
Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 02 Adaptionshilfen

Positionsnummer: 02. 40. 01. 3052

Bezeichnung: Strumpfanzeihilfen für Kompressionsstrümpfe, Art.-Nr. HL-1 L/S

Hersteller: HandyCare Holding BV (Handylégs BV)

Konstruktionsmerkmale: An- und Ausziehhilfe für Kompressionsstrümpfe bestehend aus einem hohen, verstellbarem Gestell aus Kunststoff mit Handgriffen und inkl. sog. Gleitsack und Antirutschmatte.
Voraussetzungen für die Nutzung durch den Anwender:

- auf einem normalen z. B. Küchenstuhl ohne Armléhen sitzen zu können
- mit den Händen bis zur Mitte der Wade reichen zu können
- das Bein und den Fuß aktiv strecken zu können
- genug Kraft in beiden Händen und Armen zu haben

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03.36.01.1012

Bezeichnung: Navina Classic System Regular zur Transanal en Irrigation; Art.-Nr.: 69005

Hersteller: Wellspect HealthCare, Dentsply IH AB

Konstruktionsmerkmale: XXX

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03.36.01.1013

Bezeichnung: Navina Smart System regular zur Transanal en Irrigation; Art.-Nr.: 690 09

Hersteller: Well spect HealthCare, Dentsply IH AB

Konstruktionsmerkmale: XXX

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 36. 02. 2031

Bezeichnung: nutri safe2 Ernährungssonde PUR, 14 Fr, 1250 mm, Art.-Nr. 1362.1421

Hersteller: VYGON

Konstruktionsmerkmale: xxx

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 05 Bandagen

Positionsnummer: 05. 04. 01. 0124

Bezeichnung: genulastik04, Art. -Nr. M90104

Hersteller: Orthoservice AG

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsbandage für das Kniegelenk, mit Silikonring um die Patella (geschlossen) und seitlichen Stabilisierungsstreben, in acht Größen von 35/38 cm bis 56/59 Oberschenkelumfang .

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 05 Bandagen

Positionsnummer: 05. 07. 02. 0149

Bezeichnung: Manutech Vario, Art. -Nrn. 9022.02101 S/M - 9022.0202 M/XL - 9022.0203 XXL

Hersteller: Pierenkemper GmbH

Konstruktionsmerkmale: Elastische Handgelenkbandage mit Schnürung und zwei Klettverschlüssen, volarer Aluminiumschiene und Silikonpelotte, in drei Größen von 13 cm bis 23 cm Handgelenkumfang.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe **06 Bestrahlungsgeräte**

Positionsnummer: 06. 30. 01. 0010

Bezeichnung: Saal mann Saal ux® (Psor-Kamm) UV-B Schmal band (311 nm), Art. -Nr. 07-02-000-01

Hersteller: Saal mann medi cal GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Handgeführter Lichtkamm mit Kammaufsatz, UVB-Schmal band mit 311 nm Leuchtmittel.

Abmessungen (LxBxH): 330 mm x 50 mm x 50 mm

Gewicht mit Netzteil: 615 g

Stromversorgung: 230 V / 50 Hz

Leistungsaufnahme: 40 VA

Leuchtmittel: Philips PL-S 9W 01/2P UVB-311 nm

UV-Bestrahlungstärken

ohne Einbrennen

mit Kammaufsatz: UVA - 10,90 W/m²

UVB - 4,40 W/m²

UVC - 0,00 W/m²

Erythemwirksame

Bestrahlungsstärke:

ohne Kammaufsatz:

UVA - 14,40 W/m²

UVB - 46,70 W/m²

UVC - 0,00 W/m²

Erythemwirksame

Bestrahlungsstärke:

UV-Bestrahlungstärken

nach 10 min Einbrennen

mit Kammaufsatz: UVA - 17,70 W/m²

UVB - 52,10 W/m²

UVC - 0,00 W/m²

Erythemwirksame

Bestrahlungsstärke:

ohne Kammaufsatz:

UVA - 20,20 W/m²

UVB - 62,30 W/m²

UVC - 0,00 W/m²

Erythemwirksame

Bestrahlungsstärke:

Wirkpektrum: 305 nm bis 315 nm

Maximum (Lambda): 311 nm

Lieferumfang: 1 x Saal mann Saal ux® (Psor-Kamm) UV-B

Schmal band

(311 nm)

1 x UV-Schutzbrille

1 x Bedienungsanleitung

1 x Patiententagebuch

1 x Zeitschaltuhr

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe **06 Bestrahlungsgeräte**

Positionsnummer: 06. 30. 01. 0011

Bezeichnung: Saal mann Saal ux® (Psor-Kamm) UV-A1 (370 nm), Art.-Nr. 07-02-000-02

Hersteller: Saal mann medi cal GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Handgeführter Lichtkamm mit Kammaufsatz, UVB mit 370 nm Leuchtmittel.

Abmessungen (LxBxH): 330 mm x 50 mm x 50 mm

Gewicht mit Netzteil: 615 g

Stromversorgung: 230 V / 50 Hz

Leistungsaufnahme: 40 VA

Leuchtmittel: Philips Actinic BL PL-S/PL-L

UV-Bestrahlungsstärken

ohne Einbrennen

mit Kammaufsatz: UVA - 52,10 W/m²

UVB - 0,00 W/m²

UVC - 0,00 W/m²

Erythemwirksame

Bestrahlungsstärke: 0,02 W/m²

ohne Kammaufsatz:

UVA - 66,90 W/m²

UVB - 0,00 W/m²

UVC - 0,00 W/m²

Erythemwirksame

Bestrahlungsstärke: 0,09 W/m²

UV-Bestrahlungsstärken

nach 10 min Einbrennen

mit Kammaufsatz: UVA - 109,50 W/m²

UVB - 0,00 W/m²

UVC - 0,00 W/m²

Erythemwirksame

Bestrahlungsstärke: 0,05 W/m²

ohne Kammaufsatz:

UVA - 111,10 W/m²

UVB - 0,00 W/m²

UVC - 0,00 W/m²

Erythemwirksame

Bestrahlungsstärke: 0,05 W/m²

Wirkpektrum: 315 nm bis 380 nm

Maximum (Lambda): 370 nm

Lieferumfang: 1 x Saal mann Saal ux® (Psor-Kamm) UV-A
(370 nm)

1 x UV-Schutzbrille

1 x Bedienungsanleitung

1 x Patiententagebuch

1 x Zeitschaltuhr

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 09 Elektrostimulationsgeräte

Positionsnummer: 09. 37. 01. 1003

Bezeichnung: Dolito, Art. -Nr. 010E-100

Hersteller: MTR+ Vertriebs GmbH

Konstruktionsmerkmale: Konstruktionsmerkmale:

Kanäle: 2-Kanal
Pulsamplitude: verstellbar von 0 – 80 mA
Ausgangsspannung: verstellbar bis 180 V
Impulsform: asymmetrisch, biphasisch, rechteckig
Frequenz: verstellbar von 1Hz – 150Hz
Impulsweite: verstellbar von 50 – 350 µs
Spannungsversorgung: 9 V Blockbatterie
Abmessungen: 117 x 66 x 33 mm
Gewicht: 150 Gramm
Therapieespeziell: ja

Lieferumfang:

1x Gerät Dolito
2x Elektrodenkabel
4x selbstklebende Oberflächenelektroden 40 x40 cm
(Alternativ 1x Vaginalsonde Incoprobe V oder 1x Incoprobe R)
2x 9 V Blockbatterien
1x Gebrauchsanweisung

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 09 Elektrostimulationsgeräte

Positionsnummer: 09. 37. 03. 1001

Bezeichnung: IncoTwin, Art. -Nr. K101

Hersteller: Curatec Services GmbH

Konstruktionsmerkmale: Konstruktionsmerkmale:

Kanäle:	1-Kanal
Pulsamplitude:	verstellbar von 1 – 100 mA
Ausgangsspannung:	verstellbar von 0 – 100 V
Impulsform:	symmetrisch, biphasisch, rechteckig
Frequenz:	verstellbar von 1 Hz – 100 Hz, 1 Hz/Schritt
Impulswerte:	verstellbar von 50 – 450 µs, 10 µs/Schritt
Feedback:	visuelles und/oder akustisches Feedback
Spannungsversorgung:	Akku
Betriebsdauer:	mind. 3 Std.
Betriebsspannung:	3,6 V
Max. Spannung:	4,2 V
Abmessungen:	150 x 120 x 40 mm
Gewicht:	360 Gramm
Therapiepeicher:	ja
Messbereich:	0- 1000µV
Abtastrate:	25/s
Schnittstelle:	USB
Kopfhöreranschluss:	ja
Display:	Touchscreen

Lieferumfang:

- 1x IncoTwin kombiniertes getriggertes EMG-Biofeedback /Elektrostimulationsgerät
- 1x Sonde ZK 901, ZK902 oder ZK903 bzw Elektroden mit Oberflächenkabel ZE101, ZE103 oder ZE 104
- 1x Gebrauchsanweisung
- 1x Koffer
- 1x Gleitgel (nicht für Oberflächenelktroden)
- 1x Stereo Leichtkopfhörer
- 1x Ladekabel mit Netzteil

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	12 Hilfsmittel bei Tracheostoma
Positionsnummer:	12. 24. 01. 1040
Bezeichnung:	PRI FLEX® MRI Tracheal kanü len, spi ral ver stärkt, Art. - Nrn. 203802, 203804- 203808
Hersteller:	Primed Halberstadt Medi zintechnik GmbH
Konstruktionsmerkmale:	Arti kel : Tracheal kanü le ohne Innenkanü le spi ral ver stärkt, mit 15 mm-Konnektor, ohne Cuff, geeignet für MRT, Röntgen und Strahlentherapie Material: PVC, DEHP- und Latex- und Biphenol-frei Farbe: Schild transparent, Rohr transparent Größe: 6,0 bis 11,0 Länge: von 70 mm bis 130 mm Durchmesser: - Außen: von 8,9 mm bis 13,9 mm - Innen: von 6,0 mm bis 11,0 mm Sonderanfertigungen: sieben, fenstern und kürzen Wiederaufarbeitung: nicht möglich Li eferumfang: 1 x Außenkanü le spi ral ver stärkt mit 15 mm-Konnektor 1 x Kanü lenhal teband 1 x Gebrauchsanwei sung 1 x Obturator Sonstiges: Außenkanü le spi ral ver stärkt für Formstabilität

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	12 Hilfsmittel bei Tracheostoma
Positionsnummer:	12. 24. 01. 1041
Bezeichnung:	PRI FLEX® MRI Tracheal kanü len; Art. - Nrn. : 203803, 203809-203813
Hersteller:	Primed Halberstadt Medi zintechnik GmbH
Konstruktionsmerkmale:	Arti kel : Tracheal kanü le mit 15 mm-Konnektor, spiral verstärkt, Material : gesiebt, Obturator und Kanü lenhalteband PVC, DEHP- und Latex-frei Farbe: Schild transparent, Rohr transparent Größe: 6 bis 11 Länge: von 70 mm bis 130 mm Durchmesser: - Außen: von 8,9 mm bis 13,9 mm - Innen: von 6,0 mm bis 11,0 mm Sonderanfertigungen: sieben, fenstern und kürzen durch den Hersteller Wiederaufarbeitung: nicht möglich Lieferumfang: 1 x Trachealkanüle mit 15 mm-Konnektor, mit gesiebt, spiral verstärkt 1 x Obturator 1 x Kanülenhalteband 1 x Gebrauchsanweisung Sonstiges: spiral verstärkt, geeignet für MRT, Röntgen und Strahlentherapie

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	12 Hilfsmittel bei Tracheostoma																				
Positionsnummer:	12. 24. 04. 0032																				
Bezeichnung:	TRACOE vario Tracheostomikanüle REF 464, Art.-Nrn. REF 464-07 - REF 464-09																				
Hersteller:	TRACOE medical GmbH																				
Konstruktionsmerkmale:	<table><tr><td>Artikel:</td><td>Trachealkanüle mit 15 mm-Konnektor und variabel einstellbarem Kanülenschild, gesiebt</td></tr><tr><td>Material:</td><td>PVC, DEHP- und Latex-frei</td></tr><tr><td>Farbe:</td><td>Schild transparent, Rohr transparent</td></tr><tr><td>Größe:</td><td>7 bis 9</td></tr><tr><td>Länge:</td><td>von 8,6 cm bis 10,6 cm</td></tr><tr><td>Durchmesser: - Außen:</td><td>von 0,97 cm bis 1,23 cm</td></tr><tr><td>- Innen:</td><td>von 0,70 cm bis 0,90 cm</td></tr><tr><td>Sonderanfertigungen:</td><td>-</td></tr><tr><td>Wiederaufarbeitung:</td><td>nicht möglich</td></tr><tr><td>Lieferumfang:</td><td>1 x Trachealkanüle mit 15 mm-Konnektor, gesiebt 1 x Obturator 1 x Baumwolltrageband 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Dekanülierungsstopfen</td></tr></table>	Artikel:	Trachealkanüle mit 15 mm-Konnektor und variabel einstellbarem Kanülenschild, gesiebt	Material:	PVC, DEHP- und Latex-frei	Farbe:	Schild transparent, Rohr transparent	Größe:	7 bis 9	Länge:	von 8,6 cm bis 10,6 cm	Durchmesser: - Außen:	von 0,97 cm bis 1,23 cm	- Innen:	von 0,70 cm bis 0,90 cm	Sonderanfertigungen:	-	Wiederaufarbeitung:	nicht möglich	Lieferumfang:	1 x Trachealkanüle mit 15 mm-Konnektor, gesiebt 1 x Obturator 1 x Baumwolltrageband 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Dekanülierungsstopfen
Artikel:	Trachealkanüle mit 15 mm-Konnektor und variabel einstellbarem Kanülenschild, gesiebt																				
Material:	PVC, DEHP- und Latex-frei																				
Farbe:	Schild transparent, Rohr transparent																				
Größe:	7 bis 9																				
Länge:	von 8,6 cm bis 10,6 cm																				
Durchmesser: - Außen:	von 0,97 cm bis 1,23 cm																				
- Innen:	von 0,70 cm bis 0,90 cm																				
Sonderanfertigungen:	-																				
Wiederaufarbeitung:	nicht möglich																				
Lieferumfang:	1 x Trachealkanüle mit 15 mm-Konnektor, gesiebt 1 x Obturator 1 x Baumwolltrageband 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Dekanülierungsstopfen																				

