
Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 02 Adaptionshilfen

Positionsnummer: 02. 40. 01. 3052

Bezeichnung: HandyLegs, Art. -Nr. HL-1 L/S

Hersteller: HandyCare Holding BV (Handylegs 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 Armlernen 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. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 05 Bandagen

Positionsnummer: 05. 04. 01. 0057

Bezeichnung: Cellacare Genu Comfort, Art.-Nrn. 16849 bis 16855, 138 180 bis 138 184

Hersteller: Lohmann & Rauscher GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsbandage mit Silikonring um Patella und seitlicher Verstärkung, in acht Größen von 23 cm bis 55 cm Umfang unter dem Kniegelenk.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 12. 9338	
Bezeichnung:	KINDevo 3430R	
Hersteller:	KIND Hörgeräte GmbH & Co. KG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. : Energiequelle: Gerät baugleich mit:	DHI 9836 Akku mit eigener Bauform Circa 1600 RIC R (107/40) Via 1600 RIC R (107/40) KINDevo 3430R Livio AI 1600 RIC R (107/40) Circa AI 1600 RIC R (107/40) Via AI 1600 RIC R (107/40) KINDvitalo 3400R
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler): maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): programmierbare digitale Signalverarbeitung: Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC): Störschallunterdrückung: Rückkopplungsunterdrückung: Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus: Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / -situationen: Ausgangsschalldruckbegrenzung: Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	36 dB 106 dB vorhanden 16 vorhanden vorhanden 4 / 7 1 vorhanden omni directional e Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation: Telefonspule: Audiоеingang (DAI): DataLogging: manuelle Bedienelemente am Gerät: sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	vorhanden vorhanden über Zubehör vorhanden Lautstärksteller und/oder Programmwechsel

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0001

Bezeichnung: Silent Star 1 Tinnitusmasker

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Tinnitusmasker (Breitband) mit Lautstärkeregl er, Ton-bl ende,
Rauschpegel ei nstel lung, Frequenzberei ch, 1000 bis 1600 Hz

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0007

Bezeichnung: Tinnitusmasker HC 10 NP

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: I0-Custom-made-Tinnitusmasker (Breitband) mit Lautstärkeregler,
regelbaren Frequenzbereichen im Hoch- oder Tieftonbereich,
Frequenzbereich von 400 bis 5400 Hz (Ohrsimulator), GC
Geändert am: 15.10.2008

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0008

Bezeichnung: Audi fon T 500 Rauschgenerator

Hersteller: audi fon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0- Rauschgenerator mit manueller Lautstärkeregelung, regelbare Frequenzblende, regelbare GC, Frequenzbereich 170 bis 6900 Hz.
Geändert am: 15. 10. 2008

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0009

Bezeichnung: audi fon j ump S+ TRT

Hersteller: audi fon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Tinnitusgerät, regelbare Lautstärke, regelbare Klangblende,
Frequenzbereich 128 bis 6.800 Hz, max. Ausgangsschall 80 dB
gemessen nach DIN IEC 118-7 und 118-0
Geändert am: 15. 10. 2008
Geändert am: 15. 03. 2009
Ehemals audi fon T11 Tinnitusgerät

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0010

Bezeichnung: audi fon j ump S TRT

Hersteller: audi fon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Tinnitusgerät, regelbare Lautstärke, regelbare Klangblende,
Frequenzbereich 128 bis 6.800 Hz, max. Ausgangsschall 80 dB
gemessen nach DIN IEC 118-7 und 118-0.
Geändert am: 15. 10. 2008
Geändert am: 15. 03. 2009

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0012

Bezeichnung: auric digi C-B1 Tinnitusmasker / auch als decento

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: I0-Custom-made-Tinnitusmasker (Breitband) mit Lautstärke-regelung, zwei aktiven Klängblenden, regelbaren Frequenz-blenden, regelbarem Frequenzbereich von 200 bis 8000 Hz (Ear-Simulator).

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0013

Bezeichnung: auric digi C-B1/2 Tinnitusmasker / auch als decento

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: I0-Custom-made-Tinnitusmasker (Breitband), zweikanalig, mit Lautstärkeregelung, zwei aktiven Kl angblenden, GC, regelba-rem Rauschgenerator, Frequenzbereich von 200 bis 8000 Hz (Ear-Simul ator), di gi tal programmi erbar.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0014

Bezeichnung: auric digi C-A1 Tinnitusmasker

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Tinnitusmasker (Breitband), einkanalig, Lautstärkerege-ler, GC, zwei aktive Klangblenden, digital programmierbar, Frequenzbereich 200 bis 8000 Hz (Ear-Simulator).

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0015

Bezeichnung: auric digi C-A1/2 Tinnitusmasker

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Tinnitusmasker (Breitband), zweikanalig, mit Lautstärke-regel er,
GC, zwei aktive Klangblenden, digital rogrammi er-bar,
Frequenzbereich 200 bis 8000 Hz (Ear-Simulator).

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0016

Bezeichnung: Auric Digi C5 Tinnitusmasker

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: I0-Tinnitusmasker, digital programmierbar, zwei passive Klängeblenden, Lautstärkeregelung, Frequenzbereich 200 bis 8000 Hz einstellbar.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0017

Bezeichnung: auric C5 Tinnitusmasker

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Tinnitusmasker aus Titangehäuse mit Breitbandrauschen, Klanglende, GC, einstellbarer Frequenzbereich von 320 bis 8200 Hz

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0018

Bezeichnung: auric C-A1 Tinnitusmasker

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Tinnitusmasker (Breitband), einkanalig, Lautstärkeregler, GC,
zwei aktive Klangblenden, Frequenzbereich 100 bis 10000 Hz

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0019

Bezeichnung: OpenX Tinnitus

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: HdO-Gerät mit Tinnitusmasker

Anzahl der Kanäle:	2-kanalig bei HdO
	2-kanalig bei Tinnitusmasker
Verstärkung:	84 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	1 Kugelmikrofon
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	automatisch
Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 0
	AGC 0, Anzahl 0
Klangblenden:	ja / aktiv / Anzahl 10
Bauart-Nr.:	DHI 2785
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/3
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	< 100 - > 7500 Hz
Summenpegel:	88,47 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	800 - > 8000 Hz
Summenpegel:	84,86 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 100 - 4800 Hz
Summenpegel:	77,08 dB
Eintrag am: 15.03.2007	
Geändert am: 15.12.2007	
Classi cX B1 Tinnitus Pro	Vollconcha-Gerät
B1 Tinnitus Pro dezent	Kosmetik-Gerät
B1 Tinnitus Pro	offenes Vollconcha-Gerät
B2 Tinnitus Pro 0	Halbconcha-Gerät
B2 Tinnitus Pro dezent	Kosmetik-Gerät
B3 Tinnitus Pro	Gehörgangs-Gerät
B4 Tinnitus Pro	Kanal-Gerät

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0020

Bezeichnung: Classi cX B1 Tinni to Pro

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Id0-Tinni tusmasker

Anzahl der Kanäle:	2-kanal ig
Frequenzgang:	Standardei nstell ung
Frequenzberei ch:	< 100 - > 9200 Hz
Summenpegel :	93, 96 dB
Frequenzgang:	Hochtonei nstell ung
Frequenzberei ch:	1800 - > 9200 Hz
Summenpegel :	82, 48 dB
Si gnal verarbei tung:	anal og
Mi krofone:	-
Ausgangsschal l druckbegrenzung:	ja
Ei nstell bare Parameter:	-
Verstärkungsregel ung:	-
Regel systeme:	-
Kl angbl enden:	ja / passi v / Anzahl 1
Bauart- Nr. :	-
Schal tung mehrerer	
Programme mögli ch:	nei n
Eintrag am: 15. 03. 2007	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0021

Bezeichnung: auric titanX digi AT12/C-2

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Rauschgenerator, digital programmierbar, programmierbare Lautstärkeregelung, programmierbare Frequenzveränderung in zwei Kanälen, Frequenzbereich von 128 bis 6500 Hz (gemessen nach DIN EN 118-0).

