilt, so dass eine anatomische Anformung entsteht. Die runden Schweißnähte im Gesäßbereich und die Längsnähte im Beinbereich ermöglichen eine Beckenstabilisierung und Positionierung, so der Hersteller. Das gesamte Kissen ist von einem Inkontinenzschutzbezug, der elastisch ist und auf der Unterseite gummiert ist, umgeben.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das Sitzkissen dient je nach Schweregrad ausschließlich zur Dekubitusprophylaxe und -therapie bei Patienten mit Querschnittslähmung, Halbsseitenlähmung, Geriatrie, neurologischen Defiziten, rheumatischen Nerven- und Muskelerkrankungen und ist ausschließlich bei der Benutzung im Rollstuhl zu verwenden.

**Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Bei Auftreten von Hautrötungen ist die Verwendung des Sitzkissens unverzüglich einzustellen und der behandelnde Arzt bzw. Therapeut zu kontaktieren.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine Randbedingungen durch den Hersteller benannt

**Artikelnummern:**

476C00=Z15x16

476C00=Z16x16

476C00=Z16x18

**Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

Positionsnummer: 11. 39. 02. 2001

Bezeichnung: Z-Flo Art. -Nr. 476C00=Z

476C00=Z16, 5x16, 5  
476C00=Z18x16  
476C00=Z18, 16, 5  
476C00=Z18x18  
476C00=Z20x18

Größe Kissen: Breite x Tiefe x Höhe

38 x 40 x 7 cm  
40 x 40 x 7 cm  
40 x 46 x 7 cm  
42 x 42 x 7 cm  
46 x 40 x 7 cm  
46 x 42 x 7 cm  
46 x 46 x 7 cm  
50 x 46 x 7 cm

Gewicht des Kissens: ca. 1600 g bei Referenzgröße 40 x 40 cm

Material Kissen: Schaumstoff: Polyurethan  
Foam Zellen: Floam (Mineral Öl, Kraton, Acryl)

Bezeichnung Bezug: Bezug  
Material Bezug: Synthetisches Gummi  
Min. Patientengewicht: keine Untergrenze  
Max. Patientengewicht: 125 kg

Lieferumfang: 1. Sitzkissen gemäß o.g. Spezifikation  
2. SchwarzerBbezug

Wiedereinsatz: nicht möglich

Wartungen: keine

Besonderheiten: entfällt

Indikationen:

nti-Dekubitusitzhilfen dieser Produktart können - soweit der Hersteller nicht abweichende Angaben zu den Indikationsbereichen und zur Zweckbestimmung (siehe Einzelproduktauf-listung) vorgibt - dann zum Einsatz kommen, wenn

1. bereits Dekubitalulzera vorliegen

oder

2. durch Krankheit oder Behinderung ein dauerndes Sitzen erforderlich ist und zugleich ein erhöhtes Dekubitusrisiko vorliegt. Dies kann, z.B. bei Patienten mit Lähmungen der Extremitäten und/oder des Rumpfes zutreffen. Erhöht wird das Risiko durch zusätzliches Vorliegen von z. B.

- Inkontinenz,
- bereits bestehenden Hautdefekten, z. B. durch Ekzeme,

- Allergien,
- Kreislaufstörungen mit Hypotonie, Hypoxie und/oder Anämie, Herzinsuffizienz
  - Sensibilitätsstörungen, neurotrophe Störungen,
  - schlechter Allgemeinzustand, z. B. durch Exsikkose, Anämie oder Kachexie verursacht.

Eine Versorgung mit Anti-Dekubitusz Hilfsmitteln ist erforderlich, wenn ein hohes Risiko für das Auftreten eines Dekubitus im Sitzen besteht. Das Risiko einen Dekubitus zu erhalten ist individuell für den Patienten und seine jeweilige (Pflege-) Situation abzuschätzen. Um ein bestehendes Dekubitusrisiko adäquat ermitteln zu können, müssen die einzelnen dekubitogenen Faktoren und das Gesamtrisiko mittels standardisierter Risikoskalen eingeschätzt werden. Ergibt sich aus dieser Bewertung ein erhöhtes Dekubitusrisiko im Sitzen, besteht eine Indikation zur Versorgung mit Anti-Dekubitusz Hilfsmitteln.

Anti-Dekubitusz Hilfen kommen immer dann zum Einsatz wenn die o. g. Bedingungen erfüllt sind und der Patient noch in der Lage ist z. B. auf Stühlen oder in Rollstühlen - ggf. auch mit Unterstützung - über einen längeren Zeitraum zu sitzen.

Für die Produkte dieser Produktart gelten - soweit der Hersteller nicht abweichende Angaben zu den Indikationsbereichen und zur Zweckbestimmung (siehe Einzelproduktaufstellung) vorgibt - folgende Anwendungsempfehlungen.

Sie können eingesetzt werden, wenn

- der Patient - ggf. mit zusätzlicher Unterstützung - sitzen kann,
- die Minderung von Scherkräften erforderlich ist,
- eine Stoßdämpfung erforderlich ist,
- eine gute Druckverteilung erforderlich ist.

Sie sollten nicht eingesetzt werden, wenn

- der Patient auf bereits bestehenden Hautdefekten (Ulzera, Ekzeme usw.) gelagert werden müsste.
- der Patient inkontinent ist und kein Inkontinenzbezug genutzt wird.

Sie sind nur eingeschränkt nutzbar, wenn

- der Patient übermäßig schwitzt und Hautmazeration zusätzlich begünstigt wird.

Diese Anwendungsempfehlungen müssen immer individuell für den Einzelfall betrachtet werden. Hierbei sind Nutzen und Risiken für den jeweils vorliegenden Fall abzuwägen. Die Empfehlungen können nur Hinweise darauf sein, was ggf. im Einzelfall zu unternehmen ist.

Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

<b>Produktgruppe</b>	<b>11 Hilfsmittel gegen Dekubitus</b>
Positionsnummer:	11. 39. 02. 3001
Bezeichnung:	KUBIVENT Contura GEL; Art. -Nrn. : CONG38408/40428/42428/45428//45458/48458/50458-I
Hersteller:	Kubi vent GmbH Medi zini sche Pol stersysteme
Konstruktionsmerkmale:	Das Sitzkissen besteht aus einer anatomisch geformten viscoelastischen Oberseite und einer unterteilten Schaumstoffplatte als Unterseite. Im hinteren Bereich der Unterseite ist zwischen Ober- und Unterseite eine Gelschicht integriert. Laut Herstellerangabe soll diese Gelschicht kühlend auf das Mikroklima wirken und zusätzlich zur Entlastung der Sitzbeinhöcker dienen.  Das gesamte Kissen ist von einem Inkontinenzschutzbezug umgeben, welcher auf der Unterseite eine spezielle, rutschhemmende Beschichtung besitzt. Gemäß Herstellerangaben ist das Kissen zur Dekubitusprophylaxe und auch zur Therapie bei mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko und einem Dekubitus geeignet.  Art. -Nrn. : CONG38408/40428/42428/45428//45458/48458/50458-I Größen: 38 cm x 40 cm x 8 cm 40 cm x 42 cm x 8 cm 42 cm x 42 cm x 8 cm 45 cm x 42 cm x 8 cm 45 cm x 45 cm x 8 cm 48 cm x 45 cm x 8 cm 50 cm x 45 cm x 8 cm Gewicht: Kissens) ca. 0,8 kg - 1,3 kg (je nach Größe d. Material Kissens: Oberseite: Visco-Schaumstoff Unterseite (unterteilt): PU-Schaumstoff Gel-Schicht Kaltschaumstoff  Bezeichnung Bezug: Inko-Bezug Material Bezug: PU-beschichtetes PES-Gewirk Min. Patientengewicht: keine Untergrenze Max. Patientengewicht: 120 kg  Lieferumfang: 1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikation 2. Inko-Bezug Wiederseinsatz: Möglich nach Aufbereitung Wartungen: keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 1015

**Bezeichnung:**              Cushion Air, 1 Ventil, Sitzhöhe 5 cm

**Hersteller:**                Clearview Healthcare GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. Das Luftkissen besteht aus einer Luftkammer mit einem Ventil zur Luftbefüllung. Die Luftkammer ist nochmals in untereinander verbundene, kleinere, wabenförmige Kammern unterteilt (Mohrenkopfprinzip). Durch manuelles Betätigen der Luftpumpe werden die Luftkammern gefüllt. Das gesamte Luftkissen ist mit einem atmungsaktiven Bezug umgeben, welches auf der Unterseite eine Antirutschbeschichtung aufweist.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das Sitzkissen dient der Dekubitusprophylaxe und -therapie bei bereits bestehendem Dekubitus zur Dekubitusprophylaxe bei niedrigem bis hohem Dekubitusrisiko sowie nach Zuständen nach Dekubitus.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das Produkt soll nicht verwendet werden bei Sitzunfähigkeit.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Randbedingungen angegeben.

**Artikelnummer:**              1RLP1515-2, 1RLP1616-2, 1RLP1816-2  
1RLP1818-2, 1RLP2018-2

**Größe Kissen (B x T x H):**      36 cm x 40 cm x 5 cm  
40 cm x 40 cm x 5 cm  
46 cm x 40 cm x 5 cm  
46 cm x 46 cm x 5 cm  
50 cm x 46 cm x 5 cm

**Gewicht Kissen:**              ca. 1,5 kg

**Material Kissen:**              PVC

**Bezeichnung Bezug:**          Nylon-Stretch

**Min. Patientengewicht:**      keine Untergrenze

**Max. Patientengewicht:**      keine Obergrenze

**Lieferumfang:**                1. Luftzellensitzkissen gemäß o. g. Spezifikation  
2. Sitzkissenbezug  
3. Luftpumpe  
4. Reparaturkit incl. Gebrauchsan-

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11.39.03.1015

Bezeichnung: Cushion Air, 1 Ventil, Sitzhöhe 5 cm

Wiedereinsatz: weisung  
Wartungen: nicht möglich  
Besonderheiten: keine  
entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 1016

**Bezeichnung:**              Cushion Air, 1 Ventil, Sitzhöhe 10 cm

**Hersteller:**                Clearview Healthcare GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. Das Luftkissen besteht aus einer Luftkammer mit einem Ventil zur Luftbefüllung. Die Luftkammer ist nochmals in untereinander verbundene, kleinere, wabenförmige Kammern unterteilt (Mohrenkopfprinzip). Durch manuelles Betätigen der Luftpumpe werden die Luftkammern gefüllt. Das gesamte Luftkissen ist mit einem atmungsaktiven Bezug umgeben, welches auf der Unterseite eine Antirutschbeschichtung aufweist.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das Sitzkissen dient der Dekubitusprophylaxe und -therapie bei bereits bestehendem Dekubitus zur Dekubitusprophylaxe bei niedrigem bis hohem Dekubitusrisiko sowie nach Zuständen nach Dekubitus.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das Produkt soll nicht verwendet werden bei Sitzunfähigkeit.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Randbedingungen angegeben.

**Artikelnummer:**              1RHP1515-4, 1RHP1616-4, 1RHP1816-4  
1RHP1818-4, 1RHP2018-4

**Größe Kissen (B x T x H):**      36 cm x 40 cm x 10 cm  
40 cm x 40 cm x 10 cm  
46 cm x 40 cm x 10 cm  
46 cm x 46 cm x 10 cm  
50 cm x 46 cm x 10 cm

**Gewicht Kissen:**              ca. 1,5 kg

**Material Kissen:**              PVC

**Bezeichnung Bezug:**        Nylon-Stretch

**Min. Patientengewicht:**      keine Untergrenze

**Max. Patientengewicht:**      keine Obergrenze

**Lieferumfang:**                1. Luftzellensitzkissen gemäß o. g. Spezifikation  
2. Sitzkissenbezug  
3. Luftpumpe  
4. Reparaturkit incl. Gebrauchsan-

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11.39.03.1016

Bezeichnung: Cushion Air, 1 Ventil, Sitzhöhe 10 cm

	weisung
Wiedereinsatz:	nicht möglich
Wartungen:	keine
Besonderheiten:	entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 1023

**Bezeichnung:**              Kineris Kissen 10 cm, Zweikammersystem

**Hersteller:**                ASKLÉSANTÉ groupe Winnicare

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. Das Luftkissen besteht aus zwei Luftkammern mit je einem Ventil zur Luftbefüllung. Jede Luftkammer ist nochmals in untereinander verbundene, kleinere, wabenförmige Kammern unterteilt (Mohrenkopfprinzip). Durch manuelles Betätigen der Luftpumpe werden die Luftkammern gefüllt. Das gesamte Luftkissen ist mit einem atmungsaktiven Bezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Erhöhtes Dekubitusrisiko durch Krankheit, Behinderung, und/oder dauerhaftes Sitzen, bei Patienten mit Lähmungen der Extremitäten und/oder des Rumpfes, bei Inkontinenz oder Sensibilitätsstörungen. Bei Patienten mit bestehenden Dekubitalulzera und/oder bestehenden Hautdefekten.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das Produkt soll nicht verwendet werden bei Sitzunfähigkeit.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Randbedingungen.

**Artikelnummer:**              V 3610-2EL  
   V 4210-2EL  
   V 4910-2EL  
   V 5610-2EL  
   V 6410-2EL  
   V 7210-2EL  
   V 8110-2EL  
   V 9010-2EL  
   V 1010-2EL

**Größe Kissen (B x T x H):** (30-34) cm x (30-34) cm x 10 cm  
   (30-34) cm x (34-38) cm x 10 cm  
   (35-34) cm x (35-38) cm x 10 cm  
   (35-34) cm x (39-42) cm x 10 cm  
   (39-34) cm x (39-42) cm x 10 cm  
   (39-34) cm x (43-46) cm x 10 cm  
   (43-34) cm x (43-46) cm x 10 cm  
   (43-34) cm x (46-50) cm x 10 cm  
   (47-34) cm x (46-50) cm x 10 cm

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 03. 1023

Bezeichnung: Kineris Kissen 10 cm, Zweikammersystem  
Gewicht Kissen: ca. 1,5 kg bis 2,5 kg  
Material Kissen: Elasthan  
Bezeichnung Bezug: entfällt  
Material Bezug: Polyethylen  
Min. Patientengewicht: 40 kg  
Max. Patientengewicht: 150 kg

Lieferumfang: 1. Luftzellensitzkissen gemäß o.g. Spezifikation, in 10 cm Höhe  
2. Atmungsaktiver Bezug

Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion  
Wartungen: keine  
Besonderheiten: entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 1024

**Bezeichnung:**              Kineris Kissen 7 cm, Zweikammersystem

**Hersteller:**                ASKLÉSANTÉ groupe Winnicare

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. Das Luftkissen besteht aus zwei Luftkammern mit je einem Ventil zur Luftbefüllung. Jede Luftkammer ist nochmals in untereinander verbundene, kleinere, wabenförmige Kammern unterteilt (Mohrenkopfprinzip). Durch manuelles Betätigen der Luftpumpe werden die Luftkammern gefüllt. Das gesamte Luftkissen ist mit einem atmungsaktiven Bezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Erhöhtes Dekubitusrisiko durch Krankheit, Behinderung, und/oder dauerhaftes Sitzen, bei Patienten mit Lähmungen der Extremitäten und/oder des Rumpfes, bei Inkontinenz oder Sensibilitätsstörungen. Bei Patienten mit bestehenden Dekubitalulzera und/oder bestehenden Hautdefekten.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das Produkt soll nicht verwendet werden bei Sitzunfähigkeit.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Randbedingungen.

