
Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 01 Absauggeräte

Positionsnummer: 01.99.01.6003

Bezeichnung: SuctionPro72, Single Lumen; Art.-Nrn.: Z150-10, -12, -14, -16, Z155-10, -12, -14

Hersteller: Smiths Medical International Ltd.

Konstruktionsmerkmale: Das geschlossene endotracheale Absaugsystem dient der standardisierten Sekretabsaugung aus dem Bronchial-Tracheal-Raum bei tracheotomierten Patienten. Der in einer transparenten Hülle geschützte Katheter wird am integrierten doppelten Drehgelenk an die Trachealkanüle des Patienten konnektiert. Der Katheter besitzt eine laut Hersteller max. Anwendungsdauer von 72 h und kann während dieser Zeit beliebig oft in die Trachealkanüle eingeführt werden, ohne das Beatmungsschlauchsystem vom Patienten zu diskonnectieren. Die Katheter bieten die Möglichkeit zur Katheterreinigung ohne Lavage.

Die geschlossenen Absaugsysteme können in das Beatmungssystem integriert werden und machen die Diskonnektion des Patienten während des Absaugvorganges vom Respirator überflüssig. Es ist eine arretierbare Endkappe für den Daumenhebel angebracht, sowie ein durchsichtiger Anschluss für die Entleerung der Leitungsbahn.

Randbedingung: Laut Hersteller ist dieses geschlossene Absaugsystem nicht für Patienten in der Pädiatrie und Neonatologie geeignet.

Artikel: Geschlossenes Absaugsystem mit integriertem

Doppelgelenk

Material: PHT, DEHP

Ausführung: gerade, einlumig

Öffnungen: Zentralöffnungen, zwei seitliche Augen,
Anschluss für Absauggerät, Beatmungssystem,
Patientenzugang, Spülung

Durchmesser: FR 10, 12, 14, 16

Länge: 300 - 570 mm

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 01 Absauggeräte

Positionsnummer: 01.99.01.6004

Bezeichnung: SuctionPro72, Doppel Lumen; Art.-Nrn.: Z250-12, -14, -16, Z255-12, -14

Hersteller: Smiths Medical International Ltd.

Konstruktionsmerkmale: Das geschlossene endotracheale Absaugsystem dient der standardisierten Sekretabsaugung aus dem Bronchial-Tracheal-Raum bei tracheotomierten Patienten. Der in einer transparenten Hülle geschützte Katheter wird am integrierten doppelten Drehgelenk an die Trachealkanüle des Patienten konnektiert. Der Katheter besitzt eine laut Hersteller max. Anwendungsdauer von 72 h und kann während dieser Zeit beliebig oft in die Trachealkanüle eingeführt werden, ohne das Beatmungsschlauchsystem vom Patienten zu diskonnectieren. Die Katheter bieten die Möglichkeit zur Katheterreinigung ohne Lavage.

Die geschlossenen Absaugsysteme können in das Beatmungssystem integriert werden und machen die Diskonnektion des Patienten während des Absaugvorganges vom Respirator überflüssig. Es ist eine arritierbare Endkappe für den Daumenhebel angebracht, sowie ein durchsichtiger Anschluss für die Entleerung der Leitungsbahn.

Randbedingung: Laut Hersteller ist dieses geschlossene Absaugsystem nicht für Patienten in der Pädiatrie und Neonatologie geeignet.

Artikel:	Geschlossenes Absaugsystem mit integriertem
Doppelgelenk	
Material:	PHT, DEHP
Ausführung:	gerade, doppelumig
Öffnungen:	Zentralöffnungen, zwei seitliche Augen, Anschluss für Absauggerät, Beatmungssystem, Patientenzugang, Spülung
Durchmesser:	FR 12, 14, 16
Länge:	300 - 570 mm

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0004

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 50 ml, 50 ml/h, Art.-Nr.: 481030

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	91 mm
Durchmesser Pumpe:	35 mm
Gewicht:	55,2 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	50 ml
Durchflussrate:	50 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0005

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 100 ml, 50 ml/h, Art.-Nr.: 481090

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	91 mm
Durchmesser Pumpe:	35 mm
Gewicht:	55,2 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	100 ml
Durchflussrate:	50 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0006