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0022

Bezeichnung: Rauschgenerator C-B1-0

Hersteller: audi fon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Rauschgenerator mit Lautstärkeregelung, einstellbarer Frequenzbereich von 300 bis 7900 Hz, gemessen nach DIN EN 118.0.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0023

Bezeichnung: Basic X C-10 Rauschgenerator

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hdo-Rauschgenerator (Breitband) mit Lautstärkeregl er, regel - bare
Frequenzveränderung, Frequenzbereich 450 bis 8700 Hz (gemessen nach
DIN IEC 118-7 und 118-0).

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0024

Bezeichnung: Tinnitusgerät digi C-B1/D2

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: I0-Custom-made-Tinnitusgerät (Breitband), vierkanalig, digital programmierbar, Lautstärkeregl er, regelbarer Frequenzbereich von 100 bis 10300 Hz (Ohrsimulator)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe **13 Hörhilfen**

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0025

Bezeichnung: Classi cX Ti nni to

Hersteller: audi fon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0- Ti nni tusmasker
Anzahl der Kanäle: 2- kanal ig
Frequenzgang: Standardei nstell ung
Frequenzberei ch: < 100 - > 9200 Hz
Summenpegel : 93, 96 dB
Frequenzgang: Hochtonei nstell ung
Frequenzberei ch: 1800 - > 9200 Hz
Summenpegel : 82, 48 dB
Si gnal verarbei tung: anal og
Mi krofone: -
Ausgangsschal l druckbegrenzung: ja
Ei nstell bare Parameter: -
Verstärkungsregel ung: -
Regel systeme: -
Kl angbl enden: ja / passi v / Anzahl 1
Bauart- Nr. : -
Schal tung mehrerer
Programme mögli ch: nei n

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe **13 Hörhilfen**

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0026

Bezeichnung: Beltone Tinitus Breaker TBR76 Hd0; Art:-Nr. TBR76#

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Einkanaliger Tinnitusmasker

Anzahl der Kanäle:	0-kanalig bei Hd0 1-kanalig bei Tinnitusmasker
Verstärkung:	88 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	analog
Verstärkungsregelung:	automatisch, optional manuell
Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 0 AGC 0, Anzahl 0
Klangblenden:	Hoch- und Tieftonabsenkung durch Programmierung
Bauart-Nr.:	DHI 3512
Schaltung mehrerer Programme möglich:	nein
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	< 100 - 7300 Hz
Summenpegel:	88,5 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1200 - 7300 Hz
Summenpegel:	83,2 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 100 - 3500 Hz
Summenpegel:	86,8 dB

Eintrag am: 15. 06. 2009

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0027

Bezeichnung: DEAMO TID Rauschgenerator

Hersteller: audi fon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: HdO-Rauschgenerator (Breitband) mit Lautstärkereglern, einstellbarer Frequenzbereich von 250 - 5800 Hz (gemessen nach DIN EN 118-0).
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0028

Bezeichnung: DEAMO TID 3 Rauschgenerator

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: HdO-Rauschgenerator (Breitband) mit Lautstärkereglern, zusätzlich programmierbare Lautstärke, programmierbarer Frequenzgang von 128 bis 8800 Hz (gemessen nach DIN EN 118-0), Schaltung von drei unterschiedlichen Rauschprogrammen möglich.
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe **13 Hörhilfen**

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0029

Bezeichnung: Freestyle TID, Art. -Nr. 39258

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: HdO-Gerät - Tinnitusmasker

Anzahl der Kanäle:	1-kanalig
Frequenzgang:	Standardstellung
Frequenzbereich:	< 100 - > 8000 Hz
Summenpegel:	80,6 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	500 - > 8000 Hz
Summenpegel:	77,7 dB
Signalverarbeitung:	analog
Mikrofone:	-
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	-
Verstärkungsregelung:	-
Regelsysteme:	-
Klangblenden:	ja / passiv / Anzahl 1
Bauart-Nr.:	-
Schaltung mehrerer Programme möglich:	nein

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0030

Bezeichnung: SANUS NOISER MM4 Rauschgenerator

Hersteller: audi fon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Rauschgenerator (Breitband) mit Lautstärkeregl er, Kl angbl en-
de, Frequenzbereich 0, 125 bis 7, 5 kHz (am Kema nach DIN IEC 118-8
gemessen).

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe **13 Hörhilfen**

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0031

Bezeichnung: Wave VC, Art.-Nr. 39258

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: HdO-Gerät - Tinnitusmasker

Anzahl der Kanäle:	4-kanalig
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	< 100 - > 8000 Hz
Summenpegel:	75,02 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1150 - > 8000 Hz
Summenpegel:	72,38 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 100 - 1150 Hz
Summenpegel:	70,11 dB
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	-
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	-
Regelsysteme:	-
Klangblenden:	ja / aktiv / Anzahl 2
Bauart-Nr.:	
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/2

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe **13 Hörhilfen**

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0032

Bezeichnung: Wave Canal VC, Art.-Nr. 41378

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: I0-Gerät, Tinnitusmasker

Anzahl der Kanäle:	4-kanalig
Frequenzgang:	Standardstellung
Frequenzbereich:	< 100 - > 8000 Hz
Summenpegel:	76,6 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1150 - > 8000 Hz
Summenpegel:	55,68 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 100 - 1150 Hz
Summenpegel:	54,21 dB
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	-
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	-
Regelsysteme:	-
Klangblenden:	ja / aktiv / Anzahl 2
Bauart-Nr.:	
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja / 2

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe **13 Hörhilfen**

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0033

Bezeichnung: WAVE 2G X-Mini (mit S-Hörer), Art.-Nrn. 74455 (beige), 74462 (grau)

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Tinnitusmasker mit S-Hörer

Anzahl der Kanäle:	0-kanalig bei Hd0 8-kanalig bei Tinnitusmasker
Verstärkung:	77 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	keine
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	manuell (Fernbedienung)
Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 0 AGC 0, Anzahl 0
Klangblenden:	ja / aktiv / Anzahl 8
Bauart-Nr.:	DHI 4367
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - > 10000 Hz
Summenpegel:	77,18 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1250 - > 10000 Hz
Summenpegel:	77,16 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - 1250 Hz
Summenpegel:	57,83 dB

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen
Positionsnummer:	13. 20. 14. 0034
Bezeichnung:	WAVE 2G X-Mini (mit M-Hörer), Art.-Nrn. 74455 (beige), 74462 (grau)
Hersteller:	audi fon GmbH & Co. KG
Konstruktionsmerkmale:	Hd0-Tinnitusmasker mit M-Hörer
Anzahl der Kanäle:	0-kanalig bei Hd0 8-kanalig bei Tinnitusmasker
Verstärkung:	89 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	keine
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	manuell (Fernbedienung)
Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 0 AGC 0, Anzahl 0
Klangblenden:	ja / aktiv / Anzahl 8
Bauart-Nr.:	DHI 4368
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - > 10000 Hz
Summenpegel:	77,18 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1250 - > 10000 Hz
Summenpegel:	77,16 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - 1250 Hz
Summenpegel:	57,83 dB

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe **13 Hörhilfen**

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0035

Bezeichnung: WAVE 2G Slim, Art. -Nrn. 74472 (beige), 74478 (grau)

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Tinnitusmasker

Anzahl der Kanäle:	0-kanalig bei Hd0 8-kanalig bei Tinnitusmasker
Verstärkung:	100 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	keine
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	manuell (Fernbedienung)
Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 0 AGC 0, Anzahl 0
Klangblenden:	ja / aktiv / Anzahl 8
Bauart-Nr.:	DHI 4366
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - > 10000 Hz
Summenpegel:	100,1 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1250 - > 10000 Hz
Summenpegel:	100 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - 1250 Hz
Summenpegel:	71,3 dB