**Artikelnummer:**              V 367-2EL  
   V 427-2EL  
   V 497-2EL  
   V 567-2EL  
   V 647-2EL  
   V 727-2EL  
   V 817-2EL  
   V 907-2EL  
   V 107-2EL

**Größe Kissen (B x T x H):** (30-34) cm x (30-34) cm x 7 cm  
   (30-34) cm x (34-38) cm x 7 cm  
   (35-34) cm x (35-38) cm x 7 cm  
   (35-34) cm x (39-42) cm x 7 cm  
   (39-34) cm x (39-42) cm x 7 cm  
   (39-34) cm x (43-46) cm x 7 cm  
   (43-34) cm x (43-46) cm x 7 cm  
   (43-34) cm x (46-50) cm x 7 cm  
   (47-34) cm x (46-50) cm x 7 cm

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 03. 1024

Bezeichnung: Kineris Kissen 7 cm, Zweikammersystem

Gewicht Kissen:	ca. 1,5 kg bis 2,5 kg
Material Kissen:	Elasthan
Bezeichnung Bezug:	entfällt
Material Bezug:	Polyethylen
Min. Patientengewicht:	40 kg
Max. Patientengewicht:	150 kg

Lieferumfang:

1. Luftzellensitzkissen gemäß o. g. Spezifikation, in 7 cm Höhe
2. Atmungsaktiver Bezug

Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion

Wartungen: keine

Besonderheiten: entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 1025

**Bezeichnung:**              Kineris Kissen 10 cm, Einkammersystem

**Hersteller:**                ASKLÉSANTÉ groupe Winnicare

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. Das Luftkissen besteht aus einer Luftkammer mit einem Ventil zur Luftbefüllung. Die Luftkammer ist nochmals in untereinander verbundene, kleinere, wabenförmige Kammern unterteilt (Mohrenkopfprinzip). Durch manuelles Betätigen der Luftpumpe werden die Luftkammern gefüllt. Das gesamte Luftkissen ist mit einem atmungsaktiven Bezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Erhöhtes Dekubitusrisiko durch Krankheit, Behinderung, und/oder dauerhaftes Sitzen, bei Patienten mit Lähmungen der Extremitäten und/oder des Rumpfes, bei Inkontinenz oder Sensibilitätsstörungen. Bei Patienten mit bestehenden Dekubitalulzera und/oder bestehenden Hautdefekten.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das Produkt soll nicht verwendet werden bei Sitzunfähigkeit.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Randbedingungen.

**Artikelnummer:**              V 3610-1EL  
   V 4210-1EL  
   V 4910-1EL  
   V 5610-1EL  
   V 6410-1EL  
   V 7210-1EL  
   V 8110-1EL  
   V 9010-1EL  
   V 1010-1EL

**Größe Kissen (B x T x H):** (30-34) cm x (30-34) cm x 10 cm  
   (30-34) cm x (34-38) cm x 10 cm  
   (35-34) cm x (35-38) cm x 10 cm  
   (35-34) cm x (39-42) cm x 10 cm  
   (39-34) cm x (39-42) cm x 10 cm  
   (39-34) cm x (43-46) cm x 10 cm  
   (43-34) cm x (43-46) cm x 10 cm  
   (43-34) cm x (46-50) cm x 10 cm  
   (47-34) cm x (46-50) cm x 10 cm

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 03. 1025

Bezeichnung: Kineris Kissen 10 cm, Einkammersystem

Gewicht Kissen:	ca. 1,5 kg bis 2,5 kg
Material Kissen:	Elasthan
Bezeichnung Bezug:	entfällt
Material Bezug:	Polyethylen
Min. Patientengewicht:	40 kg
Max. Patientengewicht:	150 kg

Lieferumfang: 1. Luftzellensitzkissen gemäß o.g. Spezifikation, in 10 cm Höhe  
2. Atmungsaktiver Bezug

Wiedereinsatz: möglich nach Desinfektion  
Wartungen: keine  
Besonderheiten: entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 1025

**Bezeichnung:**              Kineris Kissen 10 cm, Einkammersystem

**Hersteller:**                ASKLÉSANTÉ groupe Winnicare

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. Das Luftkissen besteht aus einer Luftkammer mit einem Ventil zur Luftbefüllung. Die Luftkammer ist nochmals in untereinander verbundene, kleinere, wabenförmige Kammern unterteilt (Mohrenkopfprinzip). Durch manuelles Betätigen der Luftpumpe werden die Luftkammern gefüllt. Das gesamte Luftkissen ist mit einem atmungsaktiven Bezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Erhöhtes Dekubitusrisiko durch Krankheit, Behinderung, und/oder dauerhaftes Sitzen, bei Patienten mit Lähmungen der Extremitäten und/oder des Rumpfes, bei Inkontinenz oder Sensibilitätsstörungen. Bei Patienten mit bestehenden Dekubitalulzera und/oder bestehenden Hautdefekten.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das Produkt soll nicht verwendet werden bei Sitzunfähigkeit.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Randbedingungen.

**Artikelnummer:**              V 3610-1EL  
   V 4210-1EL  
   V 4910-1EL  
   V 5610-1EL  
   V 6410-1EL  
   V 7210-1EL  
   V 8110-1EL  
   V 9010-1EL  
   V 1010-1EL

**Größe Kissen (B x T x H):** (30-34) cm x (30-34) cm x 10 cm  
   (30-34) cm x (34-38) cm x 10 cm  
   (35-34) cm x (35-38) cm x 10 cm  
   (35-34) cm x (39-42) cm x 10 cm  
   (39-34) cm x (39-42) cm x 10 cm  
   (39-34) cm x (43-46) cm x 10 cm  
   (43-34) cm x (43-46) cm x 10 cm  
   (43-34) cm x (46-50) cm x 10 cm  
   (47-34) cm x (46-50) cm x 10 cm

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer:      11. 39. 03. 1025

Bezeichnung:      Kineris Kissen 10 cm, Einkammersystem

Gewicht Kissen:	ca. 1,5 kg bis 2,5 kg
Material Kissen:	Elasthan
Bezeichnung Bezug:	entfällt
Material Bezug:	Polyethylen
Min. Patientengewicht:	40 kg
Max. Patientengewicht:	150 kg

Lieferumfang:      1. Luftzellensitzkissen gemäß o.g. Spezifikation, in 10 cm Höhen  
2. Atmungsaktiver Bezug

Wiedereinsatz:      möglich nach Desinfektion

Wartungen:      keine

Besonderheiten:      entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 1026

**Bezeichnung:**              Kineris Kissen 7 cm, Einkammersystem

**Hersteller:**                ASKLÉSANTÉ groupe Winnicare

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. Das Luftkissen besteht aus einer Luftkammer mit einem Ventil zur Luftbefüllung. Die Luftkammer ist nochmals in untereinander verbundene, kleinere, wabenförmige Kammern unterteilt (Mohrenkopfprinzip). Durch manuelles Betätigen der Luftpumpe werden die Luftkammern gefüllt. Das gesamte Luftkissen ist mit einem atmungsaktiven Bezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Erhöhtes Dekubitusrisiko durch Krankheit, Behinderung, und/oder dauerhaftes Sitzen, bei Patienten mit Lähmungen der Extremitäten und/oder des Rumpfes, bei Inkontinenz oder Sensibilitätsstörungen. Bei Patienten mit bestehenden Dekubitalulzera und/oder bestehenden Hautdefekten.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das Produkt soll nicht verwendet werden bei Sitzunfähigkeit.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Randbedingungen.

**Artikelnummer:**              V 367- 1EL  
    V 427- 1EL  
    V 497- 1EL  
    V 567- 1EL  
    V 647- 1EL  
    V 727- 1EL  
    V 817- 1EL  
    V 907- 1EL  
    V 107- 1EL

**Größe Kissen (B x T x H):** (30-34) cm x (30-34) cm x 7 cm  
    (30-34) cm x (34-38) cm x 7 cm  
    (35-34) cm x (35-38) cm x 7 cm  
    (35-34) cm x (39-42) cm x 7 cm  
    (39-34) cm x (39-42) cm x 7 cm  
    (39-34) cm x (43-46) cm x 7 cm  
    (43-34) cm x (43-46) cm x 7 cm  
    (43-34) cm x (46-50) cm x 7 cm  
    (47-34) cm x (46-50) cm x 7 cm

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer:      11. 39. 03. 1026

Bezeichnung:            Kineris Kissen 7 cm, Einkammersystem

Gewicht Kissen:            ca. 1,5 kg bis 2,5 kg

Material Kissen:            Elasthan

Bezeichnung Bezug:        entfällt

Material Bezug:            Polyethylen

Min. Patientengewicht:    40 kg

Max. Patientengewicht:    150 kg

Lieferumfang:            1. Luftzellensitzkissen gemäß o. g.  
Spezifikation, in 7 cm Höhe

2. Atmungsaktiver Bezug

Wiedereinsatz:            möglich nach Desinfektion

Wartungen:                keine

Besonderheiten:            entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 3010

**Bezeichnung:**      Airflex - Rollstuhlsitzkissen mit/ohne medialer Oberschenkelanlage

**Hersteller:**      Vakuumform GbR

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Kombiniertes Schaumstoff-Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. auf den Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. Das Sitzkissen besteht aus vier miteinander kommunizierenden Kammern. Der Luftaustausch zwischen den Kammern wird über Ventile geregelt. Dadurch lässt sich das Kissen individuell anpassen und auch als Positionierungshilfe nutzen.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Gemäß Herstellerangabe ist das Sitzkissen geeignet bei bereits bestehendem Dekubital Ulcera zur Prophylaxe bei Personen mit niedrigem bis hohem Dekubitusrisiko sowie bei Assymetriem des Beckens.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Gemäß Herstellerangabe ist die Verwendung des Rollstuhlsitzkissens nicht angezeigt bei Sitzunfähigkeit.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Angaben.

**Artikelnummern:**      ohne Artikelnummer  
**Größe Kissen (B x T x H):** 36 x 36 cm, 40 x 40 cm, 40 x 43 cm,  
40 x 45 cm, 43 x 43 cm, 43 x 45 cm,  
43 x 50 cm, 45 x 45 cm, 45 x 50 cm,  
50 x 40 cm

**Gewicht Kissen:**      ca. 0,71 bis 1,04 kg  
**Material Kissen:**      Polyurethan-Kaltschaum mit  
Polyethylenfolie umhüllt

**Bezeichnung Bezug:**      Wechselbezug

**Material Bezug:**      Polyester

**Min. Patientengewicht:**      10 kg

**Max. Patientengewicht:**      120 kg

**Lieferumfang:**      1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikation  
2. Wechselbezug

**Wiedererinsatz:  
Wartungen:**      gemäß Herstellerangabe möglich  
keine Angaben

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 3011

**Bezeichnung:**      Rolko AIRPAD, Art. -Nrn. SK-AIR- 380/400/430x400x80- S, SK-AIR- 450x400/450x80- S, SK-AIR- 480x430x80- S

**Hersteller:**      Rolko Kohlgrüber GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Kombiniertes Schaumstoff-Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. auf den Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. 1-Kammer-Schaumstoffkissen, das mit Luft befüllt werden kann. Das Sitzkissen ist von einem Bezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Gemäß Herstellerangabe ist das Sitzkissen geeignet bei bereits bestehendem Dekubital Ulcera sowie zur Prophylaxe und Therapieunterstützung.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Gemäß Herstellerangabe sind die zulässigen Patientengewichte zu beachten. Weiterhin ist bei Hautrötungen oder anderen Schädigungen beim Benutzer, die nicht innerhalb kurzer Zeit verschwinden, das Kissen nicht mehr zu verwenden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Angaben.

**Artikelnummern:**      ohne Artikelnummer  
**Größe Kissen (B x T x H):** 38 x 40 cm, 40 x 40 cm  
43 x 40 cm, 45 x 40 cm  
45 x 45 cm, 48 x 43 cm  
Höhe 8 cm  
**Gewicht Kissen:**      ca. 0,68 bis 0,88 kg  
**Material Kissen:**      Polyurethan-Kaltschaum, Polyesterfolie  
**Bezeichnung Bezug:**      Standardbezug  
**Material Bezug:**      Polyester  
**Min. Patientengewicht:**      30 kg  
**Max. Patientengewicht:**      150 kg

**Lieferumfang:**      1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikation  
2. Standardbezug  
**Wiedereinsatz:**      gemäß Herstellerangabe möglich  
**Wartungen:**      keine Angaben

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 4014

**Bezeichnung:**              Cushion Air, 2 Ventile, Sitzhöhe 10 cm

**Hersteller:**                Clearview Healthcare GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. Das Luftkissen besteht aus zwei Luftkammern mit zwei Ventilen zur Luftbefüllung. Die Luftkammern sind nochmals in untereinander verbundene, kleinere, wabenförmige Kammern unterteilt (Mohrenkopfprinzip). Durch manuelles Betätigen der Luftpumpe werden die Luftkammern gefüllt. Das gesamte Luftkissen ist mit einem atmungsaktiven Bezug umgeben, welches auf der Unterseite eine Antirutschbeschichtung aufweist.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das Sitzkissen dient der Dekubitusprophylaxe und -therapie bei bereits bestehendem Dekubitus zur Dekubitusprophylaxe bei niedrigem bis hohem Dekubitusrisiko sowie nach Zuständen nach Dekubitus. Durch die Verwendung zweier Luftkammern ist es möglich, bei Sitzasymmetrie, beispielsweise aufgrund von Skoliosen, Amputationen oder Beckenschiefstand, eine Positionierung durchzuführen.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das Produkt soll nicht verwendet werden bei Sitzunfähigkeit.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Randbedingungen angegeben.

