



ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
ATEMWEGE				
J44.x0	COPD mit FEV1 <35%	AT		
J84.10	Sonstige interstitielle Lungenkrankheiten mit Fibrose, ohne Angabe einer akuten Exazerbation	AT		
J84.80	Sonstige näher bezeichnete interstitielle Lungenkrankheiten, ohne Angabe einer akuten Exazerbation	AT		

ENTWICKLUNGSSTÖRUNGEN				
F84.0	frühkindlicher Autismus			
F84.1	Atypischer Autismus			
F84.3	Andere desintegrative Störung des Kindesalters	ZN	EN1	SP1
F84.4	Überaktive Störung mit Intelligenzminderung und Bewegungstereotypien		PS1	
F84.5	Asperger-Syndrom			
F84.8	Sonstige tiefgreifende Entwicklungsstörungen			
F84.2	Rett-Syndrom	ZN / EX WS / AT	PS1 EN1 *SB1 / SB3	SP1 SC1

LYMPHSYSTEM				
C00- C97	Bösartige Neubildungen nach Op/Radiatio , z.B. ■ Mammakarzinom ■ Malignome Kopf/Hals / kleines Becken	LY		
I89.01 oder I89.02 I89.04 oder I89.05 I97.82 oder I97.83 I97.85 oder I97.86 Q82.01 oder Q82.02 Q82.04 oder Q82.05	Lymphödem Extremität, Stadium II oder III Lymphödem, sonstige Lokalis., Stadium II oder III Lymphödem n. med. Maßn. axillär, St. II oder III Lymphödem n. med. Maßn. inguinal, St. II oder III Hereditäres Lymphödem, Extremität, St. II oder III Hereditäres Lymphödem, sonst. Lok., St. II oder III	LY		

Erläuterungen:

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

nnb = nicht näher bezeichnet

*Indikationsschlüssel gefettet/orange (Bsp.: **SB1**) = Blankverordnung möglich

ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
NERVENSYSTEM				
G12.2	Motoneuron-Krankheit	ZN	EN2	SC
G12.9	Spinale Muskelatrophie nnb	AT	SB3	SP6
G14	Post- Polio -Syndrom	ZN / PN / AT	EN1 / EN2 / EN3	SC / SP6
G20.2-	Morbus Parkinson (schwerstgr., Stadium 5 – Rollstuhl)	ZN	EN1	SC / SP6 / ST1
G24.3	Torticollis spasticus (nur bei gleichzeitiger leitliniengerechter medikamentöser Therapie)	ZN		
G60.8	Hereditäre/idiopathische Neuropathie	EX / CS PN / SO4	*SB1 / SB2 EN3	
G61.0- G61.8	Guillain-Barré-Syndrom Chron. inflammat. demyelin. Polyneuropathie (CIPD)	PN PN	EN3 EN3	
G70.2	Myasthenie	PN / AT	EN3 / SB3	SC / SP6
G71.0	Muskeldystrophie	ZN / AT	EN2 / SB3	SC / SP6
G71.2	Angeborene Myopathie	WS / EX PN / AT	EN3 / SB3	SC / SP6
G71.3	Mitochondriale Myopathie	ZN / PN	EN1 / EN3 SB3	SC / SP6
G80.9	Infantile Zerebralparese nnb	ZN	EN1	SP1 / SP2 / SP6 SC1
G82.0- G82.1- G82.2- G82.3- G82.4- G82.5-	Schlaffe Paraparese und Paraplegie Spastische Paraparese und Paraplegie Paraparese und Paraplegie nnb Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie Spastische Tetraparese und Tetraplegie Tetraparese und Tetraplegie nnb	ZN	EN1 / EN2	
G91.2-	Normaldruckhydrozephalus	ZN	EN1	
G93.1 G93.80	Anoxische Hirnschädigung, and. nicht klassifiziert Wachkoma (apallisches Syndrom)	ZN	EN1	SC
G95.0	Syringomyelie und Syringobulbie	ZN	EN1 / EN2	
Q01.9 Q03.9 Q04.9	Enzephalozele nnb Angeborener Hydrozephalus nnb Angeborene Fehlbildung des Gehirns nnb	ZN / AT S01 / S03	EN1	SC SP1 / SP5 / SP6
Q05.4 Q05.9	Spina bifida mit Hydrozephalus Spina bifida ohne Hydrozephalus	ZN / AT S01 / S03	EN1	SC SP1 / SP5 / SP6
Q06.0 Q06.1 Q06.2 Q06.3 Q06.4 Q06.8 Q06.9	Amyelie Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarks Diastematomyelie Fehlbildungen der Cauda equina Hydromyelie Sonstige Fehlbildungen des Rückenmarks Angeborene Fehlbildung des Rückenmarks nnb	ZN AT S01 / S03	EN2	SC SP1 / SP6
T90.5	Folgen einer intrakraniellen Verletzung , die unter S06.- klassifizierbar ist. Folgen, die ein Jahr oder länger nach der akuten Verletzung bestehen. Inklusive: S06.1 bis S06.9 Exklusive: S06.0 Gehirnerschütterung	ZN AT S03	EN1	SC SP5 / SP6



ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
SKELETTSYSTEM UND BINDEGEWEBE				
M07.1- M08.1- M08.9- M45.0-	Arthritis mutilans bei Psoriasis (= der Finger- / Zehengelenke) Morbus Bechterew (Juvenile Spondylitis ankylosans) Juvenile chronische Arthritis, nnb Morbus Bechterew (Spondylitis ankylosans)	WS EX	*SB1	
M05.1-	Felty-Syndrom	WS / EX / AT	*SB1	
M34.0 M34.1	Progressive systemische Sklerose CR(E)ST-Syndrom	WS / EX / AT	*SB1 / SB3	
M32.1 M32.8	Lupus erythematodes mit Organbeteiligung sonstiger Lupus erythematodes	EX / WS / AT	*SB1 / SB3	
M41.0- M41.1-	Idiopath. Skoliose Kind (> 20° n. Cobb) Idiopath. Skoliose Jugendliche (> 20°, bis 18. LJ)	WS / EX	*SB1	
Q71.9 Q72.9 Q73.8	Reduktionsdefekte (z.B. durch Contergan ®) Reduktionsdefekte der oberen Extremität nnb Reduktionsdefekte der unteren Extremität nnb Reduktionsdefekte nnb Extremität(en)	CS / AT PN / WS / EX ZN / GE / LY S01 / S02 S03 / S04	SB2	
Q74.3	Arthrogryposis multiplex congenita	EX3 / EX4	SB5	
Q78.0	Osteogenesis imperfecta	EX / WS	*SB1	
Q86.80	Thalidomid-(Contergan ®-)Embryopathie			SP3 / SP4 / SP6
Q87.0	Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes	WS EX	SB2	SP3 / SF / SC
Q87.2	Fehlbildungssyndrom mit Beteiligung der Extremitäten	EX / CS / LY	*SB1 / SB2	
Q87.4	Marfan -Syndrom	EX / WS / AT	*SB1 / SB3	

STOFFWECHSEL				
E74.0 E75.0 E76.0	Glykogenspeicherkrankheiten (z.B. M. Pompe) GM2-Gangliosidose Mukopolysaccharidose, Typ I	ZN PN / AT WS / EX CS / S01	EN1 *SB1 / SB3	SC

Ernährungs- therapie				
E84.9	Mukoviszidose	AT	CF	
diverse*	Seltene angeborene Stoffwechselerkrankungen (nur wenn ansonsten Tod / Behinderung droht)		SAS	

*vgl. Heilmittel Diagnoseliste 1.1.2024 der KBV

ICD	Diagnose	Physiotherapie	Ergotherapie	Logopädie
SPRACHSTÖRUNGEN				
Q37.8 Q37.9	Gaumenspalte , mit beiderseitiger bzw. Gaumenspalte mit einseitiger Lippenspalte			SP3 / SF
CHROMOSOMENANOMALIEN				
Q90.9	Down -Syndrom nnb (Trisomie 21)	ZN	EN1	SP1 / SP3 RE1 / SC
Q91.3 Q91.7 Q96.9	Edwards-Syndrom nnb (Trisomie 18) Patau-Syndrom nnb (Trisomie 13) Turner -Syndrom nnb (Karyotyp 45, X0 etc.)	ZN	EN1	SP1
Q93.4	Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5	WS / EX / ZN	EN1	SP1
Q99.2	Fragiles X-Chromosom	ZN S02	EN1 SB3 PS1 / PS2	SP1 / SP3 / SP5 SF RE1 / RE2
VERBRENNUNGEN / VERÄTZUNGEN				
T20.3/7	Verbrennung/Verätzung III° Kopf/Hals			ST1 / SP6 / SC
T21.3/7	Verbrennung/Verätzung III° Rumpf			
T22.3/7	Verbrennung/Verätzung III° Schulter/Arm (bei T22.30, 22.32, 22.33 EX)	LY / CS / EX / WS	SB2	
T23.3/7	Verbrennung/Verätzung III° Hand/-gelenk			
T24.3/7	Verbrennung/Verätzung III° Hüfte/Bein			
T25.3/7	Verbrennung/Verätzung III° Fuß			
T29.3/7	Verbrennung/Verätzung III° mehrere Regionen			
EXTREMITÄTEN				
Z89.3	Beidseitiger Verlust obere Extremität	LY / CS / EX / WS	SB2	
Z89.7	Beidseitiger Verlust der unteren Extremität			
Z89.8	Verlust von oberen und unteren Extremitäten			

Erläuterungen:

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

nnb = nicht näher bezeichnet
*Indikationsschlüssel gefettet/orange (Bsp.: **SB1**) = Blankverordnung möglich

Quellen: G-BA 16.5.24 zur Änderung Heilmittel-Richtlinie ab 1.10.24; KBV: Heilmittel Diagnoseliste 1.1.24
Zusammenfassung, Sortierung: C. Claus. Alle Angaben ohne Gewähr.

Spickzettel-Updates auf www.hausarzt.link/heilmittel-spicker

**Aktuelle Spickzettel
sichern!
Jetzt registrieren unter
[www.hausaerztliche-
praxis.digital](http://www.hausaerztliche-praxis.digital)**