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe **13 Hörhilfen**

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0036

Bezeichnung: WAVE 2G Mini Canal, Art. -Nr. 74696

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Id0-Tinnitusmasker

Anzahl der Kanäle:	0-kanalig bei Id0 8-kanalig bei Tinnitusmasker
Verstärkung:	90 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	keine
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	manuell (Fernbedienung)
Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 0 AGC 0, Anzahl 0
Klangblenden:	ja / aktiv / Anzahl 8
Bauart-Nr.:	DHI 4365
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/optional
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	200 - > 10000 Hz
Summenpegel:	89,51 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1000 - > 10000 Hz
Summenpegel:	89,48 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - 1250 Hz
Summenpegel:	53,27 dB

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe **13 Hörhilfen**

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0037

Bezeichnung: WAVE 2G Cymba, Art. -Nr. 74733

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Id0-Tinnitusmasker

Anzahl der Kanäle:	0-kanalig bei Id0 8-kanalig bei Tinnitusmasker
Verstärkung:	97 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	keine
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	manuell (Fernbedienung)
Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 0 AGC 0, Anzahl 0
Klangblenden:	ja / aktiv / Anzahl 8
Bauart-Nr.:	DHI 4364
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/4
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	200 - > 10000 Hz
Summenpegel:	93, 13 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1000 - > 10000 Hz
Summenpegel:	97, 27 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - 1250 Hz
Summenpegel:	70, 98 dB

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0042

Bezeichnung: Tinnitusmasker Typ Sensor TSM

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: IO-Tinnitusmasker (Breitband) mit Lautstärkeregl er, Kl ang- bl ende zur
Frequenzveränderung, Frequenzbereich von 320 bis
7800 Hz.
Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0043

Bezeichnung: LINKE T 300 Rauschgenerator

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Rauschgenerator mit manueller Lautstärkeregelung, regelbare Frequenzblende, regelbare GC, Frequenzbereich 170 bis 6900 Hz.
Das Produkt ist baugleich mit Hörmann T 500, gelistet unter der Pos.-Nr. 13. 20. 08. 0030.
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0044

Bezeichnung: LINKE T 10 Tinnitusgerät

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Hd0-Tinnitusgerät, regelbare Lautstärke, regelbare Klangblende, Frequenzbereich 128 bis 6.800 Hz, max. Ausgangsschall 80 dB gemessen nach DIN IEC 118-7 und 118-0
Das Gerät ist baugleich mit Produkt der Fa. Hörmann, gelistet auf der Pos.-Nr. 13.20.08.0043.
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0045

Bezeichnung: Linke C-M T80 Tinnitusgerät

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: IO-Custom-made-Tinnitusgerät (Breitband) mit Lautstärkeregler, regelbaren Frequenzbereichen im Hoch- und Tieftonbereich, Frequenzbereich von 400 bis 5400 Hz (Ohrsimulator), GC
Gerät ist baugleich mit Tinnitusgerät HC10NP der Fa. Hör-mann, Pos. -
Nr. 13.20.08.0016
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 0046

Bezeichnung: Linke C-M T70 Tinnitusgerät

Hersteller: audifon GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: IO-Custom-made-Tinnitusgerät (Breitband) mit Lautstärkeregler, regelbaren Frequenzbereich im Hoch- und Tieftonbereich, Frequenzbereich von 500 bis 5000 Hz (Ohrsimulator), GC
Gerät ist baugleich mit Tinnitusgerät HC10N der Fa. Hörmann, Pos.-Nr. 13.20.08.0017
Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen
Positionsnummer:	13. 20. 14. 0047
Bezeichnung:	Pure Carat 301 M Tinnitus Kombiinstrument
Hersteller:	audifon GmbH & Co. KG
Konstruktionsmerkmale:	HdO-Gerät mit Tinnitusmasker
Bauform:	HdO
Bauart-Nr.:	DHI 4275
Gerät baugleich mit:	-
Anzahl der Kanäle:	je 8-kanalig bei HdO und Tinnitusmasker
Verstärkung:	90 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
Mikrofonsystem:	dual mit adaptiver Richtcharakteristik
Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell über FB
Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 8 AGC 0, Anzahl 1
Klangblenden:	nein
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/5
Batterietyp:	ZL 13
Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
Telefonspule:	ja
Audiоеingang:	ja
Fernbedienung optional:	ja
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	400 - 10000 Hz
Summenpegel:	80,81 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1250 - < 10000 Hz
Summenpegel:	80,54 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - 2000 Hz
Summenpegel:	62,48 dB
Sonstige Ausstattungen:	SoundLearning, SpeechFocus, TruEar, SoundBrilliance, eWindScreen, Störgeräuschreduktion, Sprachanhebung, e2e wireless 2.0, Situationserkennung, SoundSmoothing

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen
Positionsnummer:	13. 20. 14. 0048
Bezeichnung:	Pure Carat 301 P Tinnitus Kombiinstrument
Hersteller:	audifon GmbH & Co. KG
Konstruktionsmerkmale:	HdO-Gerät mit Tinnitusmasker
	Bauform: HdO
	Bauart-Nr.: DHI 4276
	Gerät baugleich mit: -
	Anzahl der Kanäle: je 8-kanalig bei HdO und Tinnitusmasker
	Verstärkung: 101 dB bei 1,6 kHz
	Signalverarbeitung: digital
	Mikrofone: 2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem: dual mit adaptiver Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung: ja
	Einstellbare Parameter: alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung: automatisch, manuell über FB
	Regelsysteme: AGC I, Anzahl 8
	AGC 0, Anzahl 1
	Klangblenden: nein
	Schaltung mehrerer Programme möglich: ja/5
	Batterietyp: ZL 13
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung: ja
	Telefonspule: ja
	Audiоеingang: ja
	Fernbedienung optional: ja
	Frequenzgang: StandardEinstellung
	Frequenzbereich: 400 - 10000 Hz
	Summenpegel: 80,56 dB
	Frequenzgang: Hochtoneinstellung
	Frequenzbereich: 1250 - < 10000 Hz
	Summenpegel: 80,24 dB
	Frequenzgang: Tieftoneinstellung
	Frequenzbereich: < 200 - 2000 Hz
	Summenpegel: 60,81 dB
	Sonstige Ausstattungen: SoundLearning, SpeechFocus, TruEar, SoundBrilliance, eWindScreen, Störgeräuschreduktion, Sprachanhebung, e2e wireless 2.0, Situationserkennung, SoundSmoothing

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen
Positionsnummer:	13. 20. 14. 0049
Bezeichnung:	Pure Carat 301 HP Tinnitus Kombiinstrument
Hersteller:	audifon GmbH & Co. KG
Konstruktionsmerkmale:	HdO-Gerät mit Tinnitusmasker
Bauform:	HdO
Bauart-Nr.:	DHI 4277
Gerät baugleich mit:	-
Anzahl der Kanäle:	je 8-kanalig bei HdO und Tinnitusmasker
Verstärkung:	106 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
Mikrofonsystem:	dual mit adaptiver Richtcharakteristik
Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell über FB
Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 8 AGC 0, Anzahl 1
Klangblenden:	nein
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/5
Batterietyp:	ZL 13
Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
Telefonspule:	ja
Audiоеingang:	ja
Fernbedienung optional:	ja
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	400 - 10000 Hz
Summenpegel:	80,56 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1250 - < 10000 Hz
Summenpegel:	80,24 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - 2000 Hz
Summenpegel:	60,81 dB
Sonstige Ausstattungen:	SoundLearning, SpeechFocus, TruEar, SoundBrilliance, eWindScreen, Störgeräuschreduktion, Sprachanhebung, e2e wireless 2.0, Situationserkennung, SoundSmoothing