**Artikelnummer:**              2RHP1515-4, 2RHP1616-4, 2RHP1816-4  
2RHP1818-4, 2RHP2018-4

**Größe Kissen (B x T x H):**    36 cm x 40 cm x 10 cm  
40 cm x 40 cm x 10 cm  
46 cm x 40 cm x 10 cm  
46 cm x 46 cm x 10 cm  
50 cm x 46 cm x 10 cm

**Gewicht Kissen:**              ca. 1,5 kg

**Material Kissen:**              PVC

**Bezeichnung Bezug:**        Nylon-Stretch

**Min. Patientengewicht:**      keine Untergrenze

**Max. Patientengewicht:**      keine Obergrenze

**Lieferumfang:**                1. Luftzellensitzkissen gemäß o. g. Spezifikation  
2. Sitzkissenbezug

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11.39.03.4014

Bezeichnung: Cushion Air, 2 Ventile, Sitzhöhe 10 cm

3. Luftpumpe

4. Reparaturkit incl. Gebrauchsanweisung

Wiederseinsatz:

nicht möglich

Wartungen:

keine

Besonderheiten:

entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 4015

**Bezeichnung:**              Cushion Air, 2 Ventile, Sitzhöhe 5 cm

**Hersteller:**                Clearview Healthcare GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Luftkissen als Sitzhilfe, welches auf die Sitzfläche, z. B. Rollstuhl, gelegt wird und ein evtl. vorhandenes Sitzkissen ersetzt. Das Luftkissen besteht aus zwei Luftkammern mit zwei Ventilen zur Luftbefüllung. Die Luftkammern sind nochmals in untereinander verbundene, kleinere, wabenförmige Kammern unterteilt (Mohrenkopfprinzip). Durch manuelles Betätigen der Luftpumpe werden die Luftkammern gefüllt. Das gesamte Luftkissen ist mit einem atmungsaktiven Bezug umgeben, welches auf der Unterseite eine Antirutschbeschichtung aufweist.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das Sitzkissen dient der Dekubitusprophylaxe und -therapie bei bereits bestehendem Dekubitus zur Dekubitusprophylaxe bei niedrigem bis hohem Dekubitusrisiko sowie nach Zuständen nach Dekubitus. Durch die Verwendung zweier Luftkammern ist es möglich, bei Sitzasymmetrie, beispielsweise aufgrund von Skoliosen, Amputationen oder Beckenschiefstand, eine Positionierung durchzuführen.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation** gemäß Herstellerangabe:  
Das Produkt soll nicht verwendet werden bei Sitzunfähigkeit.

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Randbedingungen angegeben.

**Artikelnummer:**              2RLP1515-2, 2RLP1616-2, 2RLP1816-2  
2RLP1818-2, 2RLP2018-2

**Größe Kissen (B x T x H):** 36 cm x 40 cm x 5 cm  
40 cm x 40 cm x 5 cm  
46 cm x 40 cm x 5 cm  
46 cm x 46 cm x 5 cm  
50 cm x 46 cm x 5 cm

**Gewicht Kissen:**              ca. 1,5 kg

**Material Kissen:**              PVC

**Bezeichnung Bezug:**        Nylon-Stretch

**Min. Patientengewicht:**      keine Untergrenze

**Max. Patientengewicht:**      keine Obergrenze

**Lieferumfang:**                1. Luftzellensitzkissen gemäß o. g. Spezifikation  
2. Sitzkissenbezug

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 03. 4015

Bezeichnung: Cushion Air, 2 Ventile, Sitzhöhe 5 cm

3. Luftpumpe

4. Reparaturkit incl. Gebrauchsanweisung

Wiederseinsatz:

nicht möglich

Wartungen:

keine

Besonderheiten:

entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 03. 6001

**Bezeichnung:**            Relax Gel cell G1

**Hersteller:**              Trulife Limited

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen besteht aus 34 aufblasbaren, quadratischen Würfелеlementen, welche auf der Oberseite mit einer Schicht aus druckentlastendem Gel überzogen sind. Die 34 zusammenhängenden Zellen können individuell über eine im Lieferumfang befindliche Pumpe aufgeblasen werden. Bei Druckeinwirkung zirkuliert die Luft in alle Zellen und das Gewicht wird gleichmäßig verteilt. Hierdurch soll gemäß Herstellerangabe eine hohe Druckkonzentration im Bereich von Knochenvorsprüngen reduziert werden.

Das gesamte Kissen ist von einem dehnbaren und atmungsaktiven Polyurethanbezug umgeben, welcher auf der Unterseite eine spezielle, rutschfeste Beschichtung besitzt. Gemäß Herstellerangaben ist das Kissen zur Dekubitusprophylaxe und auch zur Therapie geeignet.

**Art. - Nrn. :**                    RG 216160, RG 217170, RG 216189  
**Größen:**                        40 cm x 40 cm x 4 cm  
    43 cm x 43 cm x 4 cm  
    45 cm x 40 cm x 4 cm  
**max. Patientengewicht:**      130 kg  
**Gewicht des Kissens:**        1,15 kg - 1,7 kg  
**Material Kissen:**              TruGEL auf Silikonbasis mit Polyurethanbeschichtung  
**Bezeichnung Bezug:**         Bezug  
**Material Bezug:**              Polyester mit Polyurethanbeschichtung  
    (Oberseite)                        Nylon mit Polyurethanbeschichtung  
    (Unterseite)  
**Min. Patientengewicht:**      keine Untergrenze  
**Max. Patientengewicht:**      130 kg  
**Lieferumfang:**                1 x Rollstuhlkissen Gel cell G1  
    1 x Kissenbezug  
    1 x Gebrauchsanweisung  
    1 x handbetriebene Luftpumpe  
    1 x Reparaturset  
**Wiedereinsatz:**                möglich  
**Wartungen:**                     keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11.39.03.6002

**Bezeichnung:**            Relax Gel cell G2

**Hersteller:**              Trulife Limited

**Konstruktionsmerkmale:** Das Sitzkissen besteht aus 48 unterschiedlich großen Zellen, welche auf der Oberseite mit einer Schicht aus druckentlastendem Gel überzogen sind. Die 48 zusammenhängenden Zellen können individuell über eine im Lieferumfang befindliche Pumpe aufgeblasen werden. Bei Druckeinwirkung zirkuliert die Luft in alle Zellen und das Gewicht wird gleichmäßig verteilt. Hierdurch soll gemäß Herstellerangabe eine hohe Druckkonzentration im Bereich von Knochenvorsprüngen reduziert werden.

Das gesamte Kissen ist von einem dehnbaren und atmungsaktiven Polyurethanbezug umgeben, welcher auf der Unterseite eine spezielle, rutschfeste Beschichtung besitzt. Gemäß Herstellerangaben ist das Kissen zur Dekubitusprophylaxe und auch zur Therapie geeignet.

**Art. - Nrn. :**                    RG 114150, RG 116160, RG 117170,  
     RG 118160, RG 118180

**Größen:**                        38 cm x 36 cm x 4 cm  
     40 cm x 40 cm x 5 cm  
     43 cm x 43 cm x 5 cm  
     45 cm x 40 cm x 5 cm  
     45 cm x 45 cm x 5 cm

**max. Patientengewicht:**      130 kg

**Gewicht des Kissens:**        1,0 kg - 1,35 kg

**Material Kissen:**              TruGEL auf Silikonbasis mit Polyurethanbeschichtung

**Bezeichnung Bezug:**            Bezug

**Material Bezug:**                Polyester mit Polyurethanbeschichtung  
     (Oberseite)                          Nylon mit Polyurethanbeschichtung  
     (Unterseite)

**Min. Patientengewicht:**      keine Untergrenze

**Max. Patientengewicht:**      130 kg

**Lieferumfang:**                1 x Rollstuhlkissen Gel cell G2  
     1 x Kissenbezug  
     1 x Gebrauchsanweisung  
     1 x handbetriebene Luftpumpe  
     1 x Reparaturset

**Wiedereinsatz:**                möglich

**Wartungen:**                    keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

<b>Produktgruppe</b>	<b>11 Hilfsmittel gegen Dekubitus</b>
<b>Positionsnummer:</b>	11. 39. 03. 8001
<b>Bezeichnung:</b>	Stabil-Air Cushion; Art. -Nrn.: ES-SA3-1313-1, -1315-1, -1513-1, -1515-1, -1517-1, -1715-1, -1717-1, -1719-1, -1917-1, -1919-1
<b>Hersteller:</b>	Star Cushion Products Inc.
<b>Konstruktionsmerkmale:</b>	<p>Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip Bei dem Produkt handelt es sich um ein Schaumstoff-Luft-Hybridkissen als Sitzhilfe zur Dekubitusprophylaxe und -therapie. Das Produkt besteht aus Lufkkammern mit integrierten, konturierten Schaumstoffsäulen viskoelastischen Schaumstoff. Die Lufkkammern sind in untereinander verbundene, kleine, wabenförmige Kammern unterteilt (Mohrenkopfprinzip) Das gesamte Kissen wird von einem atmungsaktiven Bezug umschlossen.</p> <p>Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe: Dekubitusprophylaxe und Unterstützung der Behandlung</p> <p>Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe: Laut Hersteller sind keine bekannt.</p>
<b>Artikelnummern:</b>	ES-SA3-1313-1, -1315-1, -1513-1, -1515-1, -1517-1, -1715-1, -1717-1, -1719-1, -1917-1, -1919-1
<b>Größe (BxTxH):</b>	34 cm x 34 cm x 7,5 cm 34 cm x 39 cm x 7,5 cm 39 cm x 34 cm x 7,5 cm 39 cm x 39 cm x 7,5 cm 39 cm x 44 cm x 7,5 cm 44 cm x 39 cm x 7,5 cm 44 cm x 44 cm x 7,5 cm 44 cm x 49 cm x 7,5 cm 49 cm x 44 cm x 7,5 cm 49 cm x 49 cm x 7,5 cm
<b>Gewicht Kissen:</b>	ca. 1,54kg
<b>Material Kissen:</b>	Latexfreies Neopren
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	Zwei-Wege-Stretch-Bezug
<b>Material Bezug:</b>	Bi-elastisch, 90% Polyethylen, 10% Lycra und reißfester Nylon
<b>Min. Patientengewicht:</b>	keine Untergrenze
<b>Max. Patientengewicht:</b>	keine Obergrenze
<b>Lieferumfang:</b>	1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikation 2. Atmungsaktiver Bezug

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 03. 8001

Bezeichnung: Stabil-Air Cushion; Art. -Nrn. : ES-SA3- 1313- 1, - 1315- 1, - 1513- 1, - 1515- 1, - 1517- 1, - 1715- 1, - 1717- 1, - 1719- 1, - 1917- 1, - 1919- 1

Wiederseinsatz:  
Wartungen:

3. Handpumpe  
4. Reparaturset  
nach hygienischer Aufarbeitung möglich  
keine

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      **11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positionsnummer:**      11.39.04.0014

**Bezeichnung:**              Gel-Air-Tec Sitzkissen, Art.-Nr. 15401-409

**Hersteller:**                Bos Medical International BV

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung:

Das Sitzkissen besteht aus einem wabenförmig angeordneten Gel-Lamellen-Luft-System. Das Kissen ist nicht anatomisch ausgeformt und bietet eine glatte Sitzoberfläche. Das gesamte Kissen ist von zwei Bezügen (unterschützbezug und oberer Sitzbezug) umgeben.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**

Gemäß Herstellerangabe dienen die Sitzkissen der Druckentlastung zur Vorbeugung gegen Dekubitus bei Personen, die auf die Benutzung eines Rollstuhls angewiesen sind und ein geringes bis mäßiges Dekubitusrisiko aufweisen.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**

Gemäß Herstellerangabe sind keine Kontraindikationen bekannt. Es bestehen keine Anwendungseinschränkungen für die Anwendung im Rollstuhl und nur das Benutzergewicht ist zu beachten.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**

keine

**Artikelnummer:**              15401-409

**Größe Kissen (B x T x H):**      40 cm x 45 cm x 5 cm

**Gewicht Kissen:**              ca. 1,5 kg

**Material Kissen:**              Wabenförmige Polyurethanfolie mit  
FoamGel

**Bezeichnung Bezug:**              Contoured-Bezug

**Material Bezug:**              unterer Bezug: 61 % Polyamid, 39 %  
Polyurethan

oberer Bezug: 29 % PES, 71 % PVC

**Min. Patientengewicht:**      20

**Max. Patientengewicht:**      130 kg

**Lieferumfang:**                1. Sitzkissen gemäß o.g. Spezi-  
fikation

2. Unterer und oberer Bezug  
möglich nach Reinigung und Des-  
infektion

**Wartungen:**                      keine

**Besonderheiten:**                entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 04. 2010

**Bezeichnung:**              Sitzkissen Academy Active 6

**Hersteller:**                INVACARE GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:  
Die Vicair Academy Active Sitzkissen bestehen im vorderen Teil aus einem ergonomisch geformten Schaum. Das hintere Kissenstück besteht aus drei Kammern, die mit Luft gefüllte tetraederförmige "SmartCells" enthalten. Diese Zellen bieten durch einen Silikonüberzug sehr gute Gleiteigenschaften, wodurch sie sich einfach verschieben lassen und sich insgesamt der Körperform des Patienten anpassen können. Jede einzelne Zelle besteht aus einer sehr dichten und sehr fest verklebten Folie, auf die ein silikonbeschichtetes Nylongewebe aufgebracht ist, um so gute Gleiteigenschaften zu erreichen. Die zusätzliche Möglichkeit der Verformung jeder einzelnen Zelle unterstützt dabei die Anpassung an den Körper weiter.

Das gesamte Kissen ist von einem atmungsaktiven Bezug umgeben, der passiv das Mikroklima reguliert. Der Bezug verfügt auf der Unterseite über ein Klettband, so dass ein Verrutschen auf der Sitzfläche verhindert wird.

**Einsatzbereich / Indikation** gemäß Herstellerangabe:  
Dekubitusprophylaxe und zur Dekubitustherapie sowie zur Positionierung und Stabilisierung auch bei instabil sitzenden Patienten.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation** gemäß Herstellerangabe:  
Sitzfähigkeit

**Randbedingungen für Einsatz** gemäß Herstellerangabe:  
keine

**Artikelnummer:**              keine  
**Größe Kissen:**                Höhe 6 cm  
Breite / Länge in allen Kombinationen  
30 cm  
35 cm  
38 cm  
40 cm  
43 cm  
45 cm  
48 cm  
50 cm

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 04. 2010

Bezeichnung: Sitzkissen Academy Active 6

55 cm  
60 cm

Gewicht Kissen: ca. 500 g - 900 g  
Material Kissen: siehe oben  
Bezeichnung Bezug: keine  
Material Bezug: Polyether mit PU-Beschichtung

Min. Patientengewicht: 15 kg  
Max. Patientengewicht: 200 kg

Lieferumfang: 1. Sitzkissen gemäß o.g. Spezifikation  
2. Bezug

Wiederseinsatz: möglich nach Desinfektion  
Wartungen: keine  
Besonderheiten: entfällt

Indikationen:

Hilfsmittel gegen Dekubitus dieser Produktart können - soweit der Hersteller nicht abweichende Angaben zu den Indikationsbereichen und zur Zweckbestimmung (siehe Einzelproduktauflistung) vorgibt - dann zum Einsatz kommen, wenn

1. bereits Dekubitalulzera vorliegen

oder

2. durch Krankheit oder Behinderung ein dauerndes Sitzen erforderlich ist und zugleich ein erhöhtes Dekubitusrisiko vorliegt. Dies kann z.B. bei Patienten mit Lähmungen der Extremitäten und/oder des Rumpfes zutreffen. Erhöht wird das Risiko durch zusätzliches Vorliegen von z.B.