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	12 Hilfsmittel bei Tracheostoma
Positionsnummer:	12. 24. 05. 0071
Bezeichnung:	PRI FLEX® MRI Tracheal kanü len mit Cuff und Phonationsfenster; Art. -Nrn. : 203825, 203819- 203823
Hersteller:	Primed Halberstadt Medi zintechnik GmbH
Konstruktionsmerkmale:	Arti kel : Tracheal kanü le mit 15 mm-Konnektor, spiral verstärkt, mit Niederdruck-Cuff gesiebt, Obturator und Kanül enhalteband und Phonationsfenster Material : PVC, DEHP- und Latexfrei Farbe: Schild transparent, Rohr transparent Größe: 6 bis 11 Länge: von 70 mm bis 130 mm Durchmesser: - Außen: von 8,9 mm bis 13,9 mm - Innen: von 6,0 mm bis 11,0 mm Sonderanfertigungen: sieben, fenstern und kürzen durch den Hersteller Wiederaufarbeitung: nicht möglich Lieferumfang: 1 x Tracheal kanü le mit 15 mm-Konnektor, mit Niederdruck-Cuff gesiebt, spiral verstärkt 1 x Obturator 1 x Kanül enhalteband 1 x Gebrauchsanwei sung Sonstiges: spiral verstärkt, geeignet für MRT, Röntgen und Strahlentherapie

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 06. 0018

Bezeichnung: Cochlear™ Baha® 5 Power Soundprozessor

Hersteller: Cochlear Bone Anchored Solutions AB

Konstruktionsmerkmale:

Bauform:	Knochenleitungs-Hörgerät mit Teilimplantat
Bauart-Nr.:	DHI 7410
Schutzklasse:	-
Gerät baugleich mit:	-
Anzahl der Kanäle:	10-kanalig
Verstärkung:	45 dB bei 1,6 kHz
OSPL 90:	124 dB
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
Regelsysteme:	AGC I und AGC 0
Klangblenden:	ja/Verstärkung in 12 Kanälen individuell einstellbar
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
Rückkopplungsauslöschung:	ja
Batterietyp:	ZL 13, ZL 312, ZL 675
Telefonspule:	ja/optional
Audioreingang:	nein
Fernbedienung optional:	ja
Rückkopplungsauslöschung:	ja
Wireless:	ja
Sonstige Ausstattungen:	Situationserkennung, 2,4 GHz Wireless, Noisemanagement, Feedback Manager, DataLogging

Das Hörgerät wird an ein zur Grundausrüstung gehörendes Teilimplantat, das hinter den Ohrmuscheln in der Schädeldecke verankert wird, an dessen äußeres Ende angebracht und kann jederzeit abgenommen werden. Zur Grundausrüstung gehört das aus Titan bestehende Teilimplantat sowie ein Werkzeugsatz für die Klinik, bestehend aus Bohrer u.ä. Werkzeugen, zwecks Anbringung des Teilimplantates. (Sie sind nicht als Hilfsmittel abrechenbar.)

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 06. 0018

Bezeichnung: Cochlear™ Baha® 5 Power Soundprozessor

HINWEIS: Nur das Knochenleitungshörgerät ist ein Hilfsmittel im Sinne des § 33 und kann als Hilfsmittel abgerechnet werden. Alle weiteren bei der Implantation anfallenden Kosten, z. B. für den Werkzeugsatz und andere Materialien, fallen in den Rahmen der Vergütungsverhandlungen für den stationären Bereich.

HINWEIS: Bei Nachversorgungen und Kinderversorgungen mit Softband, bei denen das dazugehörige Teilimplantat (Schnappkupplung) nicht benötigt wird, sind die Art.-Nrn. 92771 bis 92788 gültig.

Das Hörgerät selber ist mit einem Lautstärkerregler, einem Tonwahlschalter, einer Anschlussbuchse, einem Mikrofon, einer Schnappkupplung zum Implantat hin sowie einem Klangregler ausgestattet.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0322	
Bezeichnung:	Phonak Nai da Link UP; Art. -Nr.: 050-0261-..	
Hersteller:	Phonak AG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0
	Bauart-Nr. :	DHI 7414
	Schutzklasse:	IP68
	Gerät baugleich mit:	-
	Anzahl der Kanäle:	20-kanalig
	Verstärkung:	77 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90:	143 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Richtmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 20 AGC 0, Anzahl 20
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 20 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/6
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 675
	Telefonspule:	ja
	Audiointerface:	ja
	Fernbedienung optional:	ja
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	SoundRecover2, auto Acclimatization, FlexControl, SoundRecover, UltraZoom, WhistleBlock, NoiseBlock, QuickSync, FlexVolumen, Real Ear Sound, AutoSense Sky OS, DuoPhone, Speech in Noise, RogerReady, Roger and directional setting etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
 Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0323	
Bezeichnung:	KINDevo 4410P; Art.-Nr.: 23539	
Hersteller:	KIND Hörgeräte GmbH & Co. KG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0- RIC
	Bauart- Nr. :	DHI 7191
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	Muse i2000 mRIC 312 AP
	Anzahl der Kanäle:	20-kanalig
	Verstärkung:	76 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90dB:	137 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch
	AGC- Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 20 AGC 0, Anzahl 20
	Klangblenden:	ja/aktiv/ Verstärkung in 20 Kanälen individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	ja
	Audiointerface:	nein
	Fernbedienung optional:	nein
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen: BICROS	DataLogging, Kompatibel mit CROS/ BICROS
	Technologie	Einheit, Kompatibel mit Surflink Zubehör, Multiflex Tinnitus etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
 Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0324	
Bezeichnung:	KINDevo 5410P; Art.-Nr.: 23538	
Hersteller:	KIND Hörgeräte GmbH & Co. KG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0- RIC
	Bauart- Nr. :	DHI 7187
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	Muse i2400 mRIC 312 AP Now Premier Wireless mRIC 312 AP pro 11.3+ mAP
	Anzahl der Kanäle:	24-kanalig
	Verstärkung:	76 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90dB:	138 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja (MP0)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch
	AGC-Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 24 AGC 0, Anzahl 24
	Klangblenden:	ja/aktiv/ Verstärkung in 24 Kanälen individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 13
	Telefonspule:	ja
	Audiоеingang:	nein
	Fernbedienung optional:	nein
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen: BICROS	DataLogging, Kompatibel mit CROS/ BICROS
		Einheit, Kompatibel mit iPhone, Zubehör, SoundPoint for Tinnitus etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0325	
Bezeichnung:	KINDlink 3410P; Art. -Nr.: 23545	
Hersteller:	KIND Hörgeräte GmbH & Co. KG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0- RIC
	Bauart- Nr. :	DHI 7178
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	Halo 2 i1600 RIC 13 AP iNOW Prestige RIC 13 AP
	Anzahl der Kanäle:	16-kanalig
	Verstärkung:	75 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90dB:	136 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch
	AGC- Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 16 AGC 0, Anzahl 16
	Klangblenden:	ja/aktiv/ Verstärkung in 16 Kanälen individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 13/ZL 2
	Telefonspule:	ja
	Audiоеingang:	nein
	Fernbedienung optional:	nein
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Kompatibel mit CROS/ BICROS
		Einheit, Kompatibel mit iPhone, Zubehör, SoundPoint for Tinnitus