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen
Positionsnummer:	13. 20. 14. 0050
Bezeichnung:	Pure Carat 501 M Tinnitus Kombiinstrument
Hersteller:	audifon GmbH & Co. KG
Konstruktionsmerkmale:	HdO-Gerät mit Tinnitusmasker
	Bauform: HdO
	Bauart-Nr.: DHI 4279
	Gerät baugleich mit: -
	Anzahl der Kanäle: je 12-kanalig bei HdO und Tinnitusmasker
	Verstärkung: 90 dB bei 1,6 kHz
	Signalverarbeitung: digital
	Mikrofone: 2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem: dual mit adaptiver Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung: ja
	Einstellbare Parameter: alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung: automatisch, manuell über FB
	Regelsysteme: AGC I, Anzahl 12
	AGC 0, Anzahl 4
	Klangblenden: nein
	Schaltung mehrerer Programme möglich: ja/5
	Batterietyp: ZL 13
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung: ja
	Telefonspule: ja
	Audiоеingang: ja
	Fernbedienung optional: ja
	Frequenzgang: StandardEinstellung
	Frequenzbereich: 400 - 10000 Hz
	Summenpegel: 80,81 dB
	Frequenzgang: Hochtoneinstellung
	Frequenzbereich: 1250 - < 10000 Hz
	Summenpegel: 80,54 dB
	Frequenzgang: Tieftoneinstellung
	Frequenzbereich: < 200 - 2000 Hz
	Summenpegel: 62,48 dB
	Sonstige Ausstattungen: SoundLearning, SpeechFocus, TruEar, SoundBrilliance, eWindScreen, Störgeräuschreduktion, Sprachanhebung, e2e wireless 2.0, Situationserkennung, SoundSmoothing

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen
Positionsnummer:	13. 20. 14. 0051
Bezeichnung:	Pure Carat 501 P Tinnitus Kombiinstrument
Hersteller:	audifon GmbH & Co. KG
Konstruktionsmerkmale:	HdO-Gerät mit Tinnitusmasker
	Bauform: HdO
	Bauart-Nr.: DHI 4280
	Gerät baugleich mit: -
	Anzahl der Kanäle: je 12-kanalig bei HdO und Tinnitusmasker
	Verstärkung: 100 dB bei 1,6 kHz
	Signalverarbeitung: digital
	Mikrofone: 2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem: dual mit adaptiver Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung: ja
	Einstellbare Parameter: alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung: automatisch, manuell über FB
	Regelsysteme: AGC I, Anzahl 12
	AGC 0, Anzahl 4
	Klangblenden: nein
	Schaltung mehrerer Programme möglich: ja/5
	Batterietyp: ZL 13
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung: ja
	Telefonspule: ja
	Audiоеingang: ja
	Fernbedienung optional: ja
	Frequenzgang: StandardEinstellung
	Frequenzbereich: 400 - 10000 Hz
	Summenpegel: 80,81 dB
	Frequenzgang: Hochtoneinstellung
	Frequenzbereich: 1250 - < 10000 Hz
	Summenpegel: 80,54 dB
	Frequenzgang: Tieftoneinstellung
	Frequenzbereich: < 200 - 2000 Hz
	Summenpegel: 62,48 dB
	Sonstige Ausstattungen: SoundLearning, SpeechFocus, TruEar, SoundBrilliance, eWindScreen, Störgeräuschreduktion, Sprachanhebung, e2e wireless 2.0, Situationserkennung, SoundSmoothing

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen
Positionsnummer:	13. 20. 14. 0052
Bezeichnung:	Pure Carat 501 HP Tinnitus Kombiinstrument
Hersteller:	audifon GmbH & Co. KG
Konstruktionsmerkmale:	HdO-Gerät mit Tinnitusmasker
Bauform:	HdO
Bauart-Nr.:	DHI 4281
Gerät baugleich mit:	-
Anzahl der Kanäle:	je 16-kanalig bei HdO und Tinnitusmasker
Verstärkung:	106 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	2 Kugelmikrofone
Mikrofonsystem:	dual mit adaptiver Richtcharakteristik
Ausgangsschall druckbegrenzung:	ja
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	automatisch, manuell über FB
Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 16 AGC 0, Anzahl 4
Klangblenden:	ja / aktiv / Anzahl 2
Schaltung mehrerer Programme möglich:	ja/5
Batterietyp:	ZL 13
Störschall unterdrückende Softwareauslegung:	ja
Telefonspule:	ja
Audiоеingang:	ja
Fernbedienung optional:	ja
Frequenzgang:	StandardEinstellung
Frequenzbereich:	400 - 10000 Hz
Summenpegel:	80,81 dB
Frequenzgang:	Hochtoneinstellung
Frequenzbereich:	1250 - < 10000 Hz
Summenpegel:	80,54 dB
Frequenzgang:	Tieftoneinstellung
Frequenzbereich:	< 200 - 2000 Hz
Summenpegel:	62,48 dB
Sonstige Ausstattungen:	SoundLearning, SpeechFocus, TruEar, SoundBrilliance, eWindScreen, Störgeräuschreduktion, Sprachanhebung, e2e wireless 2.0, Situationserkennung, SoundSmoothing

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen
Positionsnummer:	13. 20. 14. 0053
Bezeichnung:	Pure Carat 701 M Tinnitus Kombiinstrument
Hersteller:	audifon GmbH & Co. KG
Konstruktionsmerkmale:	HdO-Gerät mit Tinnitusmasker
	Bauform: HdO
	Bauart-Nr.: DHI 4283
	Gerät baugleich mit: -
	Anzahl der Kanäle: je 16-kanalig bei HdO und Tinnitusmasker
	Verstärkung: 90 dB bei 1,6 kHz
	Signalverarbeitung: digital
	Mikrofone: 2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem: dual mit adaptiver Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung: ja
	Einstellbare Parameter: alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung: automatisch, manuell über FB
	Regelsysteme: AGC I, Anzahl 16
	AGC 0, Anzahl 4
	Klangblenden: ja / aktiv / Anzahl 2
	Schaltung mehrerer Programme möglich: ja/5
	Batterietyp: ZL 13
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung: ja
	Telefonspule: ja
	Audiоеingang: ja
	Fernbedienung optional: ja
	Frequenzgang: StandardEinstellung
	Frequenzbereich: 400 - 10000 Hz
	Summenpegel: 80,68 dB
	Frequenzgang: Hochtoneinstellung
	Frequenzbereich: 1250 - < 10000 Hz
	Summenpegel: 80,66 dB
	Frequenzgang: Tieftoneinstellung
	Frequenzbereich: < 200 - 2000 Hz
	Summenpegel: 62,45 dB
	Sonstige Ausstattungen: SoundLearning, SpeechFocus, TruEar, SoundBrilliance, eWindScreen, Störgeräuschreduktion, Sprachanhebung, e2e wireless 2.0, Situationserkennung, SoundSmoothing

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen
Positionsnummer:	13. 20. 14. 0054
Bezeichnung:	Pure Carat 701 P Tinnitus Kombiinstrument
Hersteller:	audifon GmbH & Co. KG
Konstruktionsmerkmale:	HdO-Gerät mit Tinnitusmasker
	Bauform: HdO
	Bauart-Nr.: DHI 4284
	Gerät baugleich mit: -
	Anzahl der Kanäle: je 16-kanalig bei HdO und Tinnitusmasker
	Verstärkung: 100 dB bei 1,6 kHz
	Signalverarbeitung: digital
	Mikrofone: 2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem: dual mit adaptiver Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung: ja
	Einstellbare Parameter: alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung: automatisch, manuell über FB
	Regelsysteme: AGC I, Anzahl 16
	AGC 0, Anzahl 4
	Klangblenden: ja / aktiv / Anzahl 2
	Schaltung mehrerer Programme möglich: ja/5
	Batterietyp: ZL 13
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung: ja
	Telefonspule: ja
	Audiоеingang: ja
	Fernbedienung optional: ja
	Frequenzgang: StandardEinstellung
	Frequenzbereich: 400 - 10000 Hz
	Summenpegel: 80,68 dB
	Frequenzgang: Hochtoneinstellung
	Frequenzbereich: 1250 - < 10000 Hz
	Summenpegel: 80,66 dB
	Frequenzgang: Tieftoneinstellung
	Frequenzbereich: < 200 - 2000 Hz
	Summenpegel: 62,45 dB
	Sonstige Ausstattungen: SoundLearning, SpeechFocus, TruEar, SoundBrilliance, eWindScreen, Störgeräuschreduktion, Sprachanhebung, e2e wireless 2.0, Situationserkennung, SoundSmoothing