- Inkontinenz,
- bereits bestehenden Hautdefekten, z.B. durch Ekzeme, Allergien,
- Kreislaufstörungen mit Hypotonie, Hypoxie und/oder Anämie, Herzinsuffizienz,
- Sensibilitätsstörungen, neurotrophe Störungen,
- schlechter Allgemeinzustand, z.B. durch Exsikkose, Anämie oder Kachexie verursacht.

Das Risiko, einen Dekubitus zu erhalten, ist individuell für den Patienten und seine jeweilige (Pfleger-) Situation abzuschätzen. Um ein bestehendes Dekubitusrisiko adäquat ermitteln zu können, müssen die einzelnen dekubitogenen Faktoren und das Gesamtrisiko mittels standardisierter Risikoskalen eingeschätzt werden. Ergibt sich aus dieser Bewertung ein erhöhtes Dekubitusrisiko, besteht eine Indikation zur Versorgung mit Anti-Dekubithilfsmitteln.

Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 39. 04. 3001

**Bezeichnung:**            JAY Lite Sitzkissen, Art.-Nrn. JLxxyy / JLxxyyP (xx= SB in cm und yy= ST in cm)

**Hersteller:**              Sunrice Medical LTD

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip  
Bei dem Rollstuhlkissen handelt es sich um ein Schaumstoffkissen mit strukturierter, anatomisch geformter Sitzfläche. Die Einlage wird an der Unterseite an Klettverschlüssen befestigt. Das Kissen besteht aus einem Schaumstoff. Das Kissen ist von einem Bezug umgeben.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das Sitzkissen dient gemäß Herstellerangabe der Dekubitusprophylaxe.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden.

**Artikelnummer:**            JL3535  
   JL3838  
   JL3840  
   JL3842  
   JL3844  
   JL4035  
   JL4038  
   JL4040  
   JL4042  
   JL4044  
   JL4046  
   JL4048  
   JL4050  
   JL4238  
   JL4240  
   JL4242  
   JL4244  
   JL4246  
   JL4248  
   JL4438  
   JL4440  
   JL4442  
   JL4444  
   JL4446  
   JL4448  
   JL4635

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 04. 3001

Bezeichnung: JAY Lite Sitzkissen, Art. -Nrn. JLxxyy / JLxxyyP (xx= SB in cm und yy= ST in cm)

JL4638  
JL4640  
JL4642  
JL4644  
JL4646  
JL4648  
JL4650  
JL4656  
JL4660  
JL5040  
JL5046  
JL5048  
JL5050  
JL5056  
JL5050  
JL5656  
JL5660  
JL6060  
JL3535P  
JL3838P  
JL3840P  
JL3842P  
JL3844P  
JL4035P  
JL4038P  
JL4040P  
JL4042P  
JL4044P  
JL4046P  
JL4048P  
JL4050P  
JL4238P  
JL4240P  
JL4242P  
JL4244P  
JL4246P  
JL4248P  
JL4438P  
JL4440P  
JL4442P  
JL4444P  
JL4446P  
JL4448P  
JL4635P  
JL4638P  
JL4640P  
JL4642P  
JL4644P  
JL4646P  
JL4648P  
JL4650P

	JL4656P
	JL4660P
	JL5040P
	JL5046P
	JL5048P
	JL5050P
	JL5056P
	JL5050P
	JL5656P
	JL5660P
	JL6060P
Größe Kissen (HxBxT):	H = 8,5 cm
	35 x 35 cm
	38 x 38 cm
	38 x 40 cm
	38 x 42 cm
	38 x 44 cm
	40 x 35 cm
	40 x 38 cm
	40 x 40 cm
	40 x 42 cm
	40 x 44 cm
	40 x 46 cm
	40 x 48 cm
	40 x 50 cm
	42 x 38 cm
	42 x 40 cm
	42 x 42 cm
	42 x 44 cm
	42 x 46 cm
	42 x 48 cm
	44 x 38 cm
	44 x 40 cm
	44 x 42 cm
	44 x 44 cm
	44 x 46 cm
	44 x 48 cm
	46 x 35 cm
	46 x 38 cm
	46 x 40 cm
	46 x 42 cm
	46 x 44 cm
	46 x 46 cm
	46 x 48 cm
	46 x 50 cm
	46 x 56 cm
	46 x 60 cm
	50 x 40 cm
	50 x 46 cm
	50 x 48 cm
	50 x 50 cm
	50 x 56 cm
	50 x 60 cm
	56 x 56 cm
	56 x 60 cm
	60 x 60 cm
Gewicht des Kissens:	ca. 0,8 kg
Material Kissen:	Pol yet hyl ene

Bezeichnung Bezug:	Mikroklimatischer Bezug
Min. Patientengewicht:	0 kg
Max. Patientengewicht:	113 kg
Lieferumfang:	1. Sitzkissen gemäß o. g. Spezifikation 2. Bezug
Wiedereinsatz:	nicht möglich
Wartungen:	keine
Besonderheiten:	Einlage wird an Klettverschlüssen an Unterseite befestigt.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 41. 01. 8002

**Bezeichnung:**            Liberty LBS

**Hersteller:**              Vicair

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:

Die Vicair Liberty LBS Rückensysteme bestehen aus einem Kissenkern, der sich aus mehreren 100 mit Luft gefüllten tetraederförmigen "SmartCells" zusammensetzt. Diese Zellen bieten durch einen Silikonüberzug sehr gute Gleiteigenschaften, wodurch sie sich einfach verschieben lassen und sich insgesamt der Körperform des Patienten anpassen können. Jede einzelne Zelle besteht aus einer sehr dichten und sehr fest verklebten Folie, auf die ein silikonbeschichtetes Nylongewebe aufgebracht ist, um so gute Gleiteigenschaften zu erreichen. Die zusätzliche Möglichkeit der Verformung jeder einzelnen Zelle unterstützt dabei die Anpassung an den Körper weiter. Das Kissen ist in zwei Kammern unterteilt und wird mittels eines Gurtes an der Rückenlehne der Sitzgelegenheit befestigt. Die obere Kammer ist geringer befüllt um ein leichtes Einsinken der Schulterblätter zu erreichen. Die untere Kammer stützt den oberen Beckenrand stabil ab. Das gesamte Kissen ist von einem biegesteifen Außenbezug umgeben, der passiv das Mikroklima reguliert. Das Rückensystem ist in verschiedenen Größen erhältlich.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Rumpfstabilisierung und Positionierung bei dekubitusgefährdeten Patienten. Auch anwendbar bei Patienten mit starker Neigungstendenz zu einer Seite, auch anwendbar bei kyphotischen oder sich in Überstreckung befindlichen Rücken.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Das System darf nicht bei bestehenden Dekubitus eingesetzt werden.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Keine weiteren Auflagen verwenden.

<b>Artikelnummer:</b>	LBS- 3640, LBS- 4044, LBS- 4448,
<b>Größe System (H x B):</b>	Größe I: 42 cm x 36 - 40 cm Größe II: 44 cm x 40 - 44 cm Größe III: 44 cm x 44 - 48 cm
<b>Gewicht System:</b>	ca. 500-650 g
<b>Material System:</b>	siehe oben
<b>Bezeichnung Bezug:</b>	Comfair
<b>Material Bezug:</b>	Nylon mit Elasthan

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 41. 01. 8002

Bezeichnung: Liberty LBS

Min. Patientengewicht: keines

Max. Patientengewicht: 150 kg

Lieferumfang: 1. Rückensystem gemäß  
o. g. Spezifikation  
2. Comfair-Bezug

Wiederseinsatz: möglich nach Desinfektion

Wartungen: keine

Besonderheiten: entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:**      11. 41. 01. 8003

**Bezeichnung:**              Academy Rückenkissen AMFB

**Hersteller:**                Vi cair

**Konstruktionsmerkmale:** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip:

Die Vicair Academy AMFB Rückensysteme bestehen aus einem Kissenkern, der sich aus mehreren 100 mit Luft gefüllten tetraederförmigen "SmartCells" zusammensetzt. Diese Zellen bieten durch einen Silikonüberzug sehr gute Gleiteigenschaften, wodurch sie sich einfach verschieben lassen und sich insgesamt der Körperform des Patienten anpassen können. Jede einzelne Zelle besteht aus einer sehr dichten und sehr fest verklebten Folie, auf die ein silikonbeschichtetes Nylongewebe aufgebracht ist, um so gute Gleiteigenschaften zu erreichen. Die zusätzliche Möglichkeit der Verformung jeder einzelnen Zelle unterstützt dabei die Anpassung an den Körper weiter. Das System ist in individuell befüllbare Kammern unterteilt und wird mittels Klettstreifen an der Rückenlehne der Sitzgelegenheit befestigt. Die untere Kammer stützt den oberen Beckenrand stabil ab. Mit vier seitlichen Kammern kann individuell auf Asymmetrien und Instabilitäten eingegangen werden. Die beiden oberen Kammern werden die Schulterblätter unterstützt bzw. freigelagert. Ein Innenbezug umfasst die einzelnen Kammern und schützt die Füllungen. Das gesamte System ist von einem bielastischen Außenbezug umgeben, der das Mikroklima reguliert. Das Rückensystem ist in verschiedenen Größen, auch in Sondermaßen erhältlich.

**Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:**  
Rumpfstabilisierung und Positionierung bei asymmetrisch sitzenden, dekubitusgefährdeten Patienten. Auch anwendbar bei Patienten mit starker Neigungstendenz zu einer Seite, auch anwendbar bei kyphotischen oder sich in Überstreckung befindlichen Rücken.

**Ausschlusskriterien / Kontraindikation gemäß Herstellerangabe:**  
Es werden keine Ausschlusskriterien / Kontraindikationen angegeben.

**Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:**  
Es könne sowohl geformte Rückenschalen als auch Rückengurte genutzt werden.

**Artikelnummer:**              AMFB- 3754, AMFB- 4054, AMFB- 4554  
AMFB- 5054, AMFB- 3645, AMFB- 4145  
AMFB- 4645

**Größe System (H x B x T):**    37 cm x 54 cm x 8 cm  
40 cm x 54 cm x 8 cm

**Produktgruppe** 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

**Positionsnummer:** 11. 41. 01. 8003

**Bezeichnung:** Academy Rückenki ssen AMFB

45 cm x 54 cm x 8 cm  
50 cm x 54 cm x 8 cm  
36 cm x 45 cm x 8 cm  
41 cm x 45 cm x 8 cm  
46 cm x 45 cm x 8 cm

**Gewicht System:** ca. 500-900 g

**Material Sstem:** siehe oben

**Bezeichnung Bezug:** Comfair

**Material Bezug:** Nylon mit El astan

**Min. Patientengewicht:** kei nes

**Max. Patientengewicht:** 250 kg

**Lieferumfang:**  
1. Rückensystem gemäß  
o. g. Spezi fi kati on  
2. Comfair-Bezug

**Wiederseinsatz:** mög lich nach Desinfekti on

**Wartungen:** kei ne

**Besonderheiten:** entfällt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

<b>Produktgruppe</b>	<b>14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte</b>																				
<b>Positionsnummer:</b>	14. 24. 10. 0021																				
<b>Bezeichnung:</b>	nicht besetzt																				
<b>Hersteller:</b>	Curative Medical Devices GmbH																				
<b>Konstruktionsmerkmale:</b>	<table><tr><td>Gerätetyp:</td><td>Beatmungsgerät zur nichtinvasiven, intermittierenden Beatmung bei respiratorischer Insuffizienz</td></tr><tr><td>Betriebsart:</td><td>CPAP, S, ST, T, APCV</td></tr><tr><td>Ein-Ausatemdruck:</td><td>4 hPa bis 33 hPa (IPAP) sowie 4 hPa bis 20 hPa (EPAP) 4 hPa bis 20 hPa (CPAP)</td></tr><tr><td>Betriebsgeräusch:</td><td>&lt; 30 dB(A) bei 10 hPa</td></tr><tr><td>Betriebsspannung:</td><td>100 bis 240 V; 50 bis 60 Hz 24 V Gleichspannung</td></tr><tr><td>Leistungsaufnahme:</td><td>k. A.</td></tr><tr><td>Maße (BxHxT):</td><td>180 x 210 x 105 mm</td></tr><tr><td>Gewicht:</td><td>1,6 kg</td></tr><tr><td>Wartung:</td><td>Jährlich</td></tr><tr><td>Lieferumfang:</td><td>1. Grundgerät incl. Netzanschlussleitung und Bedienungsanleitung 2. Filter, Schlauch</td></tr></table>	Gerätetyp:	Beatmungsgerät zur nichtinvasiven, intermittierenden Beatmung bei respiratorischer Insuffizienz	Betriebsart:	CPAP, S, ST, T, APCV	Ein-Ausatemdruck:	4 hPa bis 33 hPa (IPAP) sowie 4 hPa bis 20 hPa (EPAP) 4 hPa bis 20 hPa (CPAP)	Betriebsgeräusch:	< 30 dB(A) bei 10 hPa	Betriebsspannung:	100 bis 240 V; 50 bis 60 Hz 24 V Gleichspannung	Leistungsaufnahme:	k. A.	Maße (BxHxT):	180 x 210 x 105 mm	Gewicht:	1,6 kg	Wartung:	Jährlich	Lieferumfang:	1. Grundgerät incl. Netzanschlussleitung und Bedienungsanleitung 2. Filter, Schlauch
Gerätetyp:	Beatmungsgerät zur nichtinvasiven, intermittierenden Beatmung bei respiratorischer Insuffizienz																				
Betriebsart:	CPAP, S, ST, T, APCV																				
Ein-Ausatemdruck:	4 hPa bis 33 hPa (IPAP) sowie 4 hPa bis 20 hPa (EPAP) 4 hPa bis 20 hPa (CPAP)																				
Betriebsgeräusch:	< 30 dB(A) bei 10 hPa																				
Betriebsspannung:	100 bis 240 V; 50 bis 60 Hz 24 V Gleichspannung																				
Leistungsaufnahme:	k. A.																				
Maße (BxHxT):	180 x 210 x 105 mm																				
Gewicht:	1,6 kg																				
Wartung:	Jährlich																				
Lieferumfang:	1. Grundgerät incl. Netzanschlussleitung und Bedienungsanleitung 2. Filter, Schlauch																				

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer:    14. 24. 17. 2040

Bezeichnung:        nicht besetzt

Hersteller:          Respi ronics Inc.

