
Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 99. 07. 0008

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Nutricia Medical Devices B. V.

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 03. 99. 13. 0030

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 99. 07. 0009

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Nutricia Medical Devices B. V.

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 03. 99. 13. 0032

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 99. 07. 0024

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Nutricia Medical Devices B. V.

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 03. 99. 13. 0031

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 99. 07. 2052

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Nutricia Medical Devices B. V.

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 03. 99. 13. 2076

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04. 40. 03. 3002

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 05 Bandagen

Positionsnummer: 05. 02. 01. 0013

Bezeichnung: MALLEO-HiT® Basic; Art.-Nr.: 07078

Hersteller: SPORLASTIC GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsbandage mit Naht, zwei lokale Druckpolster aus Silikon mit Noppen, in verschiedenen Größen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 05 Bandagen

Positionsnummer: 05. 04. 01. 0014

Bezeichnung: GENU-HiT ® Basic, Art.-Nr. : 07086

Hersteller: SPORLASTIC GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsbandage mit lokalem Druckpolster (Silikon) um Patella und seitlichen Verstärkungen, in verschiedenen Größen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11. 39. 01. 4001

Bezeichnung: Sitzkissen PonSo MoBi_Care; Art. -Nrn. : 17001 - 17006

Hersteller: V. I. P. Aktiengesellschaft

Konstruktionsmerkmale: Das Kissen besteht aus einem Schaumstoffkern mit integrierter Aussparungen im Sitzbeinhöckerbereich und einer Steißbeinvertiefung. Die Sitzfläche ist glatt und unstrukturiert. Das Kissen wird mit einem Bezug geliefert.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:

Das Kissen unterstützt die Prophylaxe und Therapie bei Patienten mit bereits bestehenden Dekubitus (bis einschließlich III nach EPUAP) und bei Risikopatienten, die sich in einem Rollstuhl fortbewegen oder bedingt durch eine Krankheit oder Behinderung dauerhaft sitzen.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:

Laut Herstellerangaben darf das Kissen nicht bei völlig fehlender Eigenbewegung verwendet werden. Bei übermäßigen Schwitzen soll der Arzt über die Anwendung des Kissens entscheiden. Das zulässige Nutzergewicht muss eingehalten werden.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:

Keine weiteren Angaben

Art. -Nrn. : 17001 - 17006

Größe der Kissen: 38 x 40 x 10 cm

40 x 40 x 10 cm

42 x 42 x 10 cm

42 x 45 x 10 cm

45 x 45 x 10 cm

48 x 45 x 10 cm

Kissengewicht: 0,7 - 1,0 kg

Material Kissen: Polyurethanschaumstoff (PUR)

Bezeichnung Bezug: -

Material Bezug: 100% Polyester, Unterseite PVC-Beschichtung mit Noppen

Minim. Patientengewicht: 30 kg

Max. Patientengewicht: 120 kg

Mikroklimaregulierung: passiv

Mikroklimatemperatur: 31,9°C

Mikroklimafeuchte: 66,3 % RF

Mikroklimaklasse: D

relative Druckent-

lastung: bei Belastung mit 80 kg = 10%

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11.39.01.4001

Bezeichnung: Sitzkissen PonSo MoBi_Care; Art.-Nrn.: 17001 - 17006
Druckentlastung Klasse: D bei Belastung mit 80 kg
Scherkräfte Fmax: 220 N
Scherkräfte Fquer: 214 N
Gleitreibungskoeffizient: 0,62
horiz. Steifigkeit: 10,65 N/mm
Raumgewicht: Schaumstoffkern: 44 kg/m³
Stauchhärte: Schaumstoffkern: 3,58 kPa
Lieferumfang: 1. Sitzkissen gemäß o.g. Spezifikationen
2. Sitzkissenbezug
3. Gebrauchsanweisung
Wiedereinsatz: laut Hersteller nicht möglich
Wartungen: keine

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 12 Hilfsmittel bei Tracheostoma

Positionsnummer: 12. 24. 03. 0036

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: BMV Bender Medical Vertrieb GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 12. 24. 03. 1095

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
 Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0199	
Bezeichnung:	Z Series i30 Hd0 13 Power Plus	
Hersteller:	Starkey Hearing Technologies, Inc.	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0
	Bauart-Nr. :	DHI 5634
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	3 Series i30 Hd0 13 Power Plus KINDevo HP K2
	Anzahl der Kanäle:	6-kanalig
	Verstärkung:	76 dB bei 1,6 kHz
	OSPL90:	141 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 6 AGC 0, Anzahl 6
	Klangblenden:	ja/Verstärkung frequenzabhängig in 6 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Batterietyp:	ZL 13
	Telefonspule:	ja
	Audi oeingang:	nein
	Fernbedienun g optional :	ja
	Sonstige Ausstattungen:	Rückkoppl ungsauslöschung, Stör- schall unterdrückung, Wi ndge- räuschunterdrückung, DataLoggi ng, Hörsi tuati onserkennung, Hörbe- reichserweiterung, In-Si tu Audi o- metrie, wireless

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0207	
Bezeichnung:	Z Series i30 micro RIC 312 AP	
Hersteller:	Starkey Hearing Technologies, Inc.	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0- RIC
	Bauart- Nr. :	DHI 5574
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	Xino Wireless i30 RIC 312 AP Intro 7 Wireless i30 RIC 312 AP
	Anzahl der Kanäle:	6-kanalig
	Verstärkung:	76 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-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 6 AGC 0, Anzahl 6
	Klangblenden:	ja/aktiv/Verstärkung in 6 Kanälen individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	nein
	Audi oeingang:	nein
	Fernbedienung optional:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Störl ärmunterdrückung (Vocel Q ²), Rückkoppl ungsel i mi ni erung (Purewave), SurfLi nk, Wi ndgeräusch-Unterdrückung, Sel fLearn ing, Wi rel ess

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0213	
Bezeichnung:	Z Series i30 RIC 312 AP	
Hersteller:	Starkey Hearing Technologies, Inc.	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0- RIC
	Bauart- Nr. :	DHI 4755
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	3 Series i30 RIC 312 AP pro 3.2+m AP tour i30 RIC 312 AP
	Anzahl der Kanäle:	6-kanalig
	Verstärkung:	75 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90dB:	136 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MP0)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 6 AGC 0, Anzahl 6
	Klangblenden:	ja/aktiv/Verstärkung in 6 Kanälen individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	ja
	Audi oeingang:	ja
	Fernbedienun g optional :	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Störl ärmunterdrückung (VocelQ ²), Rückkoppl ungsel i mi ni erung (Purewave), SurfLi nk, Wi ndgeräusch- Unterdrückung, Sel fLearnin g, Wi rel ess