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen
Positionsnummer:	13. 20. 14. 0055
Bezeichnung:	Pure Carat 701 HP Tinnitus Kombiinstrument
Hersteller:	audifon GmbH & Co. KG
Konstruktionsmerkmale:	Hd0-Gerät mit Tinnitusmasker
	Bauform: Hd0
	Bauart-Nr.: DHI 4285
	Gerät baugleich mit: -
	Anzahl der Kanäle: je 16-kanalig bei Hd0 und Tinnitusmasker
	Verstärkung: 106 dB bei 1,6 kHz
	Signalverarbeitung: digital
	Mikrofone: 2 Kugelmikrofone
	Mikrofonsystem: dual mit adaptiver Richtcharakteristik
	Ausgangsschall druckbegrenzung: ja
	Einstellbare Parameter: alle digital programmierbar
	Verstärkungsregelung: automatisch, manuell über FB
	Regelsysteme: AGC I, Anzahl 16
	AGC 0, Anzahl 4
	Klangblenden: ja / aktiv / Anzahl 2
	Schaltung mehrerer Programme möglich: ja/5
	Batterietyp: ZL 13
	Störschall unterdrückende Softwareauslegung: ja
	Telefonspule: ja
	Audiоеingang: ja
	Fernbedienung optional: ja
	Frequenzgang: StandardEinstellung
	Frequenzbereich: 400 - 10000 Hz
	Summenpegel: 80,68 dB
	Frequenzgang: Hochtoneinstellung
	Frequenzbereich: 1250 - < 10000 Hz
	Summenpegel: 80,66 dB
	Frequenzgang: Tieftoneinstellung
	Frequenzbereich: < 200 - 2000 Hz
	Summenpegel: 62,45 dB
	Sonstige Ausstattungen: SoundLearning, SpeechFocus, TrueEar, SoundBrilliance, eWindScreen, Störgeräuschreduktion, Sprachanhebung, e2e wireless 2.0, Situationserkennung, SoundSmoothing

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 14. 1951	
Bezeichnung:	pro+3 CZ 9 mini RITE T (85-Hörer) Tinnitus-Kombi gerät	
Hersteller:	Bernafon Hörgeräte AG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 9798
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	Coral 9 mini RITE T (85-Hörer)
	Tinnitus-	Kombi gerät
		Soni Ton CZ 9 mini RITE T (85-Hörer)
		Tinnitus-Kombi gerät
		pro+3 CZ 9 mini RITE T (85-Hörer)
		Tinnitus-Kombi gerät
		Captivate 100 mini RITE T (85-Hörer)
		Tinnitus-Kombi gerät
	individuell veränderbares	
	Frequenzspektrum:	einstellbar in 16 Bändern
	Regelungsfähigkeit der	
	Lautstärke des Geräusches:	durch Programmierung, manuell am Gerät
		und manuell über Zubehör
	maximaler Summenpegel am	
	2ccm-Kuppler:	97 dB
	Frequenzbereich am	
	2ccm-Kuppler:	< 200 Hz bis > 8000 Hz
	Manuelle Bedienelemente am	
	Gerät:	vorhanden
	fernbedienbar:	ja
	sonstige Merkmale der Tinnitusfunktion gemäß Herstellerangaben:	
	Produktbezeichnung des	
	zugehörigen Hörgerätes:	Viron 9 mini RITE T (85-Hörer)
	Bauart-Nr. der	
	Hörgerätefunktion:	DHI 9763
	maximale Verstärkung (HFA-FOG	
	am 2ccm-Kuppler):	46 dB
	maximaler Ausgangsschall-	
	druckpegel (Maximal-OSPL90	
	am 2ccm-Kuppler):	115 dB
	programmierbare digitale	
	Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle	
	(jeweils mit einstellb. AGC):	16
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme /	
	-situationen im Mikrofonmodus:	4 / 0

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 1951

Bezeichnung: pro+3 CZ 9 mini RITE T (85-Hörer) Tinnitus-Kombigerät

Anzahl aller sonstigen Hörpro-

gramme / -situationen: 1

Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden

Richtcharakteristik, welche

eine frontal ausgerichtete

Schallaufnahme ermöglicht:

omnidirektionale Charakteristik, fest

einstellbare Richtcharakteristik und

adaptive Richtcharakteristik

vorhanden

Frequenzmodifikation:

Telefonspule:

vorhanden

Audioreingang (DAI):

nicht vorhanden

DataLogging:

vorhanden

manuelle Bedienelemente am

Gerät:

Lautstärkeregler und/oder

Programmwechsel

sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 14. 1952	
Bezeichnung:	pro+3 CZ 7 mini RITE T (85-Hörer) Tinnitus-Kombi gerät	
Hersteller:	Bernafon Hörgeräte AG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 9801
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	Coral 7 mini RITE T (85-Hörer)
	Tinnitus-	Kombi gerät
		Soni Ton CZ 7 mini RITE T (85-Hörer)
		Tinnitus-Kombi gerät
		pro+3 CZ 7 mini RITE T (85-Hörer)
		Tinnitus-Kombi gerät
		Captivate 80 mini RITE T (85-Hörer)
		Tinnitus-Kombi gerät
	individuell veränderbares Frequenzspektrum:	einstellbar in 14 Bändern
	Regelungsfähigkeit der Lautstärke des Geräusches:	durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell über Zubehör
	maximaler Summenpegel am 2ccm-Kuppler:	97 dB
	Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler:	< 200 Hz bis 6871 Hz
	Manuelle Bedienelemente am Gerät:	vorhanden
	fernbedienbar:	ja
	sonstige Merkmale der Tinnitusfunktion gemäß Herstellerangaben:	
	Produktbezeichnung des zugehörigen Hörgerätes:	Viron 7 mini RITE T (85-Hörer)
	Bauart-Nr. der Hörgerätefunktion:	DHI 9776
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	47 dB
	maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	14
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	4 / 0

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 1952

Bezeichnung: pro+3 CZ 7 mini RITE T (85-Hörer) Tinnitus-Kombigerät

Anzahl aller sonstigen Hörpro-

gramme / -situationen: 1

Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden

Richtcharakteristik, welche

eine frontal ausgerichtete

Schallaufnahme ermöglicht:

omnidirektionale Charakteristik, fest

einstellbare Richtcharakteristik und

adaptive Richtcharakteristik

vorhanden

Frequenzmodifikation:

Telefonspule:

vorhanden

Audioreingang (DAI):

nicht vorhanden

DataLogging:

vorhanden

manuelle Bedienelemente am

Gerät:

Lautstärkeregler und/oder

Programmwechsel

sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 14. 1953	
Bezeichnung:	pro+3 CZ 5 mini RITE T (85-Hörer) Tinnitus-Kombigerät	
Hersteller:	Bernafon Hörgeräte AG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 9804
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	Coral 5 mini RITE T (85-Hörer)
	Tinnitus-	Kombigerät
		Soni Ton CZ 5 mini RITE T (85-Hörer)
		Tinnitus-Kombigerät
		pro+3 CZ 5 mini RITE T (85-Hörer)
		Tinnitus-Kombigerät
		Captive 60 mini RITE T (85-Hörer)
		Tinnitus-Kombigerät
	individuell veränderbares Frequenzspektrum:	einstellbar in 12 Bändern
	Regelungsfähigkeit der Lautstärke des Geräusches:	durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell über Zubehör
	maximaler Summenpegel am 2ccm-Kuppler:	97 dB
	Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler:	< 200 Hz bis 6871 Hz
	Manuelle Bedienelemente am Gerät:	vorhanden
	fernbedienbar:	ja
	sonstige Merkmale der Tinnitusfunktion gemäß Herstellerangaben:	
	Produktbezeichnung des zugehörigen Hörgerätes:	Viron 5 mini RITE T (85-Hörer)
	Bauart-Nr. der Hörgerätefunktion:	DHI 9789
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	47 dB
	maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	4 / 0