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppi ert, neue Pos. -Nr 14. 24. 17. 5031

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer:      15. 25. 06. 0027

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer:      15. 25. 06. 0028

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 1017

**Bezeichnung:**              Seguna Vorlage Plus, Art. -Nr. AE20220

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzvorlage mit erhöhter Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      707,96 g
- Aufsaugeschwindigkeit:                      6,75 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,07 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      458,0 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 60 cm x 33/23/35 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 1050

**Bezeichnung:**              Nona Classic anatomische Vorlage plus, Art. -Nr. AG20303

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzvorlage mit erhöhter Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      710, 71 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      12, 32 ml /s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0, 11 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      372, 0 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 60 cm x 32/23/34 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 1053

**Bezeichnung:**              Nona Classic anatomische Vorlage normal, Art.-Nr. AG20203

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzvorlage mit erhöhter Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      608,12 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      10,78 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,13 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      325,0 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 60 cm x 31/22/34 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 1073

**Bezeichnung:**              Nona Comfort anatomische Vorlage plus, Art.-Nr. AG20310

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzvorlage mit erhöhter Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      728,86 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      10,75 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,08 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      466 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 60 cm x 33/23/35 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 1074

**Bezeichnung:**              Nona Comfort anatomische Vorlage normal, Art.-Nr. AG20210

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzvorlage mit erhöhter Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      693, 51 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      11, 71 ml /s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0, 11 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      437 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 60 cm x 33/24/35 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 2028

**Bezeichnung:**              Seguna Vorlage Super; Art. -Nr.: AE20621

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzvorlage mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1137,63 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      12,02 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,06 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      630,0 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 60 cm x 32/21/35 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 2029

**Bezeichnung:**              Seguna Vorlage Extra; Art. -Nr. AE20420

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzvorlage mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      883,78 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      7,49 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,13 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      463,0 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 70 cm x 36/24/38 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 2030

**Bezeichnung:**              Seguna Vorlage Maxi , Art. -Nr. AE20821

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzvorlage mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1290,40 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      5,89 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,06 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      751,0 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 70 cm x 36/24/37 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 2045

**Bezeichnung:**              Nona Classic anatomische Vorlage extra, Art.-Nr. AG20403

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzvorlage mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:              1052,45 g
- Aufsauggeschwindigkeit:            10,10 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                    0,06 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:        631,0 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 59 cm x 32/21/33 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 2061

**Bezeichnung:**              Nona Comfort anatomische Vorlage extra, Art.-Nr. AG20410

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzvorlage mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1020,02 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      6,62 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,06 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      483,0 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 60 cm x 32/22/35 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 5008

**Bezeichnung:**              Femi san Hygi ene- Ei nl agen, normal, Art. -Nr. 43734

**Hersteller:**                Intigena GmbH & Co. KG LK Mahnke

**Konstruktionsmerkmale:** Vorlage für Urininkontinenz

- Flüssigkeitsaufnahme:                      161,74 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      10,08 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,05 g
- Abmessung nach Herstellerangabe: 28 cm x 11 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 5010

**Bezeichnung:**              Femi san Hygi ene- Ei nl agen, extra, Art. -Nr. 43733

**Hersteller:**                Intigena GmbH & Co. KG LK Mahnke

**Konstruktionsmerkmale:** Vorlage für Urininkontinenz

- Flüssigkeitsaufnahme:                              269,96 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                              9,01 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                                      0,04 g
- Abmessung nach Herstellerangabe: ca. 30 cm x 12,5 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 5087

**Bezeichnung:**              Nona Comfort Mini Normal; Art.-Nr.: AG21020

**Hersteller:**                CIM Cardificio Italiano SPA

**Konstruktionsmerkmale:** Vorlage für Urininkontinenz

- Flüssigkeitsaufnahme:                              150,03 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                              6,46 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                                      0,06 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangabe: ca. 27 cm x 14/12/14 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer:      15. 25. 30. 5088

Bezeichnung:          Nona Classic Mini Normal; Art.-Nr. AG21011

Hersteller:            CIM Cardificio Italiano SPA

Konstruktionsmerkmale: Vorlage für Urininkontinenz

- Flüssigkeitsaufnahme:                              158,85 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                              8,90 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                                      0,05 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangabe: ca. 27 cm x 14/12/14  
cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 30. 5089

**Bezeichnung:**      Nona Classic Mini Extra; Art. -Nr.: AG21211

**Hersteller:**      CIM Cardificio Italiano SPA

**Konstruktionsmerkmale:** Vorlage für Urininkontinenz

- Flüssigkeitsaufnahme:                              319,75 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                              7,97 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                                      0,05 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangabe: ca. 33 cm x 15/13/15 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe      15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer:      15. 25. 30. 5090

Bezeichnung:          Nona Classic Mini Plus, Art.-Nr. AG21111

Hersteller:            CIM Cardificio Italiano SPA

Konstruktionsmerkmale: Vorlage für Urininkontinenz

- Flüssigkeitsaufnahme:                              187,66 g
- Aufsaugeschwindigkeit:                            7,58 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                                   0,06 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangabe: ca. 33 cm x 15/13/15 cm

---

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 30. 5091

Bezeichnung: Nona Comfort Mini Extra; Art.-Nr.: AG21220

Hersteller: CIM Cardificio Italiano SPA

Konstruktionsmerkmale: Vorlage für Urininkontinenz

- Flüssigkeitsaufnahme: 334,99 g
- Aufsauggeschwindigkeit: 5,52 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe: 0,06 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangabe: ca. 33 cm x 15/13/15 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer:      15. 25. 30. 5092

Bezeichnung:              Nona Comfort Mini Plus; Art.-Nr.: AG21120

Hersteller:                CIM Cardificio Italiano SPA

Konstruktionsmerkmale: Vorlage für Urininkontinenz

- Flüssigkeitsaufnahme:    195,39 g
- Aufsauggeschwindigkeit:    5,38 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:    0,07 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangabe: ca. 33 cm x 15/13/15 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 0041

**Bezeichnung:**      Nona Classic Slip normal, Small, Art.-Nr. AG10203

**Hersteller:**      S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit normaler Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      745,12 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      8,31 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,16 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      483,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 140 cm bis 170 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 3034

**Bezeichnung:**              Seguna Slip plus, Small; Art.-Nr.: AE10260

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit erhöhter Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      872, 58 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      7, 24 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0, 10 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      634 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 75 cm bis 110 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 4062

**Bezeichnung:**      Nona Comfort Slip plus, Medium, Art.-Nr. AG10410

**Hersteller:**      S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit erhöhter Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      921,75 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      10,87 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,15 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      474,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von ca. 75 cm bis 110 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 4063

**Bezeichnung:**              Nona Classic Slip extra, Medium, Art.-Nr. AG10414

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit erhöhter Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      994,49 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                    9,52 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                            0,11 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                617,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von ca. 75 cm bis 110 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 4067

**Bezeichnung:**              Nona Classic Slip plus, Medium, Art.-Nr. AG10404

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit erhöhter Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      841,66 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      9,36 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,12 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      483,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 75 cm bis 110 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 5036

**Bezeichnung:**              Nona Classic Slip extra Large, Art.-Nr. AG10602

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit erhöhter Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      990,93 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      7,11 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,19 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      477,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 100 cm bis 150 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 6025

**Bezeichnung:**              Nona Comfort Slip extra, Small, Art.-Nr. AG10210

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1132,13 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                    10,92 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                            0,07 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                675,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von ca. 55 cm bis 80 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 7059

**Bezeichnung:**              Seguna Slip plus, Medium; Art.-Nr.: AE10442

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1116,73 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      6,48 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,08 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      636,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 75 cm bis 110 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 7083

**Bezeichnung:**              Nona Comfort Slip extra, Medium, Art.-Nr. AG10420

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1154,53 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                    12,35 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                            0,11 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                632,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von ca. 75 cm bis 110 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 7113

**Bezeichnung:**              Seguna Slip Maxi, Medium, Art.-Nr. AE10461

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1948,61 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      10,73 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,06 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      760,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 75 cm bis 110 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 7127

**Bezeichnung:**              Seguna Slip extra, Medium; Art.-Nr.: AE10452

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1401,38 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      6,53 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,06 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      737,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 75 cm bis 110 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 8162

**Bezeichnung:**              Seguna Slip Super; X-Large; Art. -Nr.: AE11821

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1595,32 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      6,56 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,09 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      834,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 150 cm bis 170 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 8163

**Bezeichnung:**              Seguna Slip extra, Large; Art.-Nr.: AE10642

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1329,15 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      6,48 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,17 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      834,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 110 cm bis 150 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 8164

**Bezeichnung:**              Seguna Slip super Large; Art.-Nr.: AE10652

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1421,93 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      5,90 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,10 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      731,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 110 cm bis 150 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 8171

**Bezeichnung:**              Nona Classic Slip super Large, Art.-Nr. AG10613

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1213,48 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      6,99 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,14 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      639,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 100 cm bis 150 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 8185

**Bezeichnung:**              Seguna Slip maxi, Large, Art.-Nr. AE10661

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1986,67 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                      8,24 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                              0,10 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                      868,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von 110 cm bis 150 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 8203

**Bezeichnung:**              Nona Comfort Slip extra, Large, Art.-Nr. AG10610

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindelhose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                      1163,15 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                    7,56 ml/s
- Flüssigkeitsabgabe:                            0,12 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                481,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von ca. 100 cm bis 150 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      15 Inkontinenzhilfen

**Positionsnummer:**      15. 25. 31. 8204

**Bezeichnung:**              Seguna Slip maxi, X-Large, Art.-Nr. AE11831

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Inkontinenzwindel hose mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme:                    2033,38 g
- Aufsauggeschwindigkeit:                    6,1 ml /s
- Flüssigkeitsabgabe:                         0,09 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222:                 811,0 g
- Umfanggröße nach Herstellerangaben: von ca. 150 cm bis 170 cm

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

**Positionsnummer:**      17. 99. 99. 2011

**Bezeichnung:**              Handteil für Armstrümpfe mit Daumenansatz

**Hersteller:**                NN

**Konstruktionsmerkmale:** Handteil mit komprimierender Wirkung auf Hand und Daumen, ohne Finger  
Alte Nr. 17. 99. 99. 0011

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 46. 03. 0037

**Bezeichnung:**              nicht besetzt

**Hersteller:**                Bischoff & Bischoff Medizin- und Rehabilitationstechnik GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 46. 01. 0016

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 46. 03. 1044

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              Bischoff & Bischoff Medizin- und Rehabilitationstechnik GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 46. 01. 2010

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 46. 04. 2001

**Bezeichnung:**      Mono- Drive Fal trol lstuhl 4. 400- 72- 855

**Hersteller:**      MK- Medi zi ntechni k

**Konstruktionsmerkmale:** Rollstuhl mit Einhandhebelantrieb, aus beschichtetem Stahlrohr mit doppelter Kreuzschere und vierfachem Scherenführungsrohr, gepolsterte Sitz- und Rückenbespannung, Standardarmlehnen und -fußstützen, Trommelbremsen, GS-Zeichen.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0001

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0009

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0010

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0016

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0028

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0042

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0063

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0069

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0070

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0073

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0082

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0094

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0138

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0147

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0075

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0076

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0168

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0115

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0116

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0152

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0181

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0189

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0135

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0136

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 0139

**Bezeichnung:**            Exi go 30

**Hersteller:**              Sunrise Medical HCM B. V.

**Konstruktionsmerkmale:** Faltrollstuhl aus beschichtetem Aluminiumrohr, mit Kreuzstrebe, textiler, gepolsterter Sitz- und Rückenbespannung, Achslagerblock mit vielfältigen Verstellmöglichkeiten, austauschbaren Seitenteilen, Armlernen, abnehmbaren Fußstützen, verstellbaren Schwenkrädern, luftdruckunabhängige Bremse über pannensichere Bereifung oder Trommelbremse für die Begleitperson optional erhältlich.

Sitzbreite:                36, 39, 42, 45, 48, 51 cm

Sitztiefe:                 36, 39, 40, 42, 45 cm (kurzer Rahmen)

Sitztiefe:                 42, 45, 48, 51 cm (langer Rahmen)

Rückenhöhe:              35 bis 45 cm

Sitzhöhe:                 35,5 bis 53,5 cm

zul. Nutzergewicht:    135 kg

Bereifung hinten:        20, 22, 24 Zoll

Bereifung vorne:        diverse

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitäts-einrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 0142

**Bezeichnung:**            Evolution Activa; 17. 57

**Hersteller:**              Vassilli S. R. L.

**Konstruktionsmerkmale:** Greifreifenrollstuhl mit faltbarem Rahmen aus Leichtmetall und Kunststoffelementen, Sitz- und Rückenbespannung aus textilem Gewebe, Rückenlehne im Durchhang einstellbar, Klammerschutzseilteile, Armlernen, Beinstützen in verschiedenen Ausführungen, passive Beleuchtung, Schiebegriffe, Antriebsräder über Steckachsen abnehmbar, Antriebsrad- und Schwenkposition vielfach einstellbar, Luftdruckunabhängige Bremse über pannensichere Bereifung oder Trommelbremse für die Begleitperson.

Sitzbreite:                36, 38, 40, 42, 44, 46, 48 cm

Sitztiefe:                 38 cm bei SB 36 sonst 44 cm

Rückenhöhe:             37 - 44 cm einstellbar

Sitzhöhe:                 einstellbar

Sitzwinkel:               einstellbar

zul. Nutzergewicht:    120 kg

Bereifung hinten:      22, 24 Zoll

Bereifung vorne:        diverse

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 0145

**Bezeichnung:**            Rollstuhl Profile 12. 70

**Hersteller:**             Vassilli S. R. L.

**Konstruktionsmerkmale:** Greifreifenrollstuhl mit starrem Rahmen aus Leichtmetall, Sitz- und Rückenbespannung aus Nylongewebe, Rückenlehne klappbar, diverse Seitenteile, Beinstützen, auch in hoch-klappbarer Ausführung, passive Beleuchtung, Schiebegriffe, Antriebsräder über Steckachsen abnehmbar, Antriebsrad- und Schwenkradposition vielfach einstellbar, luftdruckunabhängige Bremse über pannensichere Bereifung, Nabenfeststellbremse

oder Trommelbremse für die Begleitperson.

Sitzbreite:                38, 40, 42, 44 cm

Sitztiefe:                36 - 48 cm

bei Sitzbreite 38: 36 - 42 cm, sonst

42 - 48 cm

Rückenhöhe:            33 - 43 cm

Sitzhöhe:                39 - 52 cm einstellbar

Rückenwinkel:        80 bis 90 Grad einstellbar

Sitzwinkel:            4 - 12 Grad einstellbar über Radposition

zul. Nutzergewicht: 120 kg

Bereifung hinten:    22, 24 Zoll

Radsturz:                einstellbar

Bereifung vorne:     diverse

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitäts-einrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 0166

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 0167

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              Sunrise Medical GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 5003

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 0194

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              Sunrise Medical GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 5004

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 0197

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              Sunrise Medical GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 5005

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 0223

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              Sunrise Medical GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 5006

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:    18. 50. 03. 0238

Bezeichnung:        nicht besetzt

Hersteller:          Gi gantex Composi te Technol ogi es Co. , Ltd.