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 2281	
Bezeichnung:	Z Series i30 Hd0 13	
Hersteller:	Starkey Hearing Technologies, Inc.	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0
	Bauart-Nr. :	DHI 5117
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	3 Series i30 Hd0 13 tour i30 Hd0 13 KINDevo HS K2
	Anzahl der Kanäle:	6-kanalig
	Verstärkung:	67 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90dB:	131 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofon:	2 Kugelmikrofon
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MP0)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 6 AGC 0, Anzahl 6
	Klangblenden:	ja/aktiv/Verstärkung in 6 Kanälen individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Batterietyp:	ZL 13
	Telefonspule:	ja
	Audi oeingang:	ja
	Fernbedienung optional :	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Störl ärmunterdrückung (VocelQ ²), Rückkoppl ungsel i mi ni erung (Purewave), SurfLink, Wi ndgeräusch- Unterdrückung, Sel fLearnig, Wi rel ess

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 2286	
Bezeichnung:	Z Series i30 micro RIC 312	
Hersteller:	Starkey Hearing Technologies, Inc.	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0- RIC
	Bauart- Nr. :	DHI 5642
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	Xino Wireless i30 RIC 312 Intro Wireless i30 RIC 312 KINDevo EX K2
	Anzahl der Kanäle:	6-kanalig
	Verstärkung:	51 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90dB:	127 dB
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MP0)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 6 AGC 0, Anzahl 6
	Klangblenden:	ja/aktiv/Verstärkung in 6 Kanälen individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	nein
	Audi oeingang:	nein
	Fernbedienung optional :	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Störl ärmunterdrückung (VocelQ ²), Rückkoppl ungsel i mi ni erung (Purewave), SurfLi nk, Wi ndgeräusch- Unterdrückung, Sel fLearn ing, Wi rel ess

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
 Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 2291	
Bezeichnung:	Z Series i30 mini Hd0	
Hersteller:	Starkey Hearing Technologies, Inc.	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0
	Bauart-Nr. :	DHI 4753
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	3 Series i30 mini Hd0 KINDevo HM K2 tour i30 mini Hd0 Intro 7 Wireless Hd0 312
	Anzahl der Kanäle:	12-kanalig
	Verstärkung:	57 dB bei 1,6 kHz
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MP0)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 12 AGC 0, Anzahl 12
	Klangblenden:	ja/aktiv/ Verstärkung in 12 Kanä- len individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	ja
	Audioreingang:	ja
	Fernbedienung optional:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Störlärmunterdrückung (VoiceIQ ²), Rückkopplungselimination (Purewave), SurfLink, Windgeräusch- Unterdrückung, SelfLearning

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 2297	
Bezeichnung:	Z Series i30 RIC 312	
Hersteller:	Starkey Hearing Technologies, Inc.	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Hd0- RIC
	Bauart- Nr. :	DHI 4754
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	3 Series i30 RIC312 tour i30 RIC312 pro 3+ pro 3.2+
	Anzahl der Kanäle:	6-kanalig
	Verstärkung:	51 dB bei 1,6 kHz
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem:	dual mit Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MP0)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 6 AGC 0, Anzahl 6
	Klangblenden:	ja/aktiv/ Verstärkung in 6 Kanä- len individuell programmierbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	ja
	Audi oeingang:	ja
	Fernbedienun g optional :	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Störl ärmunterdrückung (VocelQ ²), Rückkoppl ungsel i mi ni erung (Purewave), SurfLi nk, Wi ndgeräusch- Unterdrückung, Sel fLearn ing

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
 Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 6364	
Bezeichnung:	Z Series i30 ITC	
Hersteller:	Starkey Hearing Technologies, Inc.	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	Id0
	Bauart-Nr. :	DHI 5704
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	3 Series i30 CC 115/50 KINDevo I K2 Intro 7 Wireless ITC
	Anzahl der Kanäle:	6-kanalig
	Verstärkung:	52 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90 dB:	-
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofon:	1 Kugelmikrofon
	Mikrofonsystem:	omnidirektional
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MP0)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 6 AGC 0, Anzahl 6
	Klangblenden:	ja/Verstärkung frequenzabhängig in 6 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Batterietyp:	ZL 312
	Telefonspule:	ja
	Audi oeingang:	nein
	Fernbedienung optional:	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Störl ärmunterdrückung (VocelQ ²), Rückkoppl ungsel i mi - nierung (Purewave), SurfLink, Wi nd- geräuschunterdrückung, SelfLear- ning

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
 Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 6369	
Bezeichnung:	Z Series i30 CIC	
Hersteller:	Starkey Hearing Technologies, Inc.	
Konstruktionsmerkmale:	Bauform:	I d0
	Bauart-Nr. :	DHI 5620
	Schutzklasse:	-
	Gerät baugleich mit:	3 Series i30 CIC Intro 7 Wireless CIC
	Anzahl der Kanäle:	6-kanalig
	Verstärkung:	68 dB bei 1,6 kHz
	OSPL 90 dB:	-
	Signalverarbeitung:	digital
	Mikrofone:	1 Kugelmikrofon
	Mikrofonsystem:	omnidirektional
	Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja (MPO)
	Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell
	AGC-Regel systeme:	AGC I, Anzahl 6 AGC 0, Anzahl 6
	Klangblenden:	ja/Verstärkung frequenzabhängig in 6 Bändern individuell einstellbar
	Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
	Hochfrequenzbereich transponierende Software:	-
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
	Batterietyp:	ZL 10/312
	Telefonspule:	ja
	Audi oeingang:	nein
	Fernbedienung optional :	ja
	Sonstige Ausstattungen:	DataLogging, Störl ärmunterdrückung (Vocel Q ²), Rückkoppl ungsel i mi - nierung (Purewave), SurfLink, Wind- geräuschunterdrückung, SelfLear- ning

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte	
Positionsnummer:	14. 24. 05. 4009	
Bezeichnung:	nicht besetzt	
Hersteller:	DeVilbiss Healthcare GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Gerätetyp:	Elektronisches Sparsystem für Druckgas-/Flüssiggassysteme
	Gewicht:	225 g incl. Akku
	Größe (H x B x T):	28 mm x 65 mm x 107 mm
	Energieversorgung:	2 x Mignon AA oder Akku
	Leistung (Flow):	entsprechend 0,5 l/min bis 6 l/min
	Triggerung:	bei jedem Atemzug, max. 40 pro Minute
	Eingangsdruk:	1,4 bar
	Eingangsflo:	6 l/min
	Alar:	Spannungsüberwachung(optisch, auf Anforderung), keine Sauerstoffzufuhr, fehlende Einatmung
	Kompatibilität:	alle Druckminderer mit o.g. Parametern
	Lieferumfang:	1. Elektronisches Sparsystem EX3000 inkl. Anschlussschluch 2. 1 Satz Batterien 3. Bedienungsanleitung 4. Gürtelclip 5. 1 Nasenkanüle Salter

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 20. 0004

Bezeichnung: S8 II Elite

Hersteller: ResMed GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp:

Das nCPAP-Gerät dient der Therapie obstruktiver Schlafapnoe bei Erwachsenen. Das Gerät erzeugt ein Druckniveau. Der Therapiedruck wird über ein Schlauch-Masken-System verabreicht. Das Maskensystem muss über eine Ausatemöffnung verfügen. Ein sog. EPR-Modus bietet die Möglichkeit, während der Expiration eine Druckreduzierung einzustellen. Der Patient muss hierdurch gegen einen geringeren Druck ausatmen. Die Druckreduzierung kann in drei Stufen eingestellt werden.

Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter)

Gewicht: ca. 1,4 kg

Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz

Leistungsaufnahme: ca. 110 W

Betriebsmodus: CPAP

Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa

Druckanzeige: digital

Betriebsgeräusch: < 24 dB(A) bei 10 hPa

Wartung: keine verbindliche Vorgabe, Empfehlung des Herstellers alle 2 Jahre eine technische und Funktionsprüfung durchzuführen

Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich

Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Einschlafhilfe einstellbar, Therapiespeicher

Lieferumfang:

1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung
2. Geräetasche
3. Schlauchsystem
4. Patientenpass

Eintrag am: 15. 10. 2007

Geändert am: 15. 11. 2008

Geändert am: 21. 07. 2010

Produkt wird nicht mehr hergestellt (29. 10. 2018)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 20. 1023

Bezeichnung: SleepCube Standard SE mit Anfeuchter, Art. -Nr. DV51SE-HH-Kit

Hersteller: DeVilbiss Healthcare GmbH

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: nCPAP-Gerät mit integriertem Anfeuchter
Beatmungsdruckbereich: 3,0 bis 20,0 hPa
Beatmungsdruckanzeige: digital
Betriebsgeräusch: 26 dB(A) bei 10 hPa
Gewicht: ca. 2 kg
Abmessungen: 17,4 cm x 16,5 cm x 21,3 cm
Energieversorgung: 100 V - 240 V AC, 50 - 60 Hz
Wartung: alle drei Jahre
Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Netzkabel
 2. flexibler Atemschlauch
 3. Filter
 4. ein integrierbarer Befeuchter,
 Art. -Nr. DV5HH

Eintrag am: 15.07.2008
Geändert am: 15.08.2008

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 0030

Bezeichnung: FireSafe Rückschlagventil - FireSafe Nozzle

Hersteller: DeVilbiss Healthcare GmbH

Konstruktionsmerkmale: Rückschlagventil zur Erhöhung der Sicherheit bei Sauerstoffgeräten.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 23. 0002

Bezeichnung: Bi PAP Auto Bi-Flex M Series, Art.-Nr. DE 702 S

Hersteller: Respiro nics Deutschland GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Bi Level nCPAP-Gerät mit automatischer Druckeinstellung für Inspirations- und Expirationsdruck. Das Gerät bietet die Möglichkeit, im Automodus eine flowabhängige automatische Modifikation des Einatemdruckes sowie des Ausatemdruckes einzustellen. Die jeweilige individuelle Änderung des Ein- bzw. Ausatemdruckes wird automatisch durch das Gerät in Abhängigkeit vom Flow ermittelt. Hierdurch soll gemäß Herstellerangabe ein niedriger Ein- und Ausatemdruck im Mittel erreicht werden können.

Beatmungsdruckbereich: 4,0 hPa bis 25,0 hPa

Beatmungsdruckanzeige: digital

Betriebsgeräusch: < 30 dB(A) bei 10 hPa

Abmessungen (LxBxH): 19 cm x 12,7 cm x 7,9 cm

Gewicht: ca. 1 kg

Energieversorgung: 100 bis 240 V / 50 bis 60 Hz

Leistungsaufnahme: k. A.

Wartung: keine

Lieferumfang:

1. Grundgerät incl. Netzteil und Bedienungsanleitung
2. Smartcard
3. Auswechsel-Filter
4. Patientenschlauch 1,8 m

Geändert am: 15.06.2007

Produkt wird nicht mehr hergestellt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 25. 0005

Bezeichnung: Bi PAPBi PAP autoSV, Art. -Nr. 1008628

Hersteller: Respi roni cs Deut schl and GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp:

Beatmungsgerät (Servo-Ventilator) zur Druckunterstützung und Stabilisierung der Atmung bei erwachsenen Patienten mit Ateminsuffizienzen aufgrund von Cheyne-Stokes-Atmung oder zentraler Schlafapnoe. Das Gerät stellt die Ventilation innerhalb kurzer Zeit selbständig ein, so dass Hyperventilationen verhindert werden. Die im Gerät genutzten Algorithmen bestimmen aufgrund der beim Patienten gemessenen Atmung im Rahmen der vom Arzt vorgenommenen Geräteeinstellung den Druck der zugeführten Luft selbständig. Das Gerät verfügt ferner über Alarmsignale, die dem Benutzer auf Fehlfunktionen (z. B. zu hoher oder zu niedriger Druck) aufmerksam machen.

Beatmungsfrequenz: automatische Einstellung

Beatmungsdruckbereich: 4 hPa bis 30 hPa

Beatmungsarten: adaptive Servoventilation (ASV)

Energieversorgung: 110 bis 240 V, 50 bis 60 Hz, 12 V Gleichspannung

Leistungsaufnahme: k. A.

Gewicht: 2,7 kg

Schalldruckpegel: k. A.

Wartung: alle 12 Monate

Lieferumfang: 1. Grundgerät mit Netzkabel und Bedienungsanleitung
2. Wiederverwendbares Schlauchsystem
3. Filter

Produkt wird nicht mehr hergestellt. (29. 10. 2018)

Geändert am: 15. 08. 2007

Eintrag am: 15. 12. 2007

Alte Pos. -Nr.: 14. 24. 09. 2002

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 0022

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: -

Konstruktionsmerkmale: nicht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 0023

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: -

Konstruktionsmerkmale: nicht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 0024

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: -

Konstruktionsmerkmale: nicht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 0025