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 250 ml, 50 ml/h, Art.-Nr.: 481150

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	111 mm
Durchmesser Pumpe:	38 mm
Gewicht:	76,3 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	250 ml
Durchflussrate:	50 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0007

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 100 ml, 100 ml/h, Art.-Nr.: 481040

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	91 mm
Durchmesser Pumpe:	35 mm
Gewicht:	55,2 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	100 ml
Durchflussrate:	100 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0008

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 250 ml, 100 ml/h, Art.-Nr.: 481120

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	111 mm
Durchmesser Pumpe:	38 mm
Gewicht:	76,3 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	250 ml
Durchflussrate:	100 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0009

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 400 ml, 100 ml/h, Art.-Nr.: 481100

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	126 mm
Durchmesser Pumpe:	42 mm
Gewicht:	89,7 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	400 ml
Durchflussrate:	100 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0010

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 250 ml, 125 ml/h, Art.-Nr.: 481130

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	111 mm
Durchmesser Pumpe:	38 mm
Gewicht:	76,3 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	250 ml
Durchflussrate:	125 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0011

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 250 ml, 175 ml/h, Art.-Nr.: 481060

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	111 mm
Durchmesser Pumpe:	38 mm
Gewicht:	76,3 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	250 ml
Durchflussrate:	175 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung,
	Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0012

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 100 ml, 200 ml/h, Art.-Nr.: 481010

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	91 mm
Durchmesser Pumpe:	35 mm
Gewicht:	55,2 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	100 ml
Durchflussrate:	200 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0013

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 250 ml, 250 ml/h, Art.-Nr.: 481050

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	111 mm
Durchmesser Pumpe:	38 mm
Gewicht:	76,3 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	250 ml
Durchflussrate:	250 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0014

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 500 ml, 250 ml/h, Art.-Nr.: 481080

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	148 mm
Durchmesser Pumpe:	44 mm
Gewicht:	108,7 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	500 ml
Durchflussrate:	250 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0015

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 60 ml, 2 ml/h, Art.-Nr.: 480050

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	111 mm
Durchmesser Pumpe:	38 mm
Gewicht:	76,3 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	60 ml
Durchflussrate:	2 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0016

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 100 ml, 2 ml/h, Art.-Nr.: 480080

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	148 mm
Durchmesser Pumpe:	44 mm
Gewicht:	108,7 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	100 ml
Durchflussrate:	2 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0017

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 60 ml, 5 ml/h, Art.-Nr.: 480010

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	91 mm
Durchmesser Pumpe:	35 mm
Gewicht:	55,2 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	60 ml
Durchflussrate:	2 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0018

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 125 ml, 5 ml/h, Art.-Nr.: 480030

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	101 mm
Durchmesser Pumpe:	38 mm
Gewicht:	74 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	125 ml
Durchflussrate:	5 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0019

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 270 ml, 5 ml/h, Art.-Nr.: 480090

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	126 mm
Durchmesser Pumpe:	42 mm
Gewicht:	89,7 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	270 ml
Durchflussrate:	5 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0020

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 270 ml, 10 ml/h, Art.-Nr.: 480040

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem

Länge Pumpe :	126 mm
Durchmesser Pumpe:	42 mm
Gewicht:	89,7 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	270 ml
Durchflussrate:	5 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03. 29. 07. 0021

Bezeichnung: SMARTeZ™ Soft Shell Infusionspumpe, 100 ml, 2 ml/h, Art.-Nr.: 484010

Hersteller: Epic International - Hemaraj Eastern Seaborad Industrial Estate

Konstruktionsmerkmale: Einmal-Infusionspumpe inklusive Überleitsystem für die Chemo-Therapie

Länge Pumpe :	91 mm
Durchmesser Pumpe:	35 mm
Gewicht:	55,2 g
Förderprinzip:	elastomerischer Druck
Füllvolumen:	100 ml
Durchflussrate:	2 ml/h
Anschlüsse:	Luer-Lock

Lieferumfang:	Infusionspumpe mit fest installiertem
Überleitsystem	bestehend aus: Pumpe mit Einfüllöffnung, Schlauch mit Klemme, Filter und
Patientenanschluss	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe **03 Applikationshilfen**

Positionsnummer: 03. 36. 07. 1002

Bezeichnung: Ami ka+ Ernährungspumpe; Art. -Nr. : Z044220

Hersteller: Fresenius Kabi AG

Konstruktionsmerkmale: Ami ka+ ist eine lineare peristaltische Ernährungspumpe zur kontinuierlichen und intermittierenden Applikation von enteralen Ernährungssubstanzen. Sie kann mobil und stationär betrieben werden.