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 1953

Bezeichnung: pro+3 CZ 5 mini RITE T (85-Hörer) Tinnitus-Kombigerät

Anzahl aller sonstigen Hörpro-

gramme / -situationen: 1

Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden

Richtcharakteristik, welche

eine frontal ausgerichtete

Schallaufnahme ermöglicht:

omnidirektionale Charakteristik, fest

einstellbare Richtcharakteristik und

adaptive Richtcharakteristik

vorhanden

Frequenzmodifikation:

Telefonspule:

vorhanden

Audioreingang (DAI):

nicht vorhanden

DataLogging:

vorhanden

manuelle Bedienelemente am

Gerät:

Lautstärkeregler und/oder

Programmwechsel

sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 14. 1966	
Bezeichnung:	KINDduro 3210TP	
Hersteller:	KIND Hörgeräte GmbH & Co. KG	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. : Energiequelle: Gerät baugleich mit: individuell veränderbares Frequenzspektrum: Regelungsfähigkeit der Lautstärke des Geräusches: maximaler Summenpegel am 2ccm-Kuppler: Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler: Manuelle Bedienelemente am Gerät: fernbedienbar: sonstige Merkmale der Tinnitusfunktion gemäß Herstellerangaben:	DHI 9918 Batterie vom Typ 13 (PR48) KINDduro 3200TP Opn S 3 Hd0 105 Tinnitus-Kombigerät einstellbar in 12 Bändern durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell über Zubehör 91 dB < 200 Hz bis 6456 Hz vorhanden ja Opn S 3 Hd0 105
	Produktbezeichnung des zugehörigen Hörgerätes: Bauart-Nr. der Hörgerätefunktion: maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler): maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): programmierbare digitale Signalverarbeitung: Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC): Störschallunterdrückung: Rückkopplungsunterdrückung: Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus: Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / -situationen:	DHI 9881 61 dB 131 dB vorhanden 12 vorhanden vorhanden 4 / 3 2

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 1966

Bezeichnung: KINDduro 3210TP

Ausgangsschall druckbegrenzung: vorhanden

Richtcharakteristik, welche

eine frontal ausgerichtete

Schallaufnahme ermöglicht:

omni direktionale Charakteristik, fest

einstellbare Richtcharakteristik und

adaptive Richtcharakteristik

Frequenzmodifikation:

vorhanden

Telefonspule:

vorhanden

Audi oeingang (DAI):

vorhanden

DataLogging:

vorhanden

manuelle Bedienelemente am

Gerät:

Lautstärkesteller und/oder

Programmwechsel

sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:

OpenSound Optimizer

Spatial Sound LX, 2 Frequenzbänder

Impulsschall-Management LX. 2 Einstellungen

Tinnitus Sound Support

Konnektivität

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte
Positionsnummer:	14. 24. 05. 0018
Bezeichnung:	Oxyway Fix I Druckminderer, Art.-Nr. WM 30100
Hersteller:	Weinmann Emergency Medical Technology
Konstruktionsmerkmale:	Gerätetyp: Druckminderer für Druckgasflaschen Gewicht: 530 g Größe: 70 mm x 94 mm x 69 mm Eingangsdruk: 20000 kPa Ausgangsdruk: 450 kPa +/- 20 kPa Flow: fest eingestellt 4 l/min Kompatibilität: Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß Norm möglich Lieferumfang: <ol style="list-style-type: none">1. Druckminderer, Art.-Nr. WM 301002. Sicherheitsanhänger3. Gebrauchsanweisung4. Ersatzdichtungen, Art.-Nr. WM 11485. Ersatzfilterschraube, Art.-Nr. WM 30905

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 0020

Bezeichnung: Oxyway Fix II Druckminderer, Art.-Nr. WM 30200

Hersteller: Weinmann Emergency Medical Technology

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Druckminderer für Druckgasflaschen
Gewicht: 640 g
Größe: 136 mm bis 156 mm x 94 mm x 69 mm
Eingangsdruk: 20000 kPa
Ausgangsdruck: 450 kPa +/- 20 kPa
Flow: fest eingestellt 120 l/min
Kompatibilität: Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß
Norm möglich
Lieferumfang: 1. Druckminderer, Art.-Nr. WM 30200
 2. Sicherheitsanhänger
 3. Gebrauchsanweisung
 4. Set Ersatzdichtungen, Art.-Nr. WM 1148
 5. Ersatzfilterschraube, Art.-Nr. WM 30905
Erforderliches Zubehör für den Betrieb ohne Sauerstoffspar-system:
 Sprudleranfeuchter, Art.-Nr. WM 13730

weitere Option: Flowmeter regulierbar 0 - 15 l/min,
 Art.-Nr. WM 1280

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 0021

Bezeichnung: Oxytron 3 Druckminderer, Art.-Nr. WM 30150

Hersteller: Weinmann Emergency Medical Technology

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Druckminderer für Gasflaschen
Gewicht: 750 g
Größe (H x B x T): 90 mm x 146 mm x 90 mm
Eingangsdruk: 20.000 kPa
Ausgangsdruck: 150 kPa +/- 8 kPa
Flow: fest eingestellt auf 12 l/min +/-
 1, 2 l/min
Kompatibilität: Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß
 Norm möglich
Lieferumfang: 1. Druckminderer, Art.-Nr. WM 30150
 2. Gebrauchsanweisung
 3. Sicherheitsanhänger
 4. Set-Ersatzdichtungen, Art.-Nr. WM 1148
 5. Ersatzfilterschraube, Art.-Nr. WM 905

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte																
Positionsnummer:	14. 24. 05. 4012																
Bezeichnung:	Oxymino Art. -Nr. 500-0001 + Art. -Nrn. 500-0051 und 500-0052																
Hersteller:	Heinen + Löwenstein Medizin-Elektronik GmbH																
Konstruktionsmerkmale:	<table><tr><td>Gerätetyp:</td><td>Elektronisches Sparsystem für Druckgasflaschen</td></tr><tr><td>Gewicht:</td><td>200 g ohne Batterie</td></tr><tr><td>Größe (H x B x T):</td><td>119 mm x 82 mm x 30 mm</td></tr><tr><td>Energieversorgung:</td><td>2 x 1,5 V Batterien/Akkus</td></tr><tr><td>Leistung (Flow):</td><td>entsprechend 1 l/min bis 8 l/min</td></tr><tr><td>Triggerung:</td><td>bei jedem Atemzug</td></tr><tr><td>Alarmer:</td><td>Batterieüberwachung, fehlende Einatmung, fehlende O₂-Versorgung</td></tr><tr><td>Lieferumfang:</td><td><ol style="list-style-type: none">1. Oxymino Sauerstoffregler, Art. -Nr. 500-00012. Spiralschlauch Art. -Nr. 500-00033. Gebrauchsanleitung4. Akkuladegerät incl. Akkusatz Art. -Nrn. 500-0051 und 500-0052</td></tr></table>	Gerätetyp:	Elektronisches Sparsystem für Druckgasflaschen	Gewicht:	200 g ohne Batterie	Größe (H x B x T):	119 mm x 82 mm x 30 mm	Energieversorgung:	2 x 1,5 V Batterien/Akkus	Leistung (Flow):	entsprechend 1 l/min bis 8 l/min	Triggerung:	bei jedem Atemzug	Alarmer:	Batterieüberwachung, fehlende Einatmung, fehlende O ₂ -Versorgung	Lieferumfang:	<ol style="list-style-type: none">1. Oxymino Sauerstoffregler, Art. -Nr. 500-00012. Spiralschlauch Art. -Nr. 500-00033. Gebrauchsanleitung4. Akkuladegerät incl. Akkusatz Art. -Nrn. 500-0051 und 500-0052
Gerätetyp:	Elektronisches Sparsystem für Druckgasflaschen																
Gewicht:	200 g ohne Batterie																
Größe (H x B x T):	119 mm x 82 mm x 30 mm																
Energieversorgung:	2 x 1,5 V Batterien/Akkus																
Leistung (Flow):	entsprechend 1 l/min bis 8 l/min																
Triggerung:	bei jedem Atemzug																
Alarmer:	Batterieüberwachung, fehlende Einatmung, fehlende O ₂ -Versorgung																
Lieferumfang:	<ol style="list-style-type: none">1. Oxymino Sauerstoffregler, Art. -Nr. 500-00012. Spiralschlauch Art. -Nr. 500-00033. Gebrauchsanleitung4. Akkuladegerät incl. Akkusatz Art. -Nrn. 500-0051 und 500-0052																
	Produkt wird nicht mehr hergestellt.																