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: -

Konstruktionsmerkmale: nicht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte
Positionsnummer:	14. 99. 99. 1023
Bezeichnung:	Verneblereinheit für Kompressor-Inhalatoren Mehrpatientenprodukt wiederaufbereitbar
Hersteller:	Vertragspartner nach § 127 SGB V
Konstruktionsmerkmale:	Unter dieser Positionsnummer können wiederverwendbare Verneblerköpfe und Verneblerbestandteile für Kompressor-Inhalatoren abgerechnet werden. Diese Position kann nur bei einer Folgeversorgung aufgrund von Verschleiß abgerechnet werden. Bei einer Erstversorgung befindet sich bereits ein Verneblerkopf im Lieferumfang. Die Qualitätsanforderungen der jeweiligen Produktuntergruppe sind soweit zutreffend zu erfüllen. Die vom Hersteller in der Bedienungsanleitung angegebenen Fristen zum Austausch eines Verneblerkopfes bzw. von Verneblerbestandteilen sind zu beachten. Ebenfalls besteht aus hygienischen Gründen die Notwendigkeit, bei Leihgeräten bei jedem Patientenwechsel den Verneblerkopf auszutauschen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte
Positionsnummer:	14. 99. 99. 1024
Bezeichnung:	Verneblereinheit für Ultraschallvernebler Mehrpatientenprodukt wiederaufbereitbar
Hersteller:	Vertragspartner nach § 127 SGB V
Konstruktionsmerkmale:	Unter dieser Positionsnummer können wiederverwendbare Verneblerköpfe und Verneblerbestandteile für Ultraschallvernebler abgerechnet werden. Diese Position kann nur bei einer Folgeversorgung aufgrund von Verschleiß abgerechnet werden. Bei einer Erstversorgung befindet sich bereits ein Verneblerkopf im Lieferumfang. Die Qualitätsanforderungen der jeweiligen Produktuntergruppe sind soweit zutreffend zu erfüllen. Die vom Hersteller in der Bedienungsanleitung angegebenen Fristen zum Austausch eines Verneblerkopfes bzw. von Verneblerbestandteilen sind zu beachten. Ebenfalls besteht aus hygienischen Gründen die Notwendigkeit, bei Leihgeräten bei jedem Patientenwechsel den Verneblerkopf auszutauschen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte
Positionsnummer:	14. 99. 99. 1025
Bezeichnung:	Verneblereinheit für Mesch-Vernebler Mehrpatientenprodukt wiederaufbereitbar
Hersteller:	Vertragspartner nach § 127 SGB V
Konstruktionsmerkmale:	Unter dieser Positionsnummer können wiederverwendbare Verneblerköpfe und Verneblerbestandteile für Mesch-Vernebler abgerechnet werden. Diese Position kann nur bei einer Folgeversorgung aufgrund von Verschleiß abgerechnet werden. Bei einer Erstversorgung befindet sich bereits ein Verneblerkopf im Lieferumfang. Die Qualitätsanforderungen der jeweiligen Produktuntergruppe sind soweit zutreffend zu erfüllen. Die vom Hersteller in der Bedienungsanleitung angegebenen Fristen zum Austausch eines Verneblerkopfes bzw. von Verneblerbestandteilen sind zu beachten. Ebenfalls besteht aus hygienischen Gründen die Notwendigkeit, bei Leihgeräten bei jedem Patientenwechsel den Verneblerkopf auszutauschen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte
Positionsnummer:	14. 99. 99. 1027
Bezeichnung:	Vernebler für Ultraschallvernebler Einpatientenprodukt nicht wiederaufbereitbar
Hersteller:	Vertragspartner nach § 127 SGB V
Konstruktionsmerkmale:	Unter dieser Positionsnummer können nicht wiederverwendbare Verneblerköpfe und Verneblerbestandteile für Ultraschallvernebler abgerechnet werden. Diese Position kann nur bei einer Folgeversorgung aufgrund von Verschleiß abgerechnet werden. Bei einer Erstversorgung befindet sich bereits ein Verneblerkopf im Lieferumfang. Die Qualitätsanforderungen der jeweiligen Produktuntergruppe sind soweit zutreffend zu erfüllen. Die vom Hersteller in der Bedienungsanleitung angegebenen Fristen zum Austausch eines Verneblerkopfes bzw. von Verneblerbestandteilen sind zu beachten. Ebenfalls besteht aus hygienischen Gründen die Notwendigkeit, bei Leihgeräten bei jedem Patientenwechsel den Verneblerkopf auszutauschen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte
Positionsnummer:	14. 99. 99. 1028
Bezeichnung:	Vernebler für Mesch-Vernebler Einpatientenprodukt nicht wiederaufbereitbar
Hersteller:	Vertragspartner nach § 127 SGB V
Konstruktionsmerkmale:	Unter dieser Positionsnummer können nicht wiederverwendbare Verneblerköpfe und Verneblerbestandteile für Mesch-Vernebler abgerechnet werden. Diese Position kann nur bei einer Folgeversorgung aufgrund von Verschleiß abgerechnet werden. Bei einer Erstversorgung befindet sich bereits ein Verneblerkopf im Lieferumfang. Die Qualitätsanforderungen der jeweiligen Produktuntergruppe sind soweit zutreffend zu erfüllen. Die vom Hersteller in der Bedienungsanleitung angegebenen Fristen zum Austausch eines Verneblerkopfes bzw. von Verneblerbestandteilen sind zu beachten. Ebenfalls besteht aus hygienischen Gründen die Notwendigkeit, bei Leihgeräten bei jedem Patientenwechsel den Verneblerkopf auszutauschen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 1034

Bezeichnung: Adapterschläuche (Gänsegurgel) wiederverwendbar

Hersteller: Vertragspartner nach § 127 SGB V

Konstruktionsmerkmale: Unter dieser Positionsnummer können wiederverwendbare Adapterschläuche (sogenannte Gänsegurgel) für Beatmungsgeräte bei häuslicher Langzeitbeatmung abgerechnet werden.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 1035

Bezeichnung: Adapterschläuche (Gänsegurgel) nicht wiederverwendbar

Hersteller: Vertragspartner nach § 127 SGB V

Konstruktionsmerkmale: Unter dieser Positionsnummer können nicht wiederverwendbare Adapterschläuche (sogenannte Gänsegurgel) für Beatmungsgeräte bei häuslicher Langzeitbeatmung abgerechnet werden.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 1037

Bezeichnung: Inhalationszubehör-Sets (Year-Packs)

Hersteller: Vertragspartner nach § 127 SGB V

Konstruktionsmerkmale: Unter dieser Abrechnungspositionsnummer können herstellerseits definierte Inhalationszubehör-Sets, sogenannte Year-Packs abgerechnet werden.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 3001

Bezeichnung: Reparaturen an Aerosol-Inhalationsgeräten

Hersteller: Vertragspartner nach § 127 SGB V

Konstruktionsmerkmale: Unter dieser Abrechnungspositionsnummer kann Aufwand für Reparaturen von Aerosol-Inhalationsgeräten abgerechnet werden.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 3002

Bezeichnung: Reparaturen an Sauerstoffkonzentratoren

Hersteller: Vertragspartner nach § 127 SGB V

Konstruktionsmerkmale: Unter dieser Abrechnungspositionsnummer kann Aufwand für Reparaturen von Sauerstoffkonzentratoren abgerechnet werden.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 3003

Bezeichnung: Reparaturen an Geräten zur Schlafapnoebehandlung

Hersteller: Vertragspartner nach § 127 SGB V

Konstruktionsmerkmale: Unter dieser Abrechnungspositionsnummer kann Aufwand für Reparaturen von Geräten zur Schlafapnoebehandlung abgerechnet werden.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 99. 99. 3004

Bezeichnung: Reparaturen an Beatmungsgeräten

Hersteller: Vertragspartner nach § 127 SGB V

Konstruktionsmerkmale: Unter dieser Abrechnungspositionsnummer kann Aufwand für Reparaturen von Beatmungsgeräten abgerechnet werden.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 1083

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 1085

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 1121

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 3055

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 3057

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 3061

Bezeichnung: Urin Beinbeutel, steril, Art.-Nrn. 690720, 690730, 690735, 690740

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Urin-Beinbeutel aus PVC, mit Rücklauf Sperre, Ablaufhahn, 500 ml Inhalt, 10 cm, 50 cm oder 65 cm Schlauch, individuell kürzbar, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 3062

Bezeichnung: Urin Beinbeutel, steril, Art.-Nrn. 691710, 691750, 691755, 690745

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Urin-Beinbeutel aus PVC, mit Rücklauf Sperre, Ablaufhahn, 750 ml Inhalt, 10 cm, 50 cm oder 65 cm Schlauch, individuell kürzbar, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 3077