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
 Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0326	
Bezeichnung:	KINDlink 4410P; Art.-Nr.: 23544	
Hersteller:	KIND Hörgeräte GmbH & Co. KG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0- RIC
	Bauart-Nr.:	DHI 7174
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	Halo 2 i2000 RIC 13 AP
	Anzahl der Kanäle:	20-kanalig
	Verstärkung:	75 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90dB:	138 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 20 AGC 0, Anzahl 20
	Klangblenden:	ja/aktiv/ Verstärkung in 20 Kanälen individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 13/ZL 2
	Telefonspule:	ja
	Audiointerface:	nein
	Fernbedienung optional:	nein
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Kompatibel mit CROS/ BICROS
		Einheit, Kompatibel mit iPhone, Zubehör, SoundPoint for Tinnitus etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0327	
Bezeichnung:	KINDlink 5410P; Art.-Nr.: 23543	
Hersteller:	KIND Hörgeräte GmbH & Co. KG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0- RIC
	Bauart-Nr.:	DHI 7170
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	Halo 2 i2400 RIC 13 AP iNow Premier RIC 13 AP
	Anzahl der Kanäle:	24-kanalig
	Verstärkung:	75 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90dB:	135 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 24 AGC 0, Anzahl 24
	Klangblenden:	ja/aktiv/ Verstärkung in 24 Kanälen individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 13/ZL 2
	Telefonspule:	ja
	Audiоеingang:	nein
	Fernbedienung optional:	nein
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen: BICROS	DataLogging, Kompatibel mit CROS/ BICROS
		Einheit, Kompatibel mit iPhone, Zubehör, SoundPoint for Tinnitus etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
 Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 3351	
Bezeichnung:	Stride M Pro BTE	
Hersteller:	Unitron Hearing GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	HdO mit M-Hörer
	Bauart-Nr. :	DHI 7159
	Schutzklasse:	IP 67
	Gerät baugleich mit:	Vista N 910 M 312 BTE SoniTon UP2 920 M 312 BTE
	Anzahl der Kanäle:	20-kanalig
	Verstärkung:	55 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90:	126 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 20 AGC 0, Anzahl 20
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 20 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/10
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	ja
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	ja
	Audiоеingang:	ja
	Fernbedienung optional:	ja
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Wind Manager, Tinnitus- masker, DuoLink, easy-T, Streamingprogramme, IntelliVent, Pinna Effect, AntiShock, MyMusic etc

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 3507	
Bezeichnung:	Selectic Poseidon 12 mini Ex (60)	
Hersteller:	Oticon A/S	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Mini - HdO
	Bauart - Nr. :	DHI 7408
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	Opn 1 Ex-Hörer Mini 60
	Anzahl der Kanäle:	16-kanalig
	Verstärkung:	37 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90:	116 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Richt- und 2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit adaptiver Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 16 AGC 0, Anzahl 16
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 16 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	nein
	Audiointerface:	nein
	Fernbedienung optional:	ja
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	10 kHz-Bandbreite, binaurale Arbeitung, Autophone, YouMatic LX, Steaming, DataLogging etc.
	Signalverarbeitung:	
	Stereo	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
 Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 3508	
Bezeichnung:	Selectic Poseidon 12 mini Ex (85)	
Hersteller:	Oticon A/S	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Mini - HdO
	Bauart - Nr. :	DHI 7409
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	Opn 1 Ex-Hörer Mini 85
	Anzahl der Kanäle:	16-kanalig
	Verstärkung:	52 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90:	126 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Richt- und 2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit adaptiver Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 16 AGC 0, Anzahl 16
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 16 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	nein
	Audioreingang:	nein
	Fernbedienung optional:	ja
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	10 kHz-Bandbreite, binaurale
	Signalverarbeitung:	arbeitung, Autophone, YouMatic LX, Steaming, DataLogging etc.
	Stereo	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 3509	
Bezeichnung:	KINDduro 5400; Art.-Nr.: 023501	
Hersteller:	KIND Hörgeräte GmbH & Co. KG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Mini - HdO
	Bauart-Nr. :	DHI 7409
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	Selectic Poseidon 12 mini Ex (85) Opn 1 Ex-Hörer Mini 85
	Anzahl der Kanäle:	16-kanalig
	Verstärkung:	52 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90:	126 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Richt- und 2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit adaptiver Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 16 AGC 0, Anzahl 16
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 16 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	nein
	Audi oeingang:	nein
	Fernbedienun g opti onal :	ja
	Wi rel ess:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	10 kHz-Bandbreite, binaurale
	Signalver-	
	Stereo	arbeitung, Autophone, YouMatic LX, Steaming, DataLogging etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
 Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 3514	
Bezeichnung:	Phonak Naïda Link RIC (xSP+); Art.-Nr.: 050-0262-..	
Hersteller:	Phonak AG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0 - RIC mit SP-Hörer
	Bauart-Nr.:	DHI 7413
	Schutzklasse:	IP68
	Gerät baugleich mit:	-
	Anzahl der Kanäle:	20-kanalig
	Verstärkung:	72 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90:	138 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Richtmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 20 AGC 0, Anzahl 20
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 20 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/6
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 13
	Telefonspule:	ja
	Audiointerface:	ja
	Fernbedienung optional:	ja
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	SoundRecover2, auto Acclimatization, FlexControl, SoundRecover, UltraZoom, WhistleBlock, NoiseBlock, QuickSync, FlexVolumen, Real Ear Sound, AutoSense Sky OS DuoPhone, Speech in Noise, RogerReady, Roger and directional setting etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 3515	
Bezeichnung:	Phonak Naïda Link RIC (xP); Art.-Nr.: 050-0262-..	
Hersteller:	Phonak AG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0 - RIC mit P-Hörer
	Bauart-Nr.:	DHI 7412
	Schutzklasse:	IP68
	Gerät baugleich mit:	-
	Anzahl der Kanäle:	20-kanalig
	Verstärkung:	58 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90:	133 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Richtmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 20 AGC 0, Anzahl 20
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 20 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/6
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 13
	Telefonspule:	ja
	Audiоеingang:	ja
	Fernbedienung optional:	ja
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	SoundRecover2, auto Acclimatization, FlexControl, SoundRecover, UltraZoom, WhistleBlock, NoiseBlock, QuickSync, FlexVolumen, Real Ear Sound, AutoSense Sky OS DuoPhone, Speech in Noise, RogerReady, Roger and directional setting etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
 Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 3516	
Bezeichnung:	Phonak Naïda Link RIC (xS); Art.-Nr.: 050-0262-..	
Hersteller:	Phonak AG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0 - RIC mit S-Hörer
	Bauart-Nr.:	DHI 7411
	Schutzklasse:	IP68
	Gerät baugleich mit:	-
	Anzahl der Kanäle:	20-kanalig
	Verstärkung:	46 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90:	120 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Richtmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 20 AGC 0, Anzahl 20
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 20 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/6
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 13
	Telefonspule:	ja
	Audiointerface:	ja
	Fernbedienung optional:	ja
	Wireless:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	SoundRecover2, auto Acclimatization, FlexControl, SoundRecover, UltraZoom, WhistleBlock, NoiseBlock, QuickSync, FlexVolumen, Real Ear Sound, AutoSense Sky OS DuoPhone, Speech in Noise, RogerReady, Roger and directional setting etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 14. 1347	
Bezeichnung:	Mood 6 G3 - 45 Tinnitus-Kombiinstrument; Art.-Nr.: 10936547	
Hersteller:	Audio Service GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0 mit Ex-Hörer
	Bauart-Nr.:	DHI 7361 DHI 7358 Hd0-Grundgerät
	Schutzklasse:	IP 67
	Gerät baugleich mit:	Eco 6plus-45 scala Bolero 6 G3-45 Vi0 U116-45
	Anzahl der Kanäle:	8-kanalig
	Verstärkung:	98 dB bei 1,6 kHz Tinnitus
	Verstärkung:	39 dB bei 1,6 kHz Hörgerät
	OSPL 90:	117 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofon:	2 Kugelmikrofon
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 8 AGC 0, Anzahl 8
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 8 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	ja
	Audoeingang:	ja
	Fernbedienung:	ja
	Wireless:	ja
	Frequenzgang:	StandardEinstellung
	Frequenzbereich:	> 100 - > 10000 Hz
	Summenpegel:	93,8 dB
	Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
	Frequenzbereich:	1600 - > 10000 Hz
	Summenpegel:	- dB
	Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
	Frequenzbereich:	< 100 - 2000 Hz

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 1347

Bezeichnung: Mood 6 G3 -45 Tinnitus-Kombiinstrument; Art. -Nr. : 10936547

Summenpegel:

- dB

Sonstige Ausstattungen:

DataLogging, Wireless Audio Input,
Adaptive Windgeräuschreduzierung,
Impulsschallunterdrückung, Situations-
Automatik, 360° Sprache, AudioSpot,
Selektive Frequenzkompression,
Intelligente Acclimatic, Comformatic

etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 14. 1348	
Bezeichnung:	Mood 6 G3 -60 Tinnitus-Kombiinstrument; Art.-Nr.: 10936547	
Hersteller:	Audio Service GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0 mit Ex-Hörer
	Bauart-Nr.:	DHI 7362 DHI 7359 Hd0-Grundgerät
	Schutzklasse:	IP 67
	Gerät baugleich mit:	Eco 6plus-60 scala Bolero 6 G3-60 Vi0 U116-60
	Anzahl der Kanäle:	8-kanalig
	Verstärkung:	106 dB bei 1,6 kHz Tinnitus
	Verstärkung:	52 dB bei 1,6 kHz Hörgerät
	OSPL 90:	117 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofon:	2 Kugelmikrofon
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 8 AGC 0, Anzahl 8
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 8 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	ja
	Audoeingang:	ja
	Fernbedienung:	ja
	Wireless:	ja
	Frequenzgang:	StandardEinstellung
	Frequenzbereich:	> 100 - > 10000 Hz
	Summenpegel:	93,8 dB
	Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
	Frequenzbereich:	1600 - > 10000 Hz
	Summenpegel:	- dB
	Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
	Frequenzbereich:	< 100 - 2000 Hz

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 1348

Bezeichnung: Mood 6 G3 -60 Tinnitus-Kombiinstrument; Art. -Nr. : 10936547

Summenpegel:

- dB

Sonstige Ausstattungen:

DataLogging, Wireless Audio Input,
Adaptive Windgeräuschreduzierung,
Impulsschallunterdrückung, Situations-
Automatik, 360° Sprache, AudioSpot,
Selektive Frequenzkompression,
Intelligente Acclimatic, Comformatic

etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 14. 1349	
Bezeichnung:	Mood 6 G3 - 70 Tinnitus-Kombiinstrument; Art.-Nr.: 10936547	
Hersteller:	Audio Service GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0 mit Ex-Hörer
	Bauart-Nr.:	DHI 7363 DHI 7360 Hd0-Grundgerät
	Schutzklasse:	IP 67
	Gerät baugleich mit:	Eco 6plus-70 scala Bolero 6 G3-70 Vi0 U116-70
	Anzahl der Kanäle:	8-kanalig
	Verstärkung:	108 dB bei 1,6 kHz Tinnitus
	Verstärkung:	61 dB bei 1,6 kHz Hörgerät
	OSPL 90:	117 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofon:	2 Kugelmikrofon
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 8 AGC 0, Anzahl 8
	Klangblenden:	ja/Verstärkung in 8 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Rückkopplungsauslöschung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	ja
	Audoeingang:	ja
	Fernbedienung:	ja
	Wireless:	ja
	Frequenzgang:	StandardEinstellung
	Frequenzbereich:	> 100 - > 10000 Hz
	Summenpegel:	93,8 dB
	Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
	Frequenzbereich:	1600 - > 10000 Hz
	Summenpegel:	- dB
	Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
	Frequenzbereich:	< 100 - 2000 Hz

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 1349

Bezeichnung: Mood 6 G3 -70 Tinnitus-Kombiinstrument; Art.-Nr.: 10936547

Summenpegel:

- dB

Sonstige Ausstattungen:

DataLogging, Wireless Audio Input,
Adaptive Windgeräuschreduzierung,
Impulsschallunterdrückung, Situations-
Automatik, 360° Sprache, AudioSpot,
Selektive Frequenzkompression,
Intelligente Acclimatic, Comformatic

etc.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 99. 03. 0091

Bezeichnung: ReSound Multi Mic; Art.-Nr.: 19915700

Hersteller: ReSound A/S

Konstruktionsmerkmale: Externes Microphone, das mit einem Clip an der Kleidung befestigt werden kann.

Abmessungen (LxBxH): 61 mm x 28,5 mm x 22 mm

Gewicht: 22 g

Reichweite: ca. 25 m

Sendetyp: 2,4 GHz Wireless

Übertragungsfrequenz: 2,4 GHz

Frequenzen: 100 - 8000 Hz Audio

 350 - 8000 Hz Telefonspule

Antenne: eingebaut

Batterie: Akku, aufladbar

Betriebszeit: ca. 7 BIS 11 Stunden

Mikrofon: omni directionaler Mikrofonmodus

Anschlüsse: Micro-USB

Lieferumfang: 1 x Ansteckmikrofon ReSound Multi Mic;
 Art.-Nr.: 19915700

 1 x Befestigungsclip

 1 x Audiokabel

 1 x Ladekabel

 1 x Steckernetzteil

 1 x Halteband

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 08. 3010

Bezeichnung: Respi Clear; Art.-Nr.: 20100020

Hersteller: FLO Medizintechnik GmbH

Konstruktionsmerkmale: Der mechanische In- und Exsufiator unterstützt beim Abhusten bronchopulmonaler Sekretauflagerungen durch graduelle Anwendung eines Überdruckes auf die Atemwege und anschließendes schnelles Umschalten auf einen Unterdruck (sog. Air-Stacking). Hierzu wird von dem netzbetriebenen Tischgerät über Beatmungsschlauch und Gesichtsmaske sowie Mundstück oder Endotracheal- oder Tracheostomietubus ein schneller Druckwechsel erzeugt, welcher in der Folge einen hohen expiratorischen Flow aus den Lungen verursacht und so einen Hustenstoß simuliert. Das Gerät ist gemäß Herstellerangabe zur Therapie von Erwachsenen und Kindern geeignet und für den Dauerbetrieb ausgelegt.

Gewicht: ca. 4,9 kg
Abmessungen: 350 x 310 x 150 mm
Betriebsspannung: 100 bis 240 V/AC, 50/60 Hz
Leistungsaufnahme: 215 VA / 135 W
max. positiver Druck: + 70 cm H₂O
max. negativer Druck: - 70 cm H₂O
max. Inspirationsfluss: 6 l/s
max. Expirationsfluss: k. A.
Betriebsmodi: manuell und automatisch

Indikationen:

Das Produkt stellt bei erkrankungsbedingt aufgehobener Abhustbefähigung durch Insuffizienz der Thoraxwand- und/oder Diaphragmamuskulatur bzw. erkrankungsbedingt signifikant geminderten Hustenspitzenstoß bei Unzweckmäßigkeit anderer Hilfsmittel zur Sekretolyse, wie Inhalationshilfen oder PEP-Geräten nach Versagen alleiniger manueller Husten unterstützender Techniken eine im ambulanten Versorgungsbereich einsetzbare Technik dar. Der Einsatz kann nach einer Gerätetestung und Einstellung unter ärztlicher Leitung im Krankenhaus oder in einer fachlich qualifizierten Rehabilitationsrichtung, z. B. bei Patienten mit

- neuromuskulärer Erkrankung verschiedener Genese,
- respiratorische Insuffizienz,
- erschwerte Sekretmobilisation oder Sekretretention

erfolgen.

Kontraindikationen sind

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 08. 3010

Bezeichnung: Respi Clear; Art. -Nr. : 20100020

- Bullöses Lungenemphysem
- Rezipierender Pneumothorax oder Pneumomediastinum
- sowie ein kurzzeitig zurückliegendes Barotrauma

Hinweis:

Es sollte zunächst die leihweise zur Verfügungstellung des Gerätes über drei Monate erfolgen mit sich anschließender Überprüfung der Langzeitversorgungsindikationen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 11. 0015

Bezeichnung: prisma VENT40; Art.-Nr.: WM 29500-1110

Hersteller: Weinmann Geräte für Medizin GmbH + Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: BiLevel-Gerät zur nichtinvasiven Be-
atmung bei respiratorischer Insuffi-
zienz
Betriebsart: CPAP, S, ST(PSV), T(PCV), aPCV
Einatemdruck (IPAP): 4 hPa bis 20 hPa (CPAP),
4 hPa bis 25 hPa (EPAP) sowie
4 hPa bis 40 hPa (IPAP)
Atemfrequenzbereich: 0 bis 60 l/min
Atemdruckanzeige: digital
Gewicht: 2,4 kg
Betriebsgeräusch: ca. 26 dB(A) bei 10 hPa
Betriebsspannung: 100 bis 240 V; 50 bis 60 Hz
Wartung: alle 2 Jahre
Lieferumfang: Grundgerät, incl. Filter, SD-Karte
Patientenschlauch, Netzgerät und
Benutzer- und Betreuerhandbuch

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 11. 0016

Bezeichnung: prisma VENT40 mit Akku; Art.-Nr.: WM 29550-1110

Hersteller: Weinmann Geräte für Medizin GmbH + Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: BiLevel-Gerät zur nichtinvasiven Be-
atmung bei respiratorischer Insuffi-
zienz
Betriebsart: CPAP, S, ST(PSV), T(PCV), aPCV
Einatemdruck (IPAP): 4 hPa bis 20 hPa (CPAP),
4 hPa bis 25 hPa (EPAP) sowie
4 hPa bis 40 hPa (IPAP)
Atemfrequenzbereich: 0 bis 60 l/min
Atemdruckanzeige: digital
Gewicht: 2,4 kg (Akku: 0,63 kg)
Betriebsgeräusch: ca. 26 dB(A) bei 10 hPa
Betriebsspannung: 100 bis 240 V; 50 bis 60 Hz
Wartung: alle 2 Jahre
Lieferumfang: Grundgerät, incl. Filter, SD-Karte
Patientenschlauch, Netzgerät und
Benutzer- und Betreuerhandbuch, Akku

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 14. 7078

Bezeichnung: Curan Man ISK Katheter für Männer, Art.-Nrn. CM10, CM12, CM14, CM16

Hersteller: Curan Medical BV

Konstruktionsmerkmale: Einmalkatheter für Männer aus Kunststoff (DEHP-frei), mit hydrophiler Beschichtung, vier Augen, CH 10, 12, 14, und 16, Länge ca. 30 cm, steril.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 14. 7079

Bezeichnung: Liquick® X-Treme, Art.-Nr. 851842-000120

Hersteller: Medical Service GmbH

Konstruktionsmerkmale: Einmalkatheter für Männer aus PVC (DEHP-frei), mit hydrophiler Beschichtung, Ergohankopf, CH 12, Länge ca. 40 cm, steril.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 14. 7080

Bezeichnung: Liquick® X-Treme, Art.-Nr. 851842-000140

Hersteller: Medical Service GmbH

Konstruktionsmerkmale: Einmalkatheter für Männer aus PVC (DEHP-frei), mit hydrophiler Beschichtung, Ergohankopf, CH 14, Länge ca. 40 cm, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 02. 0061

Bezeichnung: Toilettenstuhl RFM, fahrbar, Art.-Nr. 09466266

Hersteller: Rehaforum MEDICAL GmbH

Konstruktionsmerkmale: Toilettenrollstuhl aus beschichtetem Stahlrohrrahmen, mit vier Schwenkrollen, die hinteren einzeln feststellbar, einer Toilettenbrille aus Kunststoff mit festem, abnehmbarem Sitzpolster zum Verschließen der Toilettenöffnung, nach hinten herausnehmbarem Toiletteneimer, gepolsterter Rückenbespannung, herunterschwenkbaren, gepolsterten Armlernen mit Verriegelung und höhenverstellbaren, abschwinkbaren Fußstützen sowie abnehmbarer Rückenlehne, mit durchgehendem Schiebebügel.

Sitzbreite:	45 cm
Sitztiefe:	43 cm
Sitzhöhe:	53 cm
Sitzwinkel:	90°
Rückenhöhe:	45 cm
Gesamtbreite:	56 cm
Leergewicht:	13 kg
Zul. Nutzergewicht:	120 kg
Bereifung vorne:	128 mm x 27,3 mm
Bereifung hinten:	128 mm x 27,3 mm
Anwendungsklasse:	A

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 50. 03. 0217

Bezeichnung: Joker PRJ0

Hersteller: Progeo by RehaTEAM s. r. l.

Konstruktionsmerkmale: Adaptivrollstuhl aus Aluminiumrohr, mit abnehmbaren Antriebsrädern hinten, frei mitlaufenden Schwenkrädern vorne, textiler Sitz- und Rückenbespannung, Sitzkissen, abnehmbaren und höhenverstellbaren Fußauflagen.

Sitzbreite: 33 cm bis 48 cm
Sitztiefe: 35 cm bis 40 cm
Sitzhöhe: 40 cm bis 56 cm vorne
 38 cm bis 46 cm hinten

Sitzwinkel: 85° bis 100°
Rückenhöhe: 24,5 cm bis 47,5 cm

Armlehnenhöhe: -
Rückenwinkel: 74° bis 94°

Leergewicht: ab 8,5 kg

Zul. Nutzergewicht: 140 kg

Gesamtbreite: Sitzbreite plus 17 cm

Bereifung hinten: 22 bis 26 Zoll, pannensicher

Radsturz: 0° bis 4° in 2° Schritten

Bereifung vorne: 3, 4, 5, 6 und 7 Zoll, pannensicher

Bremse: Druckbremse

Kraftknoten: nein

Fahrsitz: nein

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 50. 03. 0218

Bezeichnung: Kuschall Compact attract, Art.-Nrn. DDY0014 mit DDY0600

Hersteller: Kuschall AG

Konstruktionsmerkmale: Rollstuhl mit starrem, pulverbeschichtetem Aluminiumrohrrahmen, nach vorne klappbarer Rückenlehne mit Schiebegriffen, über Steckachsen abnehmbare Antriebsräder mit Greifreifen hinten, frei mitlaufenden Lenkrädern vorn, textiler Sitz- und Rückenbespannung, austauschbaren Seitenteilen, höhenverstellbaren Armlernen, durchgehendem, hochklappbarem Fußbrett, Fahrwerkseinstellungen. Der Rollstuhl muss mit Schiebegriffen, Armlernen mit Polster, seitlich klappbarer Fußauflage, Werkzeug, passiver Beleuchtung und Luftpumpe ausgestattet sein.

Sitzbreite:	36 cm bis 48 cm
Sitztiefe:	36 cm bis 50 cm
Sitzhöhe:	43 cm bis 52 cm vorne 40 cm bis 49 cm hinten
Sitzwinkel:	0° bis 12°
Rückenhöhe:	33 cm bis 49,5 cm
Rückenwinkel:	82° bis 102°
Gesamtbreite:	53,5 cm bis 73,0 cm
Leergewicht:	11,2 kg bis 26,2 kg
zul. Nutzergewicht:	130 kg
Bereifung hinten:	24 Zoll
Bereifung vorne:	5, 6, 7 Zoll
Kraftknoten:	ja
Fahrsitz:	nein

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 50. 03. 0219

Bezeichnung: TRAVELER 4all Ergo, Art.-Nr.: 9035100000

Hersteller: PRO ACTIV Reha-Technik GmbH

Konstruktionsmerkmale: Rollstuhl mit starrem, pulverbeschichtetem Aluminiumrohrrahmen, nach vorne klappbarer Rückenlehne mit Schiebegriffen, über Steckachsen abnehmbare Antriebsräder mit Greifreifen hinten, frei mitlaufenden Lenkrädern vorn, textiler Sitz- und Rückenbespannung, austauschbaren Seitenteilen, höhenverstellbaren Armlernen, durchgehendem, hochklappbarem Fußbrett, Fahrwerkseinstellungen. Der Rollstuhl muss mit Schiebegriffen, Armlernen mit Polster, seitlich klappbarer Fußauflage, Werkzeug, passiver Beleuchtung und Luftpumpe ausgestattet sein.

Sitzbreite:	33 cm bis 52 cm
Sitztiefe:	36 cm bis 48 cm
Sitzhöhe:	44 cm bis 52 cm vorne 39 cm bis 45 cm hinten
Sitzwinkel:	8,5° bis 20°
Rückenhöhe:	33 cm bis 49,5 cm
Rückenwinkel:	70° bis 95°
Gesamtbreite:	54 cm bis 83 cm
Leergewicht:	ab ca. 11,2 kg
zul. Nutzergewicht:	120 kg
Bereifung hinten:	24, 25, 26 Zoll oder 24 Zoll Vollgummi
Bereifung vorne:	6 Zoll
Radsturz:	1°, 4°, 6°
Kraftknoten:	ja
Fahrsitz:	nein
Anwendungsklasse:	I

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 50. 04. 0179

Bezeichnung: Quickie Jive M2 Sedeo Ergo, MMD, Art.-Nr. 21800000-200

Hersteller: Sunrise Medical GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Elektrorollstuhl aus pulverbeschichtetem Stahlrohrrahmen, Antrieb über zwei Getriebemotore, Antriebsräder mittig und frei mitlaufende Schwenkrädern vorne und hinten. Aufgebaut ist der Rollstuhl über das Sitzsystem (Sedeo) mit Sitz- und Rückenrahmen und elektrischen Sitzverstellfunktionen (Rücken, Sitzneigung, Beinstützen, Liegen) sowie dem Grundrahmen. Weiterhin ist das Produkt ausgestattet mit einer aktiven Beleuchtung sowie einer programmierbaren Steuerung.

Sitzbreite: 40 - 56 cm einstellbar
Sitztiefe: 40 - 56 cm einstellbar
Sitzhöhe: 41 - 48 cm einstellbar
Sitzwinkel: 0°, 3°, 6°, 9° oder 0° - 50° elektrische SN
Rückenhöhe: 51 - 61 cm
Rückenwinkel: 85° bis 175°
Gesamtbreite: 63 cm
Leergewicht: 160 - 180 kg
Zul. Nutzergewicht: 160 kg
Bereifung hinten: 6 Zoll Luft
Bereifung mittig: 14 Zoll Luft
Bereifung vorne: 6 Zoll Luft
Batterien: 2 Stück 12 V, 60 Ah C20 Gel
Anwendungsklasse: B
Fahrsitz: ja
Kraftknoten: ja

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 99. 06. 1099

Bezeichnung: Quickie Jive M2 Sedeo Ergo-Sitzlift, MWD, Art.-Nr. 21800000-100

Hersteller: Sunrise Medical GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Elektrorollstuhl aus pulverbeschichtetem Stahlrohrrahmen, Antrieb über zwei Getriebemotore, Antriebsräder mittig und frei mitlaufende Schwenkrädern vorne und hinten. Aufgebaut ist der Rollstuhl über das Sitzsystem (Sedeo) mit Sitz- und Rückenrahmen und elektrischen Sitzverstellfunktionen (Rücken, Sitzneigung, Beinstützen, Liegen) sowie dem Grundrahmen. Weiterhin ist das Produkt ausgestattet mit einer aktiven Beleuchtung sowie einer programmierbaren Steuerung.

Sitzbreite: 40 - 56 cm einstellbar
Sitztiefe: 40 - 56 cm einstellbar
Sitzhöhe: 46 - 48 cm einstellbar
Sitzwinkel: 0°, 3°, 6°, 9° oder 0° - 50° elektrische SN
Rückenhöhe: 51 - 61 cm
Rückenwinkel: 85° bis 175°
Gesamtbreite: 63 cm
Leergewicht: 160 - 180 kg
Zul. Nutzergewicht: 160 kg
Bereifung hinten: 6 Zoll Luft
Bereifung mittig: 14 Zoll Luft
Bereifung vorne: 6 Zoll Luft
Batterien: 2 Stück 12 V, 60 Ah C20 Gel
Anwendungsklasse: B
Fahrsitz: ja
Kraftknoten: ja

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen

Positionsnummer: 21. 28. 01. 2123

Bezeichnung: Beurer BM 49, Art. -Nr. 656. 28

Hersteller: Beurer GmbH

Konstruktionsmerkmale: Vollautomatisches, digitales und oszillometrisch arbeitendes Blutdruckmessgerät zur Blutdruck- und Pulsmessung am Oberarm, mit Sprachausgabe und WHO-Indikator.

Messmethode: oszillometrisch

Messbereich: 30 mmHg - 250 mmHg
Pulsschlag 30 pro min - 180 pro min

Manschettendruck: 0 mmHg - 300 mmHg

Genauigkeit: +/- 3 mmHg
Pulsschlag +/- 5 % des Messwertes

Speicher: 2 x 60 Messwerte, Datum, Zeit

Gewicht: 246 g ohne Batterie

Größe (L x B x H): 145 mm x 96 mm x 60 mm

Stromversorgung: 4 Stück 1,5 V Mignon, AA

Manschettengrößen: 22 cm - 36 cm

Sprachen: deutsch, französisch, italienisch, niederländisch

Lieferumfang: 1 x Beurer BM 49
4 x Batterien AA
1 x Gebrauchsanleitung
1 x Persönlicher Blutdruckpass
1 x Garantiekarte

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 03. 02. 6018

Bezeichnung: BlueROCKER 2.0, Art. -Nrn. 8618.201R-XS bis 8618.201L-XL, 8618.202R-XS bis 8618.202L-XL

Hersteller: Camp Scandina via AB

Konstruktionsmerkmale: Dynamische Fußheberorthese als voll abdeckende Tibiaschale aus Karbon-, Glas- und Kevlarfasermaterial, mit Feder, langsohlig, flexibles Abrollverhalten im Fersen- und Vorfußbereich, Klettverschlüsse zur Befestigung am Unterschenkel, mit oder ohne Umlenkrolle, inkl. Weichschaumpolster, in fünf Größen.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 04. 01. 0051

Bezeichnung: Kniegelenkschiene gestreckt, Art.-Nr. PAN 7.02

Hersteller: PANOP CZ s. r. o.

Konstruktionsmerkmale: Starre, dreiteilige Knieorthese zur Immobilisierung, gestreckt (gerade), aus textilem Material mit Schaumstoffpolster, sechs Gurten mit Klett-verschlüssen, drei Stabilisierungsstäben aus Aluminium, in fünf Größen
130 cm bis 195 cm Körpergröße.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23.04.01.0052

Bezeichnung: Three Panel Knee Immobilizer, Art.-Nr. 47.100.000.00 Universal

Hersteller: Wilhelm Julius Teufel GmbH

Konstruktionsmerkmale: Starre, dreiteilige Knieorthese zur Immobilisierung (gerade), aus textilem Material mit Schaumstoffpolster und fünf Gurten mit Klettverschlüssen, vier Stabilisierungsstäben aus Aluminium, in vier Größen.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 04. 02. 0034

Bezeichnung: Post-OP evolution, Art. -Nr. 47. 100. 000. 00 Universal

Hersteller: Wilhelm Julius Teufel GmbH

Konstruktionsmerkmale: Knieorthese bestehend aus je einem breiten, gepolsterten Oberschenkel- und gepolsterten Unterschenkelschaft, seitlichen Gelenkschienen mit einstellbarem Bewegungsradius für die Extensions- und Flexionsbegrenzung (0° bis 90° bzw. 0° bis 120°) und vier zirkulären Klettverschlüssen, Schienenlänge am Unterschenkel verstellbar, in einer Universalgröße.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 04. 03. 3065

Bezeichnung: Quantum A/P / Quantum Pro A/P Knieorthese, Art.-Nr. 42. 320. 101. 00 bis
42. 380. 205. 00

Hersteller: Wilhelm Julius Teufel GmbH

Konstruktionsmerkmale: Knieführungsorthese in insgesamt 4 Versionen bestehend aus einem
Aluminium-rahmen mit Bändern an Ober- und Unterschenkel, sechs
gepolsterten Klett-verschlüssen, seitliche, polyzentrische
Gelenkschienen die in Extension
von 0° bis 40° und in Flexion von 0° bis 90° einstellbar sind, mit
Kondylenpolstern, in fünf Größen von 34 cm bis 69 cm Schenkelumfang.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 04. 05. 0015

Bezeichnung: Genumedi PSS, Art. -Nr. K150xyz

Hersteller: medi GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsbandage für das Kniegelenk, mit seitlichen Verstärkungen, und zwei zusätzliche Zügel (dorsal und ventral) zur Positionsveränderung der Patellapelotte, in sieben Größen von 25/37 cm bis 46/58 cm Unterschenkel-/Oberschenkelumfang.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 07. 02. 4052

Bezeichnung: Manumed RFX, Art. -Nr. R112xyz

Hersteller: medi GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Handgelenkorthese bestehen aus einer festen und langen volaren und dorsalen Aluminiumschiene, textiles Polstermaterial, vier Klettverschlüsse, in drei Größen von 12 cm bis 26 cm Handgelenkumfang.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 09. 01. 0080

Bezeichnung: Schulter-Immobilizer; Art. -Nr. : 48. 180. 002. 00 - 48. 180. 005. 00

Hersteller: Wilhelm Julius Teufel GmbH

Konstruktionsmerkmale: Textile Bandage zur Fixierung bzw. Ruhigstellung des Schultergelenkes und des Ober-/Unterarms bestehend aus einer breiten Unterarmtrage tasche, ein verstellbarer Tragegurt verläuft über die gegenüber liegende Schulter, in vier Größen.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23.09.01.0081

Bezeichnung: BORT OmoXpress light, Art.-Nr. 120 920

Hersteller: BORT GmbH

Konstruktionsmerkmale: Textile Bandage als Thorax-/Bauchgurt zur Fixierung des
Schultergelenkes
und des Ober- und Unterarms, mit Armtrageschlufe, Klettverschlüsse,
Oberarmfixierung, in drei Größen.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 02. 2161

Bezeichnung: Esteem+ Ausstreifbeutel, Art. -Nr. 413523, 413517

Hersteller: ConvaTec Limited

Konstruktionsmerkmale: Ausstreifbeutel mit Hautschutzplatte als Klebefläche, Filter, beige oder transparent, Lochgrößen von 40 - 50 mm modellierbar, klammerloser Verschluss.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. September 2016 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. September 2016
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 99 Verschiedenes

Positionsnummer: 99. 42. 01. 0004

Bezeichnung: Otoglobe SOFT; Art. -Nr.: PZN 10627869

Hersteller: Dr. Claus Pharma GmbH

Konstruktionsmerkmale: Beschreibung:
Otoglobe Soft ist ein System, um den Druck in den Ohren zu lindern, und besteht aus einem Nasenstück aus Hartkunststoff (Polypropylen) und einem Latexballon . Der Latexballon soll durch den Anwender über das Nasenstück aufgeblasen werden. Dazu wird ein Nasenloch manuell mit dem Finger verschlossen und Otoglobe Soft an das andere Nasenloch angesetzt. Der Ballon soll sodann über die Nase auf ca. 10 - 12 cm Größe aufgeblasen. Gemäß Herstellerangabe soll die Anwendung mehrmals täglich für mehrere Wochen bzw. Monate erfolgen.

Indikationen:
Gemäß Herstellerangabe kann Otoglobe Soft bei Kindern ab 2 Jahren bei Belüftungsstörungen des Mittelohres eingesetzt werden.

Risiken/Nebenwirkungen:
Es sind laut Hersteller keine Nebenwirkungen bekannt.

Kontraindikationen:
Laut Herstellerangaben darf Otoglobe Soft nicht bei akuter Mittelohrentzündung (Otitis media) und Nasenbluten angewendet werden. Bei starkem Schnupfen sollte die Anwendung unterbrochen werden, damit keine Keime in das Mittelohr verschleppt werden. Bei Latex-Allergie sollten Haut-oder Schleimkontakt (Ablecken) des Ballons vermieden werden.

Verbrauch:
Jeder Otoglobe Soft Nasenballon sollte nicht länger als 4 Tage benutzt werden.

Artikelnummer: PZN 10627869

Lieferumfang: 1 x Nasenstück
6 x Nasenballon
1 x Gebrauchsanweisung