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 12. 0004

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Dräger HomeCare Business Unit HomeCare

Konstruktionsmerkmale: Produkt wird nicht mehr hergestellt / vertrieben.
Eintrag am: 15. 12. 2007
Alte Pos. -Nr. 14. 24. 09. 0001

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 12. 0010

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Dräger HomeCare Business Unit HomeCare

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Langzeitbeatmungsgerät (24 h) für
den häuslichen Einsatz
Beatmungsdruckbereich: bis 80 hPa
Beatmungsflowbereich: 1 l/min bis 28 l/min
Triggerschwellenbereich: - 3 hPa bis 10 hPa
Beatmungsdruckanzeige: analog
Steuerprinzip: Volumendosierung, zeitgesteuert,
volumenkonstant oder druckgesteuert
Gewicht: 16,5 kg
Stromversorgung: Netz, 12 V Gleichspannung, integr.
Akku für 30 min Betrieb
Lieferumfang: Grundgerät (Art.-Nr. 8410640) ohne
Zubehör
Sonstiges: integriertes Monitoring von Atem-
wegsdruck, Apnoe, elektrische Ver-
sorgung, unzulässige Geräteeinstel-
lungen, Gerätefunktion
Eintrag am: 15. 12. 2007
Gerät baugleich mit Pos. Nr. 14. 24. 12. 0013
Optionen: 02-Anreicherungsset, Anfeuchter, zusätzliche Moni-
toreinheiten
Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.
Alte Pos.-Nr.: 14. 24. 09. 0008

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 12. 0025

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Dräger HomeCare Business Unit HomeCare

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Beatmungsgerät zur intermittierenden und dauernden Beatmung im häuslichen Einsatz
Betriebsart: CPAP, PSV, PCV, (Assist), PCV-PR (Assist), integrierter PEEP von 3 bis 20 mbar
Triggerempfindlichkeit: einstellbar
Beatmungsdruckbereich: 5 - 50 mbar
Beatmungsdruckanzeige: digital
Gewicht: 4,8 kg
Größe: 385 x 175 x 275 mm
Betriebsspannung: 100 - 240 V, 50 - 60 Hz oder 12 - 24 V Gleichspannung, integrierte Batterie für mind. 2-stündigen Betrieb
Wartung: alle 12 Monate
Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Netzteil und Bedienungsanleitung sowie internem Akku
 2. Wiederverwendbares Schlauchsystem 2 m, Art.-Nr. 25703875
 3. Ausatemventil Art.-Nr. 5730003
Eintrag am: 15. 12. 2007
Gerät wurde bis 31. 12. 2005 unter dem Namen Camena mit eingeschränktem Funktionsumfang gefertigt.
Alte Pos. -Nr.: 14. 24. 09. 0024

Produkt wird nicht mehr hergestellt.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 16. 2073

Bezeichnung: CARA nasal Maske; Art.-Nrn.: WM 25590, WM 25600, WM 25610, WM 25590AV, WM 25600AV, WM 25610AV

Hersteller: Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Mehrfach verwendbares Nasen-Maskensystem für Systeme zur Schlafapnoe-Behandlung und zur nicht-invasiven, nicht lebenserhaltenden Beatmung von Patienten.

Art. - Nrn. :	WM 25590	WM 25600	WM 25610
	WM 25590AV	WM 25600AV	WM 25610AV

Größe:	XS	S/M	M/L
--------	----	-----	-----

Abmessungen:	72 mm x 112 mm x 70 mm	72 mm x 117 mm x 70 mm	72 mm x 118 mm x 70 mm
--------------	------------------------------	------------------------------	------------------------------

Gewicht:	58 g	59 g	60 g
----------	------	------	------

Schalleistungspegel:	26 dB(A) ± 3 dB(A)
----------------------	--------------------

Druckbereich:	4 hPa bis 30 hPa
---------------	------------------

Widerstand:	0,02 hPa bei 50 l/min 0,3 hPa bei 100 l/min
-------------	--

Lieferumfang:	1 x Maskenkörper
	1 x Maskenwulst
	1 x Kugelgelenk
	1 x Drehhülse
	1 x Kopfbänderung inkl. Bänderungsclips
	1 x Stirnstütze
	1 x Gebrauchsanweisung

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 16. 2075

Bezeichnung: CARA nasal Maske; Art.-Nrn.: WM 25590-1000, WM 25600-1000, WM 25610-1000, WM 25590AV-1000, WM 25600AV-1000, WM 25610AV-1000

Hersteller: Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Mehrfach verwendbares Nasen-Maskensystem für Systeme zur Schlafapnoe-Behandlung und zur nicht-invasiven, nicht lebenserhaltenden Beatmung von Patienten.

Art. -Nrn. :	WM 25590-1000	WM 25600-1000	WM 25610-1000
	WM 25590AV-1000	WM 25600AV-1000	WM 25610AV-1000
Größe:	XS	S/M	M/L
Abmessungen:	72 mm x 112 mm x 70 mm	72 mm x 117 mm x 70 mm	72 mm x 118 mm x 70 mm
Gewicht:	58 g	59 g	60 g
Schallleistungspegel:	26 dB(A) ± 3 dB(A)		
Druckbereich:	4 hPa bis 30 hPa		
Widerstand:	0,02 hPa bei 50 l/min 0,3 hPa bei 100 l/min		
Lieferumfang:	1 x Maskenkörper 2 x Maskenwulst 1 x Kugelgelenk 1 x Drehhülse 1 x Kopfbänderung inkl. Bänderungsclips 1 x Stirnstütze 1 x Gebrauchsanweisung		

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 14. 7081

Bezeichnung: Speedi Cath Flex Einmal kathetern, Art.-Nrn. 28920, 28922, 28924, 28916

Hersteller: Coloplast GmbH

Konstruktionsmerkmale: Einmalkatheter für Männer aus Polyurethan (Phthalat- und DEHP-frei), mit hydrophiler Beschichtung aus Polyethylenglykol (PEG) ca. 15 ml, Kugelspitze, CH 10, CH 12, CH 14, CH 16, Länge ca. 44 cm, steril.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15. 25. 21. 2004

Bezeichnung: CONT AM Vagi nal tampon

Hersteller: MED. SSE-SYSTEM GmbH Alfred v. d. Lehr

Konstruktionsmerkmale: Vagi nal tampon aus PVA, i n verschiedenen Größen und Formen, mi t Rückhol faden.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 0002