Bezeichnung: UROSID 3K Urin-Beinbeutel, Art.-Nrn. 690760, 691760

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Urin-Beinbeutel mit Kammer-System, aus PVC, mit Rücklaufsperr-ventil, Klappventil, 500 ml oder 750 ml Inhalt, 50 cm Schlauch individuell kürzbar, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 3078

Bezeichnung: UROSID® Urin-Beutel, steril mit weichem Doghouse, Art.-Nr. 69 17 70

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Urin-Beinbeutel aus PVC, mit Rücklauf Sperre, Ablaufhahn, 750 ml Inhalt und weichem, biegsamen, 50 cm langen Schlauch, individuell kürzbar, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 3068

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 05. 3100

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 06. 0025

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 06. 0026

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 06. 1050

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 06. 2003

Bezeichnung: Sekretbeutel ohne Ablauf, steril, Art.-Nrn. 690615, 690620

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Urinbettbeutel mit Rücklauf Sperre, 1500 ml oder 2000 ml Inhalt, 90 cm Schlauchlänge, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 06. 3021

Bezeichnung: Urinbeutel, steril, Art.-Nr. 690220

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Urinbettbeutel aus PVC, 2000 ml Inhalt, Rückflusssperre, Ablasshahn, steril, Schlauchlänge 90 cm.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 06. 3024

Bezeichnung: UROSID 20 Urinbettbeutel, Art.-Nrn. 690190, 690120, 690120-H

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Urinbettbeutel aus PVC, 2000 ml Inhalt, Rückflusssperre,
Ablasshahn, Mikrofilter, steril, Schlauchlänge 90 cm oder 120 cm.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 07. 0039

Bezeichnung: UROSID Urinbeutel 2 Liter, steril, Art.-Nrn. REF 69 02 10, REF 69 00 90

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Bettbeutel für geschlossenes System mit Tropfkammer und Rücklaufsperrung, Ablaufventil, 2000 ml Volumen, steril, mit Bettbeutelhalterung, Schlauchklemme, 90 cm oder 120 cm Zulaufschlauch.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 07. 0046

Bezeichnung: UROSID 2000 S Urinbeutel, Art.-Nrn. 690092, 690212

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Urindrainagesystem aus PVC, mit Tropfkammer, Rückflusssperre, Ablasshahn, Volumen ca. 2000 ml, Schlauchlängen 90 cm/ 120 cm, Betthalterung, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 07. 0052

Bezeichnung: UROSID 2000 S Urinbeutel, Art.-Nrn. 690090-N, 690092-N, 690210-N, 690212-N

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Urindrainagesystem aus PVC, mit Tropfkammer, Rückflusssperre, Ablasshahn, Volumen ca. 2000 ml, Schlauchlängen 90 und 120 cm, Betthalterung, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 07. 0064

Bezeichnung: Urinbeutel, geschlossenes System, Art. -Nr. 697010-N

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Urinauffangbeutel für geschlossenes System, 2000 ml Volumen, mit Rücklaufsperrre, Ablaufventil, Tropfkammer und ca. 120 cm langem Schlauch, Urinentnahmestelle und Betthalterung, latexfrei, steril verpackt.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 07. 0065

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 07. 1004

Bezeichnung: Urosid 24h Urin-Bein- und Bettbeutel, Art.-Nrn. 693730, 693760, 693790

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kombiniertes Bein- und Bettbeutel aus PVC, mit Tropfkammer, Rückflusssperre, Vliesbeschichtung, Ablasshahn, Volumen ca. 1000 ml, Schlauchlänge 30, 60 und 90 cm, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 3045

Bezeichnung: UROSID Basic Silikon-Ballon-Spülkatheter, Nelaton, Art.-Nrn. 644016, 644018,
644020, 644022, 644024

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Ballonspülkatheter aus Silikon, 3-Wege, Nelatonspitze, Bal-lon 30
ml, 40 cm lang, steril, CH 16 - CH 24.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 3046

Bezeichnung: UROSID Latex Ballon-Spülkatheter, Nelaton, Art.-Nrn. 668016, 668018, 668020,
668022, 668024, 668026

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Ballonspülkatheter (silikonisiert), 3-Wege, Nelatonspitze, Ballon 30
ml, 40 cm lang, steril, CH 16 - CH 26, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 5067

Bezeichnung: UROSID Latex Ballonkatheter, Typ Nelaton, silikonisiert, Art.-Nrn. 66 20 xx

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Verweilkatheter aus silikonisiertem Latex, Nelatonspitze, zwei
Augen, Ballon 5 - 10 ml, 40 cm lang, CH 12 bis CH 26, steril.
Art.-Nrn.: 662012, 662014, 662016, 602018, 662020, 662022,
662024, 662026

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 5068

Bezeichnung: UROSID Latex Ballonkatheter, Typ Nelaton, silikonisiert, Art.-Nrn. 66 30 xx

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Verweilkatheter aus silikonisiertem Latex, Nelatonspitze, zwei
Augen, Ballon 30 ml, 40 cm lang, CH 12 bis CH 26, steril.
Art.-Nrn.: 663012, 663014, 663016, 603018, 663020, 663022,
663024, 663026

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 5069

Bezeichnung: UROSID Latex Ballonkatheter, Typ Tiemann, silikonisiert, Art.-Nrn. 66 60 xx

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Verweilkatheter aus silikonisiertem Latex, Tiemannspitze, zwei
Augen, Ballon 30 ml, 40 cm lang, CH 12 bis CH 20, steril.
Art.-Nrn. : 666012, 666014, 666016, 606018, 666020

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 5070

Bezeichnung: UROSID Latex Ballonkatheter, Typ Tiemann, silikonisiert, Art.-Nrn. 66 50 xx

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Verweilkatheter aus silikonisiertem Latex, Tiemannspitze, zwei Augen, Ballon 5 - 10 ml, 40 cm lang, CH 12 bis CH 20, steril.
Art.-Nrn. : 665012, 665014, 665016, 605018, 665020

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 5071

Bezeichnung: UROSID Latex Ballonkatheter für Kinder, silikonisiert, Art.-Nrn. 66 10 xx

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Verweilkatheter aus silikonisiertem Latex für Kinder, zwei Augen,
Ballon 3 - 5 ml, 33 cm lang, CH 06 bis CH 10, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 5072

Bezeichnung: UROSID Latex Ballonkatheter, silikonisiert, Art.-Nrn. 662212 - 66 22 xx

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Verweilkatheter aus silikonisiertem Latex, mit Gummi ventil, zwei
Augen, Ballon 5 - 10 ml, 42 cm lang, CH 12 bis CH 26, steril.
Art.-Nrn. : 662212, 662214, 662216, 662218, 662220, 662222,
662226

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 5073

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 6121

Bezeichnung: UROSID Basic Silikon-Ballonkatheter, Nelaton, Art.-Nrn. 64 21 xx

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Verweilkatheter aus Silikon, Nelatonspitze, zwei Augen, Bal-lon 5
bis 15 ml, 40 cm lang, CH 12 bis CH 24, steril.
Art.-Nrn.: 642112, 642114, 642116, 642118, 642120, 642122,
642124