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppi ert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 5007

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 1005

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 1006

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 1013

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 1014

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 1029

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 1033

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 1049

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 03. 1028

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 1051

**Bezeichnung:**      Kinderrollstuhl Sopur Youngster 3, Art.-Nr. 843900000

**Hersteller:**      Sunrise Medical GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Aktivrollstuhl aus farbig beschichtetem Aluminiumrohr, mit Kreuzstrebe, textiler, gepolsterter Sitz- und Rückenbespannung, Achslagerblock mit vielfältigen Verstellmöglichkeiten, austauschbaren Kleiderschutzseitenteilen, optional mit angeschraubten, höhenverstellbaren Armlernen, Fußstützen in verschiedenen Ausführungen, verstellbaren Schwenkrädern, luftdruckunabhängigen Bremsen über pannensichere Bereifung oder Trommelbremse zur Bedienung durch die Begleitperson optional erhältlich.

Sitzbreite:              22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40  
cm

Sitztiefe:              24, 26, 28, 30 cm kurzer Rahmen

Sitztiefe:              30, 32, 34, 36, 38, 40 cm langer Rahmen

Rückenhöhe:            25, 30, 35, 40 cm (jeweils um +/- 2,5 cm  
einstellbar)

Sitzhöhe, vorne:      38 bis 47,5 cm

zul. Nutzergewicht:    75 kg

Bereifung hinten:      22, 24 Zoll

Bereifung vorne:      diverse

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 1070

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              Sunrise Medical GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 6006

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 1082

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              Sunrise Medical GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 6007

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 1074

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              Vassilli Srl.

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 6002

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 1076

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              SORG Rollstuhltechnik GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 6004

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 1091

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              SORG Rollstuhltechnik GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 6005

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 03. 1077

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              HOGGI GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 6003

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 04. 0018

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 04. 0019

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 04. 0020

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 04. 0021

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0072

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**             Bischoff & Bischoff Medizin- und Rehabilitationsprodukte GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 04. 5003

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 04. 0111

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 04. 0147

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 50. 04. 0153

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0116

**Bezeichnung:**      B 400 Elektrorollstuhl, Art.-Nr. 490E65=0000 mit EU01 und EF 02

**Hersteller:**      Otto Bock Mobility Solutions GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrorollstuhl aus einem pulverbeschichteten Aluminiumrohrrahmen, hinten angeordnete, über zwei Getriebemotore angetriebene Antriebsräder, freilaufende Schwenkräder vorne, durchgehender Schiebebügel an der Rückenlehne, abnehmbare und höhenverstellbare Seitenteile mit Armlernen, abnehmbare und seitlich wegschwenkbare Fußauflagen, Sitzkissen, Rückenbespannung, programmierbare Steuerung, Batterien und Ladegerät.

Sitzbreite:              38 - 48 cm einstellbar

Sitztiefe:              38 - 50 cm einstellbar

Rückenhöhe:            45, 55 cm

Rückenwinkel:        -9° - 30° einstellbar

Sitzwinkel:            -

Sitzhöhe:              40 - 50 cm

Gesamtbreite:        64,5 cm

Leergewicht:          95 kg

zul. Nutzergewicht: 140 kg

Bereifung hinten:    14" Zoll

Bereifung vorne:     9" Zoll

Batterien:             2 Stück 12 V, 65 Ah (C5) Gel

Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0131

**Bezeichnung:**            B500 online Typ E501, Art.-Nr. 490E32=00000\_C

**Hersteller:**             Otto Bock Mobility Solutions GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrorollstuhl aus einem pulverbeschichteten Aluminium- / Stahlrohrrahmen, mit hinten angeordneten, über zwei Getriebemotore angetriebenen Antriebsrädern, freilaufenden Schwenkrädern vorne, durchgehendem Schiebebügel an der Rückenlehne, abnehmbaren und höhenverstellbaren Seitenteilen mit Armlehnen, abnehmbaren und seitlich wegschwenkbaren Fußauflagen, Sitzkissen, Rückenbespannung, programmierbare Steuerung, Batterien und Ladegerät.

Sitzbreite:                38 - 42 cm / 43 cm - 48 cm /  
                                  50 cm - 56 cm einstellbar  
Sitztiefe:                38 - 46 cm / 38 - 46 cm /  
                                  42 cm - 50 cm einstellbar  
Sitzwinkel:              0°, 3°, 6° oder 20° einstellbar  
Sitzhöhe:                45 - 60 cm  
Rückenhöhe:             45, 55 cm  
Rückenwinkel:         1°, 9°, 11°, 21° oder 0°, 10°, 20°, 30°  
                                  einstellbar  
Gesamtbreite:         64,5 cm  
Leergewicht:            95 kg  
zul. Nutzergewicht:    140 kg  
Bereifung hinten:      14 Zoll  
Bereifung vorne:      9 oder 10 Zoll  
Steuerung:              P&G VR2  
Batterien:                2 Stück 12 V, 63 Ah (C5) Gel

Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0132

**Bezeichnung:**            B500 advanced, Typ E504, Art. -Nr. 490E32=00000\_C

**Hersteller:**              Otto Bock Mobility Solutions GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrorollstuhl aus einem pulverbeschichteten Aluminium- / Stahlrohrrahmen, mit hinten angeordneten, über zwei Getriebemotoren angetriebenen Antriebsrädern, freilaufenden Schwenkrädern vorne, durchgehendem Schiebebügel an der Rückenlehne, abnehmbaren und höhenverstellbaren Seitenteilen mit Armlehnen, abnehmbaren und seitlich wegschwenkbaren Fußauflagen, Recaro-Sitzsystem, programmierbare Steuerung, Batterien und Ladegerät.

Sitzbreite:                38 - 42 cm / 43 cm - 48 cm /  
50 cm - 56 cm einstellbar  
Sitztiefe:                 38 - 46 cm / 38 - 46 cm /  
42 cm - 50 cm einstellbar  
Sitzwinkel:              0°, 3°, 6° oder 20° einstellbar  
Sitzhöhe:                45 - 60 cm  
Rückenhöhe:             45, 55 cm  
Rückenwinkel:         1°, 9°, 11°, 21° oder 0°, 10°, 20°, 30°  
einstellbar  
Gesamtbreite:          64,5 cm  
Leergewicht:            95 kg  
zul. Nutzergewicht:    140 kg  
Bereifung hinten:      14 Zoll  
Bereifung vorne:       9 oder 10 Zoll  
Steuerung:               enAbel 50  
Batterien:               2 Stück 12 V, 63 Ah (C5) Gel

Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0133

**Bezeichnung:**            B500 classic, Typ E 503, Art. -Nr. 490E32=00000\_C

**Hersteller:**              Otto Bock Mobility Solutions GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrorollstuhl aus einem pulverbeschichteten Aluminium- / Stahlrohrrahmen, mit hinten angeordneten, über zwei Getriebemotore angetriebenen Antriebsrädern, freilaufenden Schwenkrädern vorne, durchgehendem Schiebebügel an der Rückenlehne, abnehmbaren und höhenverstellbaren Seitenteilen mit Armlehnen, abnehmbaren und seitlich wegschwenkbaren Fußauflagen, Contoursitz, programmierbare Steuerung, Batterien und Ladegerät.

Sitzbreite:                38 - 42 cm / 43 cm - 48 cm /  
                                  50 cm - 56 cm einstellbar  
Sitztiefe:                 38 - 46 cm / 38 - 46 cm /  
                                  42 cm - 50 cm einstellbar  
Sitzwinkel:               0°, 3°, 6° oder 20° einstellbar  
Sitzhöhe:                 45 - 60 cm  
Rückenhöhe:             45, 55 cm  
Rückenwinkel:          1°, 9°, 11°, 21° oder 0°, 10°, 20°, 30°  
                                  einstellbar  
Gesamtbreite:            64,5 cm  
Leergewicht:             95 kg  
zul. Nutzergewicht:    140 kg  
Bereifung hinten:        14 Zoll  
Bereifung vorne:        9 oder 10 Zoll  
Steuerung:                enAbel 40  
Batterien:                2 Stück 12 V, 63 Ah (C5) Gel

Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0140

**Bezeichnung:**            B500-S online, Art.-Nr. 490E32=60000\_K

**Hersteller:**              Otto Bock Mobility Solutions GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrorollstuhl aus einem pulverbeschichteten Aluminiumrohrrahmen, mit vorne angeordneten, über zwei Getriebemotore angetriebenen Antriebsrädern, freilaufenden Schwenkrädern hinten, durchgehendem Schiebebügel an der Rückenlehne, abnehmbaren und höhenverstellbaren Seitenteilen mit Armlernen, abnehmbaren und seitlich wegschwenkbaren Fußauflagen, Sitzkissen, Rückenbespannung, programmierbarer Steuerung, Batterien und Ladegerät.

Sitzbreite:                38 - 42 cm / 43 cm - 48 cm /

50 cm - 56 cm einstellbar

Sitztiefe:                38 - 46 cm / 38 - 46 cm /

42 cm - 50 cm einstellbar

Sitzwinkel:              0°, 3° und 6° einstellbar

Sitzhöhe:                45 - 50 cm

Rückenhöhe:            45 oder 55 cm

Rückenwinkel:         -9°, 1°, 11°, 21° oder

0°, 10°, 20°, 30° einstellbar

Gesamtbreite:          64,5 cm

Leergewicht:            95 kg

zul. Nutzergewicht:    140 kg

Bereifung hinten:      10 Zoll

Bereifung vorne:       14 Zoll

Batterien:               2 Stück 12 V, 63 Ah (C5) Gel

Anwendungsklasse:    B

Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0146

**Bezeichnung:**            B500- S classic, Art. -Nr. 490E32=60000\_K

**Hersteller:**             Otto Bock Mobility Solutions GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrorollstuhl aus einem pulverbeschichteten Aluminium- / Stahlrohrrahmen, mit vorne angeordneten, über zwei Getriebemotore angetriebenen Antriebsrädern, freilaufenden Schwenkrädern hinten, durchgehendem Schiebebügel an der Rückenlehne, abnehmbaren und höhenverstellbaren Seitenteilen mit Armlehnen, abnehmbaren und seitlich wegschwenkbaren Fußauflagen, Sitzkissen, Rückenbespannung, programmierbare Steuerung, Batterien und Ladegerät.

Sitzbreite:                38 - 42 cm / 43 cm - 48 cm /  
                                  50 cm - 56 cm einstellbar  
Sitztiefe:                38 - 46 cm / 38 - 46 cm /  
                                  42 cm - 50 cm einstellbar  
Sitzwinkel:              0°, 3°, 6° oder 20° einstellbar  
Sitzhöhe:                45 - 60 cm  
Rückenhöhe:            45, 55 cm  
Rückenwinkel:         1°, 9°, 11°, 21° oder 0°, 10°, 20°, 30°  
                                  einstellbar  
Gesamtbreite:         64,5 cm  
Leergewicht:            95 kg  
zul. Nutzergewicht:    140 kg  
Bereifung hinten:      14 Zoll  
Bereifung vorne:      9 oder 10 Zoll  
Steuerung:              P&G VR2  
Batterien:                2 Stück 12 V, 63 Ah (C5) Gel

Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0134

**Bezeichnung:**              Forest

**Hersteller:**                VERMEIREN GROUP

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrorollstuhl der Klasse B, mit einem pulverbeschichteten Stahlrohrrahmen, hinten angeordneten, über Getriebemotore angetriebenen Antriebsrädern, freilaufenden Schwenkrädern vorne, Schiebebügel an der Rückenlehne, mit Seitenteilen/Armlernen in diversen Ausführungen, Fußauflagen in diversen Ausführungen, programmierbarer Steuerung, Batterien und Ladegerät. Das Produkt besteht aus dem Fahrgestell, dem Sitzmodul sowie der Steuereinheit.

Sitzbreite:                    39 - 44 cm, 44 - 49 cm oder 50 - 60 cm  
Sitztiefe:                    43 - 49 cm  
Sitzhöhe:                    55 cm  
Sitzwinkel:                  3°  
Rückenhöhe:                51/61 cm  
Rückenwinkel:              0° bis 30°  
Gesamtbreite:              58 cm (SB 39 - 44 cm)  
                                      65 cm (SB 50 cm)  
Leergewicht:                127 kg  
Zul. Nutzergewicht:        130 kg  
Bereifung hinten:          3.00-8  
Bereifung vorne:          260 mm x 85 mm  
Batterien:                    2 x 12 V 70 Ah (C20 ) Gel  
Bremsen:                    gemäß STVZO  
Beleuchtung:                gemäß STVZO  
Anwendungsklasse:        B

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitäts-einrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0170

**Bezeichnung:**              Timix, Sitzbreite: 40, 45, 50 cm

**Hersteller:**                VERMEIREN GROUP

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrorollstuhl mit motorisch betriebener Sitzeinheit, einem pulverbeschichteten Rahmen, vorne angeordneten, über Getriebemotore angetriebenen, gefederten Antriebsrädern, freilaufenden, gefederten Schwenkrädern hinten, hochschwenkbaren Armlehnen, hochschwenkbaren Beinstützen und Kniewinkelverstellung. Der Rollstuhl muss mit Batterien und Ladegerät ausgeliefert werden.

Sitzbreite:                  40 cm, 45 cm, 50 cm  
Sitztiefe:                    42 - 52 cm (in 20 mm-Stufen)  
Sitzhöhe:                    45 cm - 50 cm  
Sitzwinkel:                  5° - 15°  
Rückenhöhe:                55 cm  
Rückenwinkel:              11° einstellbar  
Gesamtbreite:              64,0 cm, 66,0 cm  
Leergewicht:                128 kg  
Zul. Nutzergewicht:        130 kg (  
Bereifung hinten:          280/250-4  
Bereifung vorne:          3,00 x 8  
Batterien:                    2 Stück 12 V, 70 Ah, Gel C20  
Steuerung:                    DX2-Basic  
Ladegerät:                    Impulse S (8A)  
Kraftknoten:                nein  
Fahrsitz:                     nein  
Anwendungsklasse:        B

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0145

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              MEYRA GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 04. 5004

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 0176

**Bezeichnung:**            iChair mc mid, Ausführung: 1. 617

**Hersteller:**             MEYRA GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Modular aufgebauter Indoor-/Outdoor-Rollstuhl, gefederter Mittelradantrieb (MWD), pulverbeschichtetem Stahlrohrrahmen, zwei Schwenkräder vorne, ein Schwenkrad hinten, höhenverstellbarem, stufenweise winkelverstellbar und umklappbaren Rückenteil, gepolsterter Rückenbespannung, Sitzplatte mit 6 cm Sitzkissen, manueller Sitzwinkelverstellung, Sitztiefe und Sitzhöhe, breitenverstellbarem Sitzrahmen, abnehmbaren, breiten- und höhenverstellbaren Seitenteilen, abnehmbaren, längenverstellbaren und schwenkbaren Beinstützen, geteilten und hochklappbaren Fußstützen. Der Rollstuhl wird mit der Bedieneinheit Joystick, VR2-Steuerung mit integriertem Lichtmodul, aktiver LED-Beleuchtungsanlage mit Licht, Blinker, Warnblinker sowie dem Ladegerät geliefert.