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.0008

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 0003

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.0007

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 0007

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.0009

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 0004

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.0010

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 0008

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.0011

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 0012

Bezeichnung: VenoTrain® curaflow, C-T; Art.-Nrn.: 200 0xx0 xxxxxxx

Hersteller: Bauerfeind AG

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf-Caprihose in Maßanfertigung, flachgestrickt, KKL
1

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 1002

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.1009

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 1003

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.1008

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 1009

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.1010

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 1004

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.1011

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 1010

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.1013

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 1019

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.1012

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 2002

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.2007

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 2003

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.2006

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 2010

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.2008

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 2004

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.2009

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 2011

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.2011

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 2017

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.2010

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 3002

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.3005

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 3008

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.3006

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 3003

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.3007

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 3009

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.21.3008

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 18. 3010

Bezeichnung: VenoTrain® curaflow, C-T; Art.-Nrn.: 200 0xx0 xxxxxxx

Hersteller: Bauerfeind AG

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf-Caprihose in Maßanfertigung, flachgestrickt, KKL
4

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 0002

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.0006

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 0003

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.0005

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 0007

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.0007

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 0002

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.1007

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 0004

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.0008

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 0008

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.0009

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 0012

Bezeichnung: VenoTrain® curaflow, E-T; Art.-Nrn.: 200 0xx0 xxxxxxx

Hersteller: Bauerfeind AG

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf-Bermudahose in Maßanfertigung, flachgestrickt,
KKL 1

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 1003

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.1005

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 1009

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.1006

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 1004

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.1008

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 1010

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.1010

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 1019

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.1009

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 2002

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.2007

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 2003

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.2006

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 2010

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.2008

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 2004

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.2009

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 2011

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.2011

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 2017

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.2010

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 2014

Bezeichnung: VenoTrain® curaflow, E-T; Art.-Nrn.: 200 0xx0 xxxxxxx

Hersteller: Bauerfeind AG

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf-Bermudahose in Maßanfertigung, flachgestrickt,
KKL 3.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 3002

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.3005

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 3008

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.3006

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 3003

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.3007

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 3009

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos. -Nr 17.06.22.3008

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 19. 3010

Bezeichnung: VenoTrain® curaflow, E-T; Art.-Nrn.: 200 0xx0 xxxxxxx

Hersteller: Bauerfeind AG

Konstruktionsmerkmale: Kompressionsstrumpf-Bermudahose in Maßanfertigung, flachgestrickt,
KKL 4

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 99. 01. 2040

Bezeichnung: Kimba Inline Zwilling

Hersteller: Otto Bock HealthCare Deutschland GmbH

Konstruktionsmerkmale: Inline Rehakinderwagen mit 2 Sitzplätzen
Rehakarre aus farbigeschildertem Aluminiumrahmen, faltbar,
Rahmenlänge verstellbar, Montagemöglichkeit von zwei Sitzeinheiten
in und gegen die Fahrtrichtung, hintereinander
angeordnet, Sitzadapter kantelbar, vorne zwei Schwenkrollen,
hinten feststellbare Räder, schalenartig gepolsterte Sitzeinheiten
mit winkelverstellbarem Rücken, Kniewinkel- und Bein-
längenverstellbare Fußstützen.
Bereifung hinten: 245 x 55
Bereifung vorne: 180 x 48
Länge (ohne Sitze): 122,5 cm
Gesamtbreite: 61,5 cm
Leergewicht (2 Sitze): 22,4 bis 25 kg
zul. Belastung: 35,4 bis 38 kg
Rückenwinkel: 0 bis 175 Grad
Sitzwinkel: - 20 bis 34 Grad
Sitzbreite: 26 bis 29 cm, 32 bis 35 cm
Sitztiefe: 20 bis 31 cm, 24 bis 40 cm
Rückenhöhe: 50 bis 70 cm, 57 bis 75 cm

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 04. 04. 2003

Bezeichnung: M. 4s 0A, M. 4s 0A comfort, Knieorthese, Art.-Nrn. G02wxyz, G. 52w. xyz und
G. 527. 201-6 bis G. 528. 391-6

Hersteller: medi GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Knieführungs- bzw. Funktionssicherungsbandage in starrer
Konstruktion, mit einstellbaren Gelenken, in Extension: 0°, 10°,
20°, 30°, 45°, in Flexion: 0°, 10°, 20°, 30°, 45°, 60°, 75°, 90° und
zur Immobilisierung: 0°, 10°, 20°, 30°, 45°, mit vier
Klettverschlüssen sowie Kondylenpolstern, in sechs Größen von 31 cm
bis 74 cm Oberschenkelumfang.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 09. 04. 0031

Bezeichnung: Armabduktionskissen 15°, Art.-Nrn. 3830, 3832, 3833, 3833-1-3, 3871-3876

Hersteller: Achim Ruthner GmbH

Konstruktionsmerkmale: Textile Bandage zur Fixierung des Schultergelenkes und des Unterarms, mit einem Fixationsgurt über der Schulter und einem Bauchgurt, Schaumstoffkissen für eine leichte Abduktion von ca. 15°, in drei Größen von bis 34 cm bis über 39 cm Unterarmlänge, für rechts oder links.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 31 Schuhe

Positionsnummer: 31. 03. 03. 3036

Bezeichnung: MeropeStyle - Verband- und Reha Schuh - Kurzzeit, Art.-Nrn. OG47001 - OG47007

Hersteller: Merope SoftOrthopaedics GmbH

Konstruktionsmerkmale: Kurzzeit-Verbandschuh bestehend aus einer durchgehenden, profilierten Kunststoffsohle und einem textilen, gepolsterten Schaft, der bis unter die Knöchel reicht. Der zehenfreie Schuhschaft lässt sich komplett öffnen und wird mittels zweier Klettverschlüsse am Fuß fixiert, Größen S bis L.

Art. -Nr. OG47001 = Frauen / Small
Art. -Nr. OG47002 = Frauen / Medium
Art. -Nr. OG47003 = Frauen / Large
Art. -Nr. OG47004 = Männer / Small
Art. -Nr. OG47005 = Männer / Medium
Art. -Nr. OG47006 = Männer / Large
Art. -Nr. OG47007 = Männer / X-Large

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 31 Schuhe

Positionsnummer: 31. 03. 03. 5066

Bezeichnung: MeropeStyle - Zehen -und Entlastungsschuh - Kurzzeit, Art.-Nrn. 0G46101 bis 0G46105

Hersteller: Merope SoftOrthopaedics GmbH

Konstruktionsmerkmale: Vorfußentlastungsschuh bestehend aus profiliertem Laufsohle mit Fersenauftritt, etwa von der Ferse bis zum Mittelfuß, Vorfußsohle bis zu den Zehen reichend, textilem Schuhschaft bis zum Knöchel reichend, der mit gegenläufigen Klettverschlüssen auf dem Fußrücken geschlossen wird. Der Schuhschaft bietet ausreichend Raum, um verbundene Füße aufzunehmen. Der Schuh wird in den Größen XS, X, M, L, XL gefertigt.
Art.-Nrn.: 0G46101, 0G46102, 0G46103, 0G46104, 0G46105

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 99 Verschiedenes

Positionsnummer: 99. 27. 01. 0004

Bezeichnung: Stauringe für Vakuumerektionshilfen, Art. -Nrn. AES 8/10/12, 5/15/20/22

Hersteller: KESSEL medintim GmbH

Konstruktionsmerkmale: Erektionsringe besteht aus verschieden großen Spannringen mit Griffflaschen in den Größen 8mm, 10 mm, 12,5 mm, 15 mm, 20 mm und 22 mm Durchmesser.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 15. Mai 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 29. Mai 2019
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:

Produktgruppe 99 Verschiedenes

Positionsnummer: 99. 99. 03. 0002

Bezeichnung: nicht besetzt

Hersteller: ZOLL Lifecor Inc.

Konstruktionsmerkmale: Produkt wurde umgruppiert, neue Pos.-Nr 09. 11. 01. 0001