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 6122

Bezeichnung: UROSID Basic Silikon-Ballonkatheter, Nelaton, Art.-Nrn. 64 30 xx

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Verweilkatheter aus Silikon, Nelatonspitze, zwei Augen, Bal-lon 30 ml, 40 cm lang, CH 16 bis CH 24, steril.
Art.-Nrn. : 643016, 643018, 643020, 643022, 643024

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 6123

Bezeichnung: UROSID Basic Silikon-Ballonkatheter, Kinder, Art.-Nrn. 64 10 xx

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Verweilkatheter aus Silikon für Kinder, Ballon 3 bis 5 ml, 33 cm lang, CH 08 und CH 10, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 6141

Bezeichnung: UROSID Sensor 400, Art.-Nrn. 64 60 xx

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Verweilkatheter aus Silikon, Ballon 5 bis 30 ml, ca. 31 cm oder 40
cm lang, CH 08 bis CH 24, mit Temperaturmessmöglichkeit, steril.
Art.-Nrn.: 64 60 08, 64 60 10, 64 60 12, 64 60 14, 64 60 16,
64 60 18, 64 60 20, 64 60 22, 64 60 24

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 6149

Bezeichnung: UROSID® Basic Silikon-Ballonkatheter + Glyco-SID® Glycerinlösung, Art. -Nrn.
6420xx-P

Hersteller: ASID BONZ GmbH

Konstruktionsmerkmale: Ballonkatheter aus Silikon für Männer, zwei Augen, mit
Glycerinlösung, Ballon 10 ml, Länge ca. 40 cm, CH 12 bis CH 24,
steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 6130

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 15. 6135

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 30. 2021

Bezeichnung: DELTA-San Nr. 9, Art. -Nr. 308839

Hersteller: ABENA International A/S

Konstruktionsmerkmale: Inkontinenzvorlage mit hoher Saugleistung

- Flüssigkeitsaufnahme: 983, 82 g
- Aufsauggeschwindigkeit: 6, 78 ml /s
- Flüssigkeitsabgabe: 0, 09 g
- ABL-Wert gemäß DIN 13222: 687 g
- Abmessung/Umfanggröße nach Herstellerangaben: ca. 70
cm/35cm/23cm/37cm

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 01. 0070

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-D; Art. -Nr.: 2701

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsstrumpf, knielang, KKL 1
Größen I - VI

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 01. 0078

Bezeichnung: Juzo Energy A-D; Art.-Nr. : 2021

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsstrumpf, knielang, KKL 1, Größen I - VI

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 01. 0085

Bezeichnung: Juzo Adventure, Art. -Nr. 3521

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsstrumpf, knielang, KKL 1, Größen I bis VI.
Eintrag am: 09.07.2010

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 01. 1145

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-D; Art. -Nr.: 2702

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsstrumpf, knielang, KKL 2
Größen I - VI

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17.06.01.1193

Bezeichnung: Juzo Energy A-D; Art.-Nr. : 2022

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsstrumpf, knielang, KKL 2, Größen I - VI

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 01. 1205

Bezeichnung: Juzo Adventure, Art. -Nr. 3522

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsstrumpf, knielang, KKL 2, Größen I bis VI.
Eintrag am: 09.07.2010

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 03. 0065

Bezeichnung: Juzo Inspiration A - G; Art.-Nr.: 2701

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsstrumpf, Oberschenkel, KKL 1
Größen I - VI

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 03. 1134

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-G; Art. -Nr.: 2702

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsstrumpf, Oberschenkel, KKL 2
Größen I - VI

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 04. 0068

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-T, Art. -Nr. 2701

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressions-Strumpfhose, KKL 1
Größen I - VI

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 04. 0088

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-T/U, Art.-Nr. 2781

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressions-Strumpfhose mit Leibteil, KKL 1, Größen I - VI.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 04. 1125

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-T, Art. -Nr. 2702

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressions-Strumpfhose, KKL 2
Größen I - VI

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 04. 1162

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-T/U, Art.-Nr. 2782

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressions-Strumpfhose mit Leibteil, KKL 2, Größen I - VI.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 10. 0014

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-D, Art. -Nr. 2701

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf in Maßanfertigung, A-D, KKL 1

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 10. 0021

Bezeichnung: Juzo Energy A-D, Art.-Nr. 2021

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf in Maßanfertigung, A-D, KKL 1

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 10. 0055

Bezeichnung: Juzo Adventure, nach Maß, Art.-Nr. 3521

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf in Maßanfertigung, A-D, KKL 1.
Eintrag am: 09. 07. 2010

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17.06.10.1027

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-D, Art.-Nr. 2702

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf in Maßanfertigung, A-D, KKL 2

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 10. 1038

Bezeichnung: Juzo Energy A-D, Art.-Nr. 2022

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf in Maßanfertigung, A-D, KKL 2

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 10. 1096

Bezeichnung: Juzo Adventure, nach Maß, Art.-Nr. 3522

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf in Maßanfertigung, A-D, KKL 2.
Eintrag am: 09. 07. 2010

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 11. 0012

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-F, Art. -Nr. 2701

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf in Maßanfertigung, A-F, KKL 1

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17.06.11.1019

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-F, Art.-Nr. 2702

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf in Maßanfertigung, A-F, KKL 2

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 12. 0014

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-G, Art. -Nr. 2701

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf in Maßanfertigung, A-G, KKL 1

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 12. 1026

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-G, Art. -Nr. 2702

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf in Maßanfertigung, A-G, KKL 2

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 13. 0013

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-T, Art. -Nr. 2701

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpfhose in Maßanfertigung, A-T, KKL 1

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 13. 0059

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-T/U, Art.-Nr. 2781

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpfhose mit Leibteil in Maßanfertigung, A-T, KKL 1.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 13. 1022

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-T, Art. -Nr. 2702

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpfhose in Maßanfertigung, A-T, KKL 2

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 13. 1097

Bezeichnung: Juzo Inspiration A-T/U, Art.-Nr. 2782

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpfhose mit Leibteil in Maßanfertigung, A-T, KKL 2.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 2009