Abmessung (LxBxH): 48 mm x 128 mm x 138 mm

Gewicht: 610 g

Displaygröße: 40 mm x 59 mm

Stromversorgung: Netzversorgung 110 - 230 V/50 - 60 Hz, 9 VA
AC/DC Adapter mit 9 V DC Ausgangsspannung
Ni MH (Nickel-Metallhydrid) Akku

mit 4,8 V, 2,2 Ah

Akku-Laufzeit: 24 h +/- 5 % bei 125 ml/h

Akku-Ladezeit: 6 h

Fördergenauigkeit: +/- 7 % bei 50 ml/h, +/- 10% als Mittelwert
über

den gesamten Bereich der möglichen Förderraten

Flussrate: 1 ml/h bis 600 ml/h

Flussratenschritte: 1 ml/h

Zielvolumen: 1 - 5000 ml

Volumenschritte: 1 ml

Max. Förderdruck: 1875 mmHg (ca. 250 kPa) +/- 225 mmHg (ca. 30 kPa)

Alarmsignale: Akku Voralarm, Verschluss vor bzw. hinter dem
Fördermechanismus, Überleitgerät falsch oder

nicht
eingelsgt, Beutel/Schlauch leer - Luftalarm,
Pumpentür offen, Zielvolumen erreicht bzw.

fast
erreicht, Systemfehler

Lieferumfang: 1 x Ami ka+ Ernährungspumpe, Art. -Nr. : Z044220

1 x Pumpenhalter COM

1 x Ami ka AC/DC-Adapter

1 x Schwesternrufkabel, 1 USB-Kabel

1 x Gebrauchsanweisung

1 x Begleitdokumentation

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04. 40. 05. 2012

Bezeichnung: SuperPole; Art.-Nr.: SP-S, SP-HD mit SPB-AK

Hersteller: HealthCraft Products Inc.

Konstruktionsmerkmale: Boden-Deckenstange aus Stahl, verstellbar mittels Spindel, endständige runde Bodenstützplatte wird durch Klemmkraft über eine Spindel fixiert, endständiges Deckenteil wird mittels einer Leiste an der Decke fixiert. Bei Bedarf kann die Leiste fest mit der Decke verschraubt werden, welche eine ausreichende Festigkeit und Ebenheit aufweist. Erhältlich in den Ausführungen SuperPole (Art.-Nr.: SP-S) und SuperPole Heavy Duty (Art.-Nr.: SP-HD).

Max. Belastbarkeit:	136 kg (SP-S), 204 kg (SP-HD) (vertikal)
Länge:	2,36 m bis 2,52 m
Griffdurchmesser:	38 mm
Länge Deckenleiste:	508 mm
Durchmesser Grundplatte:	k. A.
Eigengewicht:	8,1 kg
Material	Stahl, PVC, NBR, POM

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 05 Bandagen

Positionsnummer: 05. 09. 02. 0039

Bezeichnung: Clavi cul abandage (Rückenorthese) ORTHO 14-315, Art. -Nr. OFT 315

Hersteller: Orthoservi ce AG

Konstruktionsmerkmale: Clavi cul abandage bestehend aus zwei unel astischen und gepol sterten Gurten mi t Uml enkschl aufe und Kl ettverschl üssen und ei nem Rückenpol ster, in ei ner Uni versal größe.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 05 Bandagen

Positionsnummer: 05. 11. 04. 1019

Bezeichnung: Amoena Post-OP-BH Leyla; Art. -Nrn.: 44605 (weiß) + 44606 (schwarz)

Hersteller: Amoena Medizin-Orthopädie-Technik GmbH

Konstruktionsmerkmale: Komprimierende Brustbandage bestehend aus einem Brustkorb umfassenden, elastischen Leibteil mit vorderen Reissverschluss, anpassbaren Schultergurten mit Klettverschlüssen, universale Cups und Umfanggrößen von 70/75 bis 110/115