Sitzbreite:                38 cm bis 65 cm

Sitztiefe:                40 cm bis 56 cm

Sitzwinkel:              0° bis 4° Grad (mechanisch)

0° bis 30° Grad (elektrisch)

Sitzhöhe:                45 cm

Rückenhöhe:            40 - 45 cm

Rückenwinkel:         - 10° bis 30° Grad (mechanisch)

- 10° bis 50° Grad (elektrisch)

Gesamtbreite:         63 cm

Leergewicht:            ca. 138 kg

zul. Nutzergewicht:    140 kg

Bereifung hinten:      6" Zoll

Bereifung mittig:      14" Zoll

Bereifung vorne:       8" Zoll

Batterien:               2 x 12 V 52 Ah (5h) / 60 Ah (20h)

Bremsen:                gemäß STVZO

Beleuchtung:            gemäß STVZO

Geschwindigkeit:      6 km/h

Anwendungsklasse:    B

Wird nicht mehr hergestellt/vertrieben

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 1018

**Bezeichnung:**      C2000 mit Frontantrieb (ET07) / Heckantrieb (ET08), Art.-Nrn. 490E62=00000

**Hersteller:**      Otto Bock Mobility Solutions GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrorollstuhl aus einem pulverbeschichteten Rahmen, vorne angeordnete und über zwei Getriebemotore angetriebene, gefederte Antriebsräder, über Servomotor angesteuerte, gefederte Lenkräder hinten. Für eine höhere Wendigkeit in Innenräumen kann die direkte Lenkung ausgekuppelt werden und ein indirekter Fahrmodus über das Bediengerät aktiviert werden. Ausstattung mit durchgehendem Schieberegler an der Rückenlehne, abnehmbaren und höhenverstellbaren Seitenteilen mit Armlehnen, abnehmbaren und seitlich wegschwenkbaren Fußauflagen, abnehmbarem Sitzkissen, Rückenlehne aus textiler Bespannung, programmierbarer Steuerung, Batterien und Ladegerät sowie aktiver Beleuchtungsanlage.

Sitzbreite:              38 - 56 cm einstellbar  
Sitztiefe:              38 - 50 cm einstellbar  
Rückenwinkel:        -9, 1, 11, 21 Grad oder 0, 10, 20, 30 Grad einstellbar  
Rückenhöhe:          45 / 50 / 55 cm  
Sitzwinkel:            -  
Leergewicht:          190 kg  
zul. Nutzergewicht: 160 kg, optional 200 kg  
Bereifung hinten:    14 Zoll  
Bereifung vorne:     16 Zoll  
Batterien:             2 x 12 V 94 Ah (C5) Gel

Eintrag am: 19. 12. 2019

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 50. 04. 1019

**Bezeichnung:**            C1000 DS, Grundausrüstung E101, Art.-Nr. 490E68=00000\_K

**Hersteller:**             Otto Bock Mobility Solutions GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrorollstuhl aus einem pulverbeschichteten Rahmen, vorne angeordnete und über zwei Getriebemotore angetriebene, gefederte Antriebsräder, über Servomotor angesteuerte, gefederte Lenkräder hinten. Ausstattung mit durchgehendem Schiebebügel an der Rückenlehne, abnehmbare und höhenverstellbare Seitenteile mit Armlernen, abnehmbare und seitlich wegschwenkbare Fußauflagen, abnehmbares Sitzkissen, Rückenlehne aus textiler Bespannung, programmierbare Steuerung, Batterien und Ladegerät, aktive Beleuchtungsanlage, verschiedene Sitzlösungen zur Auswahl.  
Sitzbreite:                38 - 56 cm einstellbar  
Sitztiefe:                38 - 50 cm einstellbar  
Rückenwinkel:         -9°, 1°, 11°, 21° Grad oder  
                                  0°, 10°, 20°, 30° Grad einstellbar  
Rückenhöhe:            45, 55 cm  
Sitzhöhe:                45 - 60 cm optional ab 40 cm  
Sitzwinkel:             0 - 6 Grad einstellbar  
Gesamtbreite:         65 cm  
Leergewicht:            129 kg  
zul. Nutzergewicht:    140 kg optional 200 kg  
Bereifung hinten:      10 Zoll  
Bereifung vorne:      14 Zoll  
Batterien:                2 x 12 V 63 Ah (C5) Gel

**Eintrag am:** 19. 12. 2019

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 65. 01. 1025

**Bezeichnung:**            Treppensteiger s-max D1603, Art. -Nr. 300693

**Hersteller:**              AAT Alber Antriebstechnik GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrisch betriebene Treppensteighilfe für den Innenbereich, mit Sitzeinheit, Rückenlehne und Armlehnen, Bedienung durch Begleitperson, Schiebetrieb in der Ebene möglich, Akku und Ladegerät im Lieferumfang

Sitzbreite:                35 cm  
Sitztiefe:                 42 cm  
Sitzhöhe:                 50 cm  
Sitzwinkel:               7°  
Rückenhöhe:              110 cm  
Bereifung hinten:        20 cm  
Bereifung vorne:        10 cm  
Max. Stufenhöhe:        21 cm  
Zul. Nutzergewicht:     160 kg  
Leergewicht:              35,3 kg  
Batterie:                 2 x 12 V 3,3 Ah  
Eintrag am: 15. 10. 2009  
Geändert am: 09. 12. 2019

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 99. 02. 1004

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              ALU- REHAB ApS

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 2007

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer:      18. 99. 02. 1012

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 99. 02. 1013

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              SORG Rollstuhltechnik GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 2004

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 99. 02. 1020

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              SORG Rollstuhltechnik GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 2005

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 99. 02. 1023

**Bezeichnung:**              nicht besetzt

**Hersteller:**                SORG Rollstuhltechnik GmbH & Co. KG

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 2006

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

**Positionsnummer:**      18. 99. 02. 1021

**Bezeichnung:**            nicht besetzt

**Hersteller:**              Krabat AS

**Konstruktionsmerkmale:** Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 18. 50. 03. 2003

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      19 Krankenpflegeartikel

**Positionsnummer:**      19. 40. 05. 5132

**Bezeichnung:**              SEGUNA Schutzunterlage super, 60x90 cm, Art. -Nr., AE50000

**Hersteller:**                S. I. CELL S. p. A.

**Konstruktionsmerkmale:** Saugende Bettschutzeinlage zum Einmalgebrauch, ca. 60 x 90 cm.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen

**Positionsnummer:**      21. 34. 03. 4005

**Bezeichnung:**      Guardi an Connect CGM-Transmitterpke t inkl. Monitor; Art. -Nr. : DECGMSSGCMMO

**Hersteller:**      Medtroni c Mi ni Med

**Konstruktionsmerkmale:** xxx

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen

**Positionsnummer:**      21. 43. 01. 0008

**Bezeichnung:**      Mini Link CGM-Einsteigerpaket; Art.-Nr.: DECGMTSMVEO

**Hersteller:**      Medtronic MiniMed

**Konstruktionsmerkmale:** Das Mini Link CGM-Einsteigerpaket besteht aus Einzelkomponenten welche eine Erstversorgung sichern. Folgende Komponenten sind in diesem Zusammenhang in den Starter Set enthalten:

- Mini Link REAL-Time Transmitter Set
  - 1 x Mini Link Transmitter
  - 1 x Ladegerät
  - 1 x One-Press Sertter (Einführhilfe für Sensoren)
- 3 x Enlite Sensor (5-er Packung) = 15 Stück

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer:    22. 29. 01. 1030

Bezeichnung:        nicht besetzt

Hersteller:          aks Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 22. 40. 01. 1032

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer:      22. 29. 01. 1031

Bezeichnung:            nicht besetzt

Hersteller:              aks Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 22. 40. 01. 1033

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer:    22. 29. 01. 1041

Bezeichnung:        nicht besetzt

Hersteller:          aks Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 22. 40. 01. 1034

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer:      22. 40. 03. 0010

Bezeichnung:            nicht besetzt

Hersteller:              Handi - Move nv

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppi ert, neue Pos. -Nr 22. 40. 05. 2007

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer:      22. 40. 03. 0012

Bezeichnung:            nicht besetzt

Hersteller:              V. Guldmann A/S

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 22. 40. 05. 2005

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer:      22. 40. 03. 0013

Bezeichnung:            nicht besetzt

Hersteller:              V. Guldmann A/S

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 22. 40. 05. 2006

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer:      22. 40. 05. 1002

Bezeichnung:            nicht besetzt

Hersteller:              Handi - Move nv

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppi ert, neue Pos. -Nr 22. 40. 06. 0003

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      23 Orthesen/Schienen

**Positionsnummer:**      23. 04. 01. 0022

**Bezeichnung:**      GENUSTABIL Knie-Immob-Schiene 0°, Art. -Nrn. 07765

**Hersteller:**      SPORLASTIC GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Starre Kniebandage aus einem textilen Material, gerade, mit je drei Gurten an Ober- und Unterschenkel mit Klettver-schlüssen, starren Stabilisierungsstäben dorsal, medial und lateral, in einer Universal-größe.  
Eintrag am: 15. 11. 2009

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      23 Orthesen/Schienen

**Positionsnummer:**      23. 04. 01. 1015

**Bezeichnung:**              GENUSTABIL Knie-Immob-Schiene 20°, Art.-Nrn. 07767

**Hersteller:**                SPORLASTIC GmbH

**Konstruktionsmerkmale:** Starre Kniebandage aus einem textilen Material, 20° gebeugt, mit je drei Gurten an Ober- und Unterschenkel mit Klettverschlüssen, starren Stabilisierungsstäben dorsal, medial und lateral, in einer Universalgröße.  
Eintrag am: 15. 11. 2009

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      23 Orthesen/Schienen

**Positionsnummer:**      23. 13. 01. 1002

**Bezeichnung:**            ni cht besetzt

**Hersteller:**              ni cht besetzt

**Konstruktionsmerkmale:** ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer:      23. 13. 01. 1003

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      23 Orthesen/Schienen

**Positionsnummer:**      23. 13. 01. 1004

**Bezeichnung:**            ni cht besetzt

**Hersteller:**              ni cht besetzt

**Konstruktionsmerkmale:** ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer:      23. 13. 01. 1005

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer:      23. 13. 01. 1006

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 01. 0003

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 01. 0041

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 01. 0015

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 01. 0045

**Bezeichnung:**      Softima Key Kolostomiebeutel, Art.-Nrn. 63140 bis 63280

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Kolostomiebeutel mit Klebefläche für zweiteilige Versorgung mit Basisplatte, Filter, Vliesumhüllung, beige oder transparente Beutelfolie, Rastringdurchmesser 40 bis 80 mm.  
Art.-Nrn.: 63140, 63150, 63160, 63180, 63240, 63250, 63260, 63280

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 01. 0074

**Bezeichnung:**      Softima® 3S Kolo, Art.-Nrn. 931045DE, -055DE, -065DE, -145DE, -155DE, -165DE,  
-445DE, -455DE, 465DE, -480DE, -545DE, -555DE, -565DE, -580DE

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Geschlossener Kolostomiebeutel für die 2-teilige Versorgung  
mit Rastring 45, 55, 65 und 80 mm, beidseitigem, hautfarbenem Vlies,  
Aktivkohlefilter, Beutelvolumen bis ca. 700 ml.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 01. 0083

**Bezeichnung:**      Softima® 3S BE1 Kolo, Art.-Nrn. 9350155DE, 9350355DE, 9350165DE, 9350365DE

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Geschlossener Kolostomiebeutel für die 2-teilige Versorgung (optisch als Stomakappe mit integriertem gefaltetem Stomabeutel),  
Rastringdurchmesser  
55 mm und 65 mm, hautfarben ohne Vlies, Aktivkohlefilter,  
Beutelvolumen  
ca. 615 ml.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 01. 2102

**Bezeichnung:**      Softima Kolostomiebeutel, Art.-Nrn. 43024 - 43616

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Kolostomiebeutel mit Hautschutzring und Klebefläche, Aktivkohlefilter, Lochgröße 24, 28, 32, 36, 40, 45 mm oder von 16 mm bis 50 mm zuschneidbar, hautfarben oder transparent, mit beidseitigem Vlies.  
Art.-Nrn. : 43024, 43028, 43032, 43036, 43040, 43045, 43061, 43616

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 01. 2125

**Bezeichnung:**      Softima® Active Kolostomie Beutel, Art.-Nrn. 4610115DE bis 4611380DE

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Geschlossener Kolostomiebeutel mit Hautschutzfläche, hautfarbenes oder transparenten Vlies, Aktivkohlefilter, Lochgrößen von 25 mm, 30 mm, 35 mm, 40 mm und 45 mm, oder von 15 - 50/80 mm ausschneidbar, in zwei Beutelgrößen mit einem Volumen von ca. 460 ml oder 600 ml.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 01. 3014

**Bezeichnung:**              Softima Kolostomiebeutel konvex, Art.-Nrn. 43017 - 43118

**Hersteller:**                B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Kolostomiebeutel mit gewölbter Hautschutzplatte, Filter,  
beidseitiges Vlies, hautfarben oder transparent, Lochgröße 25, 30,  
35, 40 mm oder ausschneidbar von 12 - 35 mm oder 12 45 mm.  
Eintrag am: 15. 11. 2007  
Art.-Nrn. : 43017, 43018, 43026, 43031, 43037, 43041, 43117,  
43118

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 0007

**Bezeichnung:**      Biotrol System 2 - Beutel, Art.-Nrn. 21735 - 21750

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ausstreifbeutel aus weißer Folie mit atmungsaktivem Vlies auf der Körperseite, Lochgröße 35 und 50 mm.

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 19. 12. 2019).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 0008

**Bezeichnung:**      Biotrol System 2 - Beutel, Art.-Nrn. 21735, 21750, 21775

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ausstreifbeutel aus transparenter Folie, Vlies auf Körperseite, Lochgröße 35, 50 und 70 mm.