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 2017

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 2021

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 2022

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 2040

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 2041

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 3014

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 3015

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 3035

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 3036

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 3017

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 3018

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 3023

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 3024

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 3025

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 01. 3026

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 02. 3008

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 02. 3009

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 02. 3010

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 03. 0008

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 03. 0012

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 03. 0013

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 04. 0024

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 19 Krankenpflegeartikel

Positionsnummer: 19. 40. 04. 0025

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen
Positionsnummer:	21. 34. 02. 1213
Bezeichnung:	Contour Next Link, mg/dl, Art.-Nr. 84612481, und mmol/l, Art.-Nr. 84612473
Hersteller:	Ascensia Diabetes Care Holdings AG
Konstruktionsmerkmale:	Blutzuckermessgerät mit Möglichkeit der Datenübertragung an Medtronic-Insulinpumpen. Abmessungen (HxBxT): 97 mm x 31 mm x 18 mm Gewicht: 43 g mit Akku Stromversorgung: integr. Akku Betriebsdauer: ca. 5 Jahre Probenentnahme: Fingerbeere Kapillarblut Kalibrierung: Plasma Genauigkeit nach DIN/ISO 15197: 99 Probenmenge: 0,6 µl Messeinheiten: mg/dl (Art.-Nr. 84413616) mmol/l (Art.-Nr. 84413578) Messbereich: 20 mg/dl bis 600 mg/dl (Art.-Nr. 84413616) 1,1 mmol/l bis 33,3 mmol/l (Art.-Nr. 84413578) Messergebnis nach: 5 Sekunden Speicherkapazität: 1000 Blutzuckermesswerte mit Datum und Uhrzeit Schnittstelle: USB Lieferumfang: 1 x Contour Next, mmol/l oder mg/dl 1 x Benutzerhandbuch 1 x Etui 1 x Kurzanleitung 1 x 5 Blutzuckermessstreifen 1 x Stechhilfe 1 x 5 Lanzetten 1 x Tagebuch

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen

Positionsnummer: 21. 34. 02. 1253

Bezeichnung: Contour Next Link 2.4, mg/dl, Art.-Nr. 84584305

Hersteller: Ascensia Diabetes Care Holdings AG

Konstruktionsmerkmale: Das Blutzuckermesssystem Contour® Next Link 2.4 misst den Glucosespiegel im Vollblut, die Anforderungen an die Messgenauigkeit entsprechen hierbei den Vorgaben der ISO-Norm 15197:2013.

Mit dem Blutzuckermess-System CONTOUR®NEXT LINK 2.4 können Menschen mit Diabetes ihren Blutzucker in frischem kapillaren Vollblut aus der Fingerbeere oder aus dem Handballen quantitativ bestimmen. Das Blutzuckermessgerät kann durch Funksteuerung Blutzuckerwerte und einen Fern-Bolus an die Systeme von Medtronic übertragen sowie die Übertragung von Informationen an die CareLink® Software von Medtronic.

Das Blutzuckermessgerät CONTOUR®NEXT LINK 2.4 ist nicht für die Diagnose oder das Screening auf Diabetes mellitus bestimmt und darf nicht bei Neugeborenen angewendet werden.

Abmessungen (HxBxT): 31 mm x 97 mm x 18 mm
Gewicht: 43 g mit Batterie
Stromversorgung: 1 x 3 V Lithium-Polymer-Akku
Betriebsdauer: ca. 5 Jahre
Probenentnahme: Fingerbeere Kapillarblut
Kalibrierung: Plasma-/Serumkalibriert
Probenmenge: 0,6 µl
Messeinheiten: mg/dl
Messbereich: 10 mg/dl bis 600 mg/dl
Messergebnis nach: 5 Sekunden
Codierung: ohne Codierung
Speicherkapazität: 1000 Blutzuckermesswerte mit Datum und Uhrzeit
Schnittstelle: USB, Bluetooth
Lieferumfang: 1 x Contour Next Link 2.4 (mg/dl)
1 x Benutzerhandbuch
1 x Etui
1 x Kurzanleitung
1 x 10 Blutzuckermessstreifen
1 x Stechhilfe
1 x 10 Lanzetten
1 x USB-Kabel

Das Blutzuckermessgerät kann im Zusammenhang mit Insulinpumpen, die als CGMS-Systemen konfigurierbar sind, zum Einsatz kommen. Die

Produktgruppe 21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen

Positionsnummer: 21.34.02.1253

Bezeichnung: Contour Next Link 2.4, mg/dl, Art.-Nr. 84584305
Insulinpumpe ist mit einer zusätzlichen Schnittstelle zur kontinuierlichen Glukosemessung ausgestattet (CGM-System). Die hierfür erforderlichen Komponenten sind als Zubehör erhältlich und sind nicht im Lieferumfang der Insulinpumpe enthalten. Die CGM stellt eine optionale Zusatzfunktion dar, zu der noch keine Aussage über den medizinischen Nutzen getroffen werden kann.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 07. 02. 4006

Bezeichnung: MANU-HIT® Basic, Art. -Nr. 07030

Hersteller: SPORLASTIC GmbH

Konstruktionsmerkmale: Handgelenkbandage aus festem, textilen Material mit zwei Verstärkungsschienen aus Aluminium (dorsaler und volarer Hand- / Unterarmseite), seitliche Silikonpelotte und vier festen Klettverschlüssen, in verschiedenen Größen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 08. 04. 0007

Bezeichnung: EPI-HiT ® BASIC, Art.-Nr. 07590

Hersteller: SPORLASTIC GmbH

Konstruktionsmerkmale: Ellenbogenbandage aus Kunststoff mit genopptem Pelottenpolster und Klettverschluss, in einer Universalgröße.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 24 Prothesen

Positionsnummer: 24. 35. 03. 2007

Bezeichnung: Brustprothese Massageform Super Soft, Art. -Nr. 10275

Hersteller: American Breast Care, LP

Konstruktionsmerkmale: Brustprothese aus Silikon mit belüftungsfördernder Rückseite, zur Definitivversorgung.

Einschichtausführung:	nein
Mehrschichtausführung:	ja, 2-Schichtkonzept
Symmetrisch:	ja
Asymmetrisch:	nein
Individuell befüllbar:	nein
Größen:	von 1 bis 14
Gewicht:	von 81 g bis 1023 g
Fixierung im BH:	ja
Permanente Haftfläche:	nein
Auswechselbare Haftfläche:	nein
Haftstreifen:	nein
Zubehör:	-

Auch in der Farbe Tawny (dunkle Hautfarbe) erhältlich.

Eintrag am: 19. 02. 2010

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 24 Prothesen

Positionsnummer: 24. 35. 06. 0013

Bezeichnung: Brustprothese Lightweight Triangle Shaper, Art.-Nr. 11242

Hersteller: American Breast Care, LP

Konstruktionsmerkmale: Schal enprothese aus Silikon zur Definitivversorgung.

Ei nschi chtausführung:	ja
Mehrschi chtausführung:	nei n
Symmetri sch:	ja
Asymmetri sch:	nei n
Indi vi duell befüll bar:	nei n
Größen:	3 - 10
Gewi cht:	62 g bis 264 g
Fi xi erung i m BH:	ja
Permanente Haftfl äche:	nei n
Auswechsel bare Haftfl äche:	nei n
Haftstrei fen:	nei n
Zubehör:	nei n

Auch in der Farbe Tawny (dunkle Hautfarbe) erhältlich.