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 07 Blindenhilfsmittel

Positionsnummer: 07. 50. 01. 1020

Bezeichnung: TF25XL, Telefaltstock; Art.-Nr.: D200068

Hersteller: Comde-Derenda GmbH

Konstruktionsmerkmale: 5-teiliger Telefaltstock, zerlegbar.
Abmessung Stock (DxL): 25 mm x 1330 mm
Abmessung Stock (DxL): 25 mm x 1470 mm maximal
Abmessung Griff (DxL): 18 mm x 185 mm
Gesamtgewicht: 218 g
Unterstockgewicht: -
Rohrmaterial: Aluminiumlegierung
Griffmaterial: Buchenholz
Spitzen: ohne Tastspitze
Lieferumfang: fünfteiliger Telefalt TF 25 XL
Reflexionsfolie
Bedienungsanleitung

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 12 Hilfsmittel bei Tracheostoma und Laryngektomie

Positionsnummer: 12. 24. 02. 1001

Bezeichnung: DURAPUR® XL, Art. -Nrn.: 23200-8, 23200-9, 23200-10

Hersteller: Andreas Fahl Medizintechnik-Vertrieb GmbH

Konstruktionsmerkmale: Artikel: DURAPUR® XL, bestehend aus einer Außenkanüle,
Material: Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst
Farbe: Schild transparent, Rohr transparent
Größe: 8 mm, 9 mm, 10 mm
Länge: von 105,0 mm bis 115,0 mm

Außenkanüle

Durchmesser - Außen: von 10,4 mm bis 12,4 mm

- Innen: von 8,2 mm bis 10,0 mm

Sonderanfertigungen: -

Wiederaufarbeitung: nicht möglich

Lieferumfang: DURAPUR® XL,
Art. -Nrn.: 23200-8, 23200-9, 23200-10
1 x Außenkanüle
1 x Gebrauchsanweisung
1 x Kanülentrageband
1 x Kanülenpass

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	12 Hilfsmittel bei Tracheostoma und Laryngektomie
Positionsnummer:	12. 24. 02. 1002
Bezeichnung:	Durapur®, Art. -Nrn. : 23000 7, 23000 8, 23000 9, 23000 10, 23000 11, 23000 12
Hersteller:	Andreas Fahl Medizintechnik-Vertrieb GmbH
Konstruktionsmerkmale:	Artikel : DURAPUR®, bestehend aus einer Außenkanüle Material : Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist. Farbe: Schild transparent, Rohr transparent Größe: 7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm, 11 mm, 12 mm Länge: von 65 mm bis 90 mm Außenkanüle Durchmesser - Außen: von 10,6 mm bis 16,5 mm - Innen: von 8,7 mm bis 14,3 mm Sonderanfertigungen: - Wiederaufarbeitung: nicht möglich Lieferumfang: Durapur®, Art. -Nrn. : 23000 7, 23000 8, 23000 9, 23000 10, 23000 11, 23000 12 1 x Außenkanüle 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 12 Hilfsmittel bei Tracheostoma und Laryngektomie

Positionsnummer: 12. 24. 03. 0040

Bezeichnung: SILVERVENT® 1 IC, Art.-Nrn.: 10000-1, 10000-2, 10000-3, 10000-4, 10000-5,
10000-6, 10000-7, 10000-8, 10000-9, 10000-10, 10000-11, 10000-12, 10000-13

Hersteller: Andreas Fahl Medizintechnik-Vertrieb GmbH

Konstruktionsmerkmale: Artikel: Silber-Trachealkanüle, Innenkanüle mit flachem
Profil
Material: Silber
Farbe: Schildsilber, Rohrsilber
Größe: 1 bis 13
Länge: 50 mm bis 90 mm
Gewicht: 27 g bis 37 g

 Außenkanüle
 Durchmesser: - Außen: von 6,4 mm bis 15,0 mm
 - Innen: von 3,0 mm bis 11,0 mm

 Innenkanüle
 Durchmesser: - Außen: von 2,5 mm bis 10,3 mm
 - Innen: von 3,0 mm bis 11,0 mm

 Sonderanfertigungen: sieben, fenstern und kürzen
 Wiederaufarbeitung: möglich

 Lieferumfang: 