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 19. 12. 2019).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 0037

**Bezeichnung:**      Almay's Twin Ileostomiebeutel, Art.-Nrn. 32440 bis 32480

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ausstreifbeutel mit Rastring, transparente Folie, Vlies auf der Körperseite, Ringdurchmesser 40 bis 80 mm.  
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Ringdurchmesser 40 mm = Art-Nr. 32440

Ringdurchmesser 50 mm = Art-Nr. 32450

Ringdurchmesser 60 mm = Art-Nr. 32460

Ringdurchmesser 80 mm = Art-Nr. 32480

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 19. 12. 2019).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 0038

**Bezeichnung:**      Almay's Twin Ileostomiebeutel, Art.-Nrn. 32540 bis 32580

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ausstreifbeutel mit Rastring, hautfarbene Folie, Vlies auf der Körperseite, Ringdurchmesser 40 bis 80 mm.  
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Ringdurchmesser 40 mm = Art-Nr. 32540

Ringdurchmesser 50 mm = Art-Nr. 32550

Ringdurchmesser 60 mm = Art-Nr. 32560

Ringdurchmesser 80 mm = Art-Nr. 32580

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 19. 12. 2019).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 0047

**Bezeichnung:**            Almarys Twin Plus Ileostomiebeutel, Art.-Nrn. 38740 - 38860

**Hersteller:**              B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ausstreifbeutel mit Rastring für zweiteilige Versorgung, hautfarben, beidseitig bezogene Folie, Filter, Rastring 40 mm, 50 mm und 60 mm, mit Geltablette und Flow Control-Auslasssystem.  
Art.-Nrn. : 38740, 38750, 38760, 38840, 38850, 38860

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 19. 12. 2019).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 0054

**Bezeichnung:**      Almarys Twin+ Ileostomiebeutel ohne Filter, Art.-Nrn. 37741 - 37881

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ausstreifbeutel mit Rastring für die zweiteilige Versorgung mit Basisplatte, beige oder transparente Folie, Vlies, ohne Filter, verschiedene Größen, mit Verschlussklammern.  
Art.-Nrn. 37741, 37751, 37761, 37781, 37841, 37851, 37861,  
37881

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 19. 12. 2019).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 0055

**Bezeichnung:**      Softima Key Ileostomiebeutel, Art.-Nrn. 63340 bis 63460

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ileostomiebeutel mit Klebefläche für zweiteilige Versorgung mit Basisplatte, Filter, Vliesumhüllung, beige oder transparente Beutelfolie, Rastringdurchmesser 40 bis 60 mm, mit Flow Control-Auslass ohne Verschlussklammer.  
Art.-Nrn. 63340, 63350, 63440, 63450, 63460

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 0078

**Bezeichnung:**      Softima Key Ileo Roll' Up Ausstreifbeutel, Art.-Nrn. 631240 - 631281

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ileostomiebeutel mit Klebefläche, für zweiteilige Versorgung mit Basisplatte, Filter, Vliesumhüllung, beige oder trans-parenter Beutelfolie, Rastringdurchmesser 40 bis 80 mm, mit Entleerungssystem ohne Verschlussklammer, Beutelvolumen ca. 590 bis 675 ml.  
Eintrag am: 15.05.2009  
Art.-Nrn. 631240, 631250, 631260, 631280, 631241, 631251, 631261, 631281

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 0091

**Bezeichnung:**            Softima® 3S Ileostomie, Midi und Maxi, Art.-Nrn. 932045DE, -055DE, -065DE,  
- 145DE, - 155DE, - 165DE, - 445DE, - 455DE, - 465DE, - 480DE, - 545DE, - 555DE,  
- 565DE, - 580DE

**Hersteller:**              B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ausstreifbeutel für die 2-teilige Versorgung mit Rastring 45, 55, 65  
und 80 mm, beidseitigem, hautfarbenem Vlies, Aktivkohlefilter, mit  
Klettverschluss-System, Beutelvolumen bis 700 ml.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 2070

**Bezeichnung:**      Almarys Optima, Ausstreifbeutel, Art.-Nrn. 018710, 008710 - 008760

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ausstreifbeutel mit Hautschutzring, Verschlussklammern, Lochgröße 25, 30, 35, 40, 45, 50 und 60 mm oder von 10 mm bis 60 mm zuschneidbar, hautfarben oder transparent, mit beidseitigem Vlies.  
Nr. 018710, 008710, 008725, 008730, 008735, 008740, 008745, 008750, 008760,

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 19. 12. 19).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 2093

**Bezeichnung:**      Almarys Softima Ileostomiebeutel, Art.-Nrn. 45716 - 45816

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ausstreifbeutel mit Hautschutzplatte als Klebefläche, haut-farben, beidseitig bezogene Folie, Filter, Lochgröße von 24 mm bis 45 mm vorgestanzt oder ausschneidbar, mit Geltablette und Flow-Control-Auslasssystem.  
Art.-Nrn. 45716, 45724, 45728, 45732, 45736, 45740, 45745, 45816

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 19. 12. 19).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 02. 3017

**Bezeichnung:**      Softima Ileostomiebeutel, konvex, Art.-Nrn. 41717 - 43818

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Ileostomiebeutel mit gewölbter Hautschutzplatte, Filter, beidseitigem Vlies, hautfarben und transparent, Lochgrößen 25, 30, 35 mm und ausschneidbar von 12 - 35 mm und 12 bis 45 mm, Beutelverschluss ohne Klammer möglich.  
Eintrag am: 15. 11. 2007  
Art. -Nrn. : 41717, 41718, 41726, 41731, 41737, 41817, 41818, 43717, 43718, 43726, 73731, 43737, 43741, 43817, 43818

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 03. 0012

**Bezeichnung:**      Biotrol System 2 Urostomiebeutel Nr. 21435, 21450

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Biotrol-Urostomiebeutel mit Lockring, atmungsaktivem Vlies  
auf der Körperseite, Lochgröße 35 und 50 mm

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand  
19. 12. 19).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 03. 0029

**Bezeichnung:**              Almarys Twin Plus Urostomiebeutel    Art.-Nrn. 37940, 37950, 37960

**Hersteller:**                B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Urostomiebeutel mit Rastring für zweiteilige Versorgung  
mit einer Basisplatte, Rücklaufsperrre, transparente Folie, mit  
Vlies, Ablaufventil, Rastringgröße 40, 50 und 60 mm,  
inkl. Konnektoren zur Verbindung mit Nachtbeutel.

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand  
19. 12. 19).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 03. 0018

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 03. 2024

**Bezeichnung:**      Softima Urostomiebeutel, Art. -Nr. 43912

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Urostomiebeutel mit Rücklauf Sperre, Hautschuttring und mikroperforierte Klebefläche, Ablaufventil, Vlies, Lochgrößen von 12 mm bis 55 mm ausschneidbar.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 03. 2026

**Bezeichnung:**      Softima Uro Silk Urostomiebeutel, Art.-Nrn. 44913, 44914

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Urostomiebeutel mit Rücklauf Sperre, Hautschutzplatte Ablauf-ventil, Vlies, beige oder transparent, Lochgrößen von 12 mm bis 55 mm ausschneidbar.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 03. 3010

**Bezeichnung:**              Softima Uro Silk konvex, Art. -Nrn. 43915 - 43923

**Hersteller:**                B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Urostomiebeutel mit gewölbtem Hautschutzring, Vlies auf Körperseite, hautfarbener oder transparenter Folie, Rückfluss-sperre, Lochgrößen 25 und 30 mm oder 12 - 25 mm, 12 - 35 mm ausschneidbar.  
Eintrag am: 15. 11. 2007  
Geändert am: 15. 12. 2007  
Art. -Nrn. : 43915, 43916, 43917, 43919, 43920, 43921, 43922,  
43923

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 04. 0028

**Bezeichnung:**      Biotrol Petite Stomakappe Art. -Nr. F00011DE

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Mini - Stomakappe mit Hautschutzfläche, Lochdurchmesser  
35 mm, mit Aktivkohlefilter und beidseitigem Vliesüberzug.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 04. 0029

**Bezeichnung:**      Biotrol Petite Stomakappe, Art.-Nr. F00015DE

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Mini stomakappe mit Hautschutzbeklebung, allseitig mit Vlies beschichtet, Filter, zuschneidbare Lochgröße von 15 bis 35 mm.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 04. 1007

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 04. 1020

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 04. 1025

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 0045

**Bezeichnung:**      Biotrol System 2 Basisplatte, Art.-Nrn. 21035, 21050

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Platte mit Lockring für Anschluß passender Beutel mit Haut-schutz und mikroporösem Kleberand, 10 x 10 cm, Lochgröße 35 - 50 mm, Fläche 100 cm<sup>2</sup>.

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 20. 12. 19).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 0051

**Bezeichnung:**      Biotrol System 2 Trägerplatte Hautschutz pur, Art.-Nrn. 24235, 24250

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Basisplatte mit Rastring, für Anschluss passender Beutel aus flexiblen, hautfreundlichem Material, Größe 10 x 10 cm mit Ringgrößen 35 und 50 mm, Fläche 114,49 cm<sup>2</sup>.

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 20.12.19).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 0081

**Bezeichnung:**      Almarys Twin Trägerplatte Plan, Art.-Nrn. 31240 bis 31250

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Basisplatte mit Hautschuttring und Rastring zur Aufnahme entsprechender Beutel, Lochdurchmesser ausschneidbar, Ring-größen 40 - 50 mm, Fläche 110,25 cm<sup>2</sup>.  
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Ringgröße 40 mm = Art.-Nr. 31240

Ringgröße 50 mm = Art.-Nr. 31250

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 20. 12. 19).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 0101

**Bezeichnung:**      Almarys Twin+ Trägerplatte, plan, Art.-Nrn. 36240, 36250

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Träger- bzw. Basisplatte mit Hautschutzmaterial, plan, Rast-ring von 40 und 50 mm.

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 20. 12. 19).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 05. 0052

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 0102

**Bezeichnung:**      Softima Key Trägerplatten, Art.-Nrn. 63040, 63050, 63060

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Träger- bzw. Basisplatte aus Hautschutzmaterial mit Klebe-fläche und Führungshilfe für den Stomabeutel, Durchmesser von 40, 50, und 60 mm.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 0128

**Bezeichnung:**      Softima Key Basis plan, Basisplatte, Art.-Nrn. 630421, 630425, 633430, 630436

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Basisplatte aus Hautschutzmaterial mit Klebefläche und Rast-  
ringgrößen von 40 und 50 mm, Lochdurchmesser 20, 25, 30 und 35 mm,  
Fläche ca. 110 cm<sup>2</sup>.  
Eintrag am: 15.05.2009

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 1017

**Bezeichnung:**      Biotrol System 2 Basisplatte Nr. 21075

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Basisplatte mit Rastring, 12,5 x 12,5 mm, für Lochgröße  
zuschneidbar von 10 bis 70 mm, Fläche: 156,25 cm<sup>2</sup>

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand  
20. 12. 20).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 1025

**Bezeichnung:**      Biotrol System 2 Trägerplatte Hautschutz pur, Art.-Nr. 24275

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Basisplatte mit Rastring, für Anschluß passender Beutel aus flexiblen, hautfreundlichem Material, Größe 12,8 x 12,8 cm mit Ringgrößen 70 mm, Fläche: 163,84 cm<sup>2</sup>

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 20.12.20).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 1040

**Bezeichnung:**      Almarys Twin Trägerplatte Plan, Art.-Nrn. 31260 bis 31280

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Basisplatte mit Hautschuttring und Rastring zur Aufnahme entsprechender Beutel, Lochdurchmesser ausschneidbar, Ring-größen 40 - 50 mm, Fläche 169 cm<sup>2</sup>.  
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Ringgröße 40 mm = Art.-Nr. 31260

Ringgröße 50 mm = Art.-Nr. 31280

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 20. 12. 20).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 1054

**Bezeichnung:**      Almarys Twin+ Trägerplatte, plan, Art. -Nrn. 36260, 36280

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Träger- bzw. Basisplatte mit Hautschutzmaterial, plan, Rast-ring von 60 und 80 mm.

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (Stand 20. 12. 20).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 05. 1052

**Bezeichnung:**      Softima Key Trägerplatten, Art.-Nr. 63080

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Träger- bzw. Basisplatte aus Hautschutzmaterial mit Klebe-fläche und Führungshilfe für den Stomabeutel, Durchmesser von 80 mm.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 06. 0042

**Bezeichnung:**            Almarys Twin+ Trägerplatte, konvex, Art.-Nrn. 36342, 36343, 36351, 36352,  
36353, 36355

**Hersteller:**              B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Träger- bzw. Basisplatte mit Hautschutzmaterial, konvex, Rastring  
von 40 und 50, Fläche 110,25 cm<sup>2</sup>.

Produkt wird nicht mehr hergestellt, aber noch vertrieben (20.12.20).

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 07. 0032

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 08. 0021

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 08. 1004

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 08. 1006

**Bezeichnung:**      IryPump S System, Art. -Nr. 29120DE

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Elektrisch betriebener Irrigator mit Pumpenantrieb über einen wiederaufladbaren Akku, bestehend aus dem Pumpgerät, einem Wassercontainer, Schlauchsystem und einem trichterförmigen Konus zum Einführen in das Stoma, inkl. Transporttasche und Bedienungsanleitung.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 08. 2015

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 10. 0004

**Bezeichnung:**      B. Braun Supperfiller Paste; Art.- Nr. 22214

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Hautschuttpaste zum Ausgleich von Hautunebenheiten

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 10. 2012

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:             ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 11. 0011

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 11. 0021

Bezeichnung:            ni cht besetzt

Hersteller:              ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:    29. 26. 11. 1002

Bezeichnung:        Biotrol Entlüftungsfilter, Art.-Nr. 22501

Hersteller:          B. Braun Medical SAS

Konstruktionsmerkmale: Entlüftungsfilter, aufklebbar, für alle Beutelsysteme.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 11. 5004

**Bezeichnung:**      Iryfi x-Stomaverschl usskappe, Art.- Nr. F00014DE

**Hersteller:**      B. Braun Medi cal SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Stomaverschl usskappe mi t Filter, mi kroporöser Klebefläche zum  
Verschl uss der Stomaöffnung.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 11. 6011

Bezeichnung:              ni cht besetzt

Hersteller:                ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -  
Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

**Produktgruppe**      29 Stomaartikel

**Positionsnummer:**      29. 26. 11. 6109

**Bezeichnung:**      Flow Collector Auffangbeutel, Art.-Nr. 39900

**Hersteller:**      B. Braun Medical SAS

**Konstruktionsmerkmale:** Auffangbeutel zum Anschluss an Ileostomie-Drainagestoma-beutel, 150  
cm langer Schlauch, Auslassventil, transparent.  
Eintrag am: 15.07.2008

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 14. Januar 2020 -**  
**Bundesanzeiger Nr. vom 30. Januar 2020**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      29 Stomaartikel

Positionsnummer:      29. 26. 11. 6128

Bezeichnung:            nicht besetzt

Hersteller:              B. Braun Medicare GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 29.26.12.0005