Eintrag am: 25.01.2010

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 01. 3038

Bezeichnung: SenSura Mio Konvex Light geschlossener Beute, Art.-Nrn.
16322, - 23, - 26, - 27, - 30, - 31, - 33, - 35, - 32

Hersteller: Coloplast A/S

Konstruktionsmerkmale: Geschlossener Stomabeutel mit gewölbter Hautschutzplatte als
Klebefläche, einseitiges, graues Vlies, Sichtfenster,
Aktivkohlefilter, Lochgrößen 25,
28, 35 mm und von 15 - 33 mm bzw. 10 - 43 mm ausschneidbar,
Beutelvolumen ca. 390 ml bzw. 430 ml.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 01. 3039

Bezeichnung: SenSura Mio Konvex geschlossener Beutel, Art.-Nrn.
16342, - 43, - 46, - 47, - 50, - 51, - 53, - 55, - 52

Hersteller: Coloplast A/S

Konstruktionsmerkmale: Geschlossener Stomabeutel mit gewölbter Hautschutzplatte als
Klebefläche, beidseitiges, graues Vlies mit Sichtfenster oder
transparent, Aktivkohlefilter, Lochgrößen 25, 28, 35 mm und von 15
- 33 mm bzw. 31 - 43 mm ausschneidbar, Beutelvolumen ca. 390 ml bzw.
430 ml.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 02. 3051

Bezeichnung: SenSura Mio Konvex Light Ausstreifbeutel, Art.-Nrn.
16422, - 23, - 26, - 27, - 30, - 31, - 32, - 34, - 35, - 36

Hersteller: Coloplast A/S

Konstruktionsmerkmale: Ausstreifbeutel mit gewölbter Hautschutzplatte als Klebefläche,
beidseitiges, graues Vlies, Sichtfenster, Aktivkohlefilter,
Lochgrößen 25, 28,
35 mm und von 15 - 33 mm bzw. 10 - 43 mm ausschneidbar, klammerloser
Verschluss, Beutelvolumen ca. 340 ml bzw. 490 ml.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 02. 3052

Bezeichnung: SenSura Mio Konvex Ausstreifbeutel, Art.-Nrn.
16442, - 43, - 46, - 47, - 50, - 51, - 53, - 54, - 55, - 56

Hersteller: Coloplast A/S

Konstruktionsmerkmale: Ausstreifbeutel mit gewölbter Hautschutzplatte als Klebefläche, einseitiges, graues Vlies mit Sichtfenster oder transparent, Aktivkohlefilter, Lochgrößen 25, 28, 35 mm und von 15 - 33 mm bzw. 31 - 43 mm ausschneidbar, klammerloser Verschluss, Beutelvolumen ca. 340 ml bzw. 490 ml.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 03. 0055

Bezeichnung: SenSura Mio Click Urostomiebeutel, 2-teilig, Art.-Nrn. 11491, 11492, 11496 -
11498, 11499, 11500

Hersteller: Coloplast A/S

Konstruktionsmerkmale: Urostomiebeutel für die 2- Versorgung, Rastring 40 und 50 mm,
Rücklaufsperre und Ablaufhahn, lichtgrau, mit Konnektor,
Beutelvolumen 298/411 ml.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 31 Schuhe

Positionsnummer: 31. 03. 03. 0001

Bezeichnung: Stabil II

Hersteller: Orthotech GmbH

Konstruktionsmerkmale: Der Stabil II ist eine Weiterentwicklung des Stabil I. Er wird angeboten im Größensortiment 3 1/2 bis 12, die Schaftausführung ist Rindbox anthrazit bzw. weiß, mit Seitentaschen und mit Teilösenschnürung. Seitlich lassen sich individuell anpaßbare Stabilisierungselemente aus Poly-amid 6 einschieben. Die Hinterkappe ist seitlich verlängert zur Rückfußstabilisierung, vorgeformte "Form-Fit"-Einlegesohle aus Polyethylen, verstärkte Texonbrandsohle, Innenfutter aus Romalur-Synthetik-Material mit Schaumstoffpolsterung. Für die orthopädische Schuhzurichtung veränderbare Zwischen- und Laufsohle (Absatzverbreiterung, Außen- und Innenranderrhöhung, Abrollhilfen, Pufferabsatz, Verkürzungsausgleich) geeignet, breite stabilisierende Auftrittsfläche, griffiges, gleitsicheres Sohlenprofil, weicher Schaftabschluß zur Polsterung der Achillessehne, kombinierte Ghilly-Ösenschnürung zur exakten Anpassung an die Fußform.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 31 Schuhe

Positionsnummer: 31. 03. 03. 7032

Bezeichnung: Orthesenschuhe: Helsinki, Bergen, Cardiff, Ontario; Toronto, Belfast, Derby 2, Wien, Kingston, OSLO

Hersteller: Perpedes GmbH

Konstruktionsmerkmale: Orthesenschuhe mit großem Volumen zur Aufnahme von Beinorthesen, bestehend aus einem über knöchel hohen Lederschaft mit abgepolsterten Rändern, innen mit Fell (Helsinki, Bergen, Cardiff, Ontario, Toronto), Textilfutter (Belfast, Derby 2) oder Leder (Wien, Kingston) ausgekleidet. Die Verschlusspartie des Schaftes ist weit zu öffnen. Die Schuhe verfügen über eine leichte Sohle, die nach vorne hin abrollerleichternd wirkt, und weisen im Bereich der Ferse und der Seiten eine stabile Kappenversteifung auf. Die Schuhmodelle Helsinki, Bergen, Cardiff, Ontario, Toronto, Belfast, Derby 2, und Kingston sind mit einer stark profilierten und rutschhemmenden TR-Gummi-sohle ausgestattet, das Modell Wien mit einer EVA-Laufsohle. Die Modelle Helsinki, Bergen, Cardiff, Belfast, Derby 2 und Wien haben Klettverschlüsse, bei den Modellen Ontario, Toronto und Kingston erfolgt der Verschluss über eine Schnürung. Alle Schuhe werden in zwei Weiten angeboten.

Größen: 26 - 40 (Helsinki), 24 - 40 (Cardiff), 24 - 45 (Ontario), 24 - 45 (Toronto), 24 - 40 (Belfast), 24 - 40 Derby 2, 24 - 40 (Wien), 24 - 50 (Kingston)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 19. November 2018 -
Bundesanzeiger Nr. vom 07. Dezember 2018
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	31 Schuhe
Positionsnummer:	31. 03. 03. 7051
Bezeichnung:	Orthesenschuhe, diverse Modelle; Porto light, Faro light, Lissabon light, SEVILLA LIGHT; CORDOBA LIGHT
Hersteller:	Perpedes GmbH
Konstruktionsmerkmale:	Orthesenschuhe aus einem, je nach Modell, Velourleder- bzw. Velourleder-Textil-Schaft mit besonders strapazier- und schweißabsorbierendem Futtermaterial aus Microfasertextil, Polsterung des Schaftes, Kappenverstärkung im Fersenbereich als Halbschuh mit einem lateralen Boa-Verschluss-System in verschiedenen Modellen und drei Weiten (Mehrweitesystem 2/5/8). Die Auftrittsfläche der gummierten Laufsohle ist verbreitert und für einen sicheren Stand ausgelegt. Die Schuhe weisen ein vergrößertes Innenvolumen auf und sind zusammen mit der weit nach vorn gelegten Öffnung zum Tragen von Orthesen geeignet. Lieferung auch in unpaaren Größen. Größen: 26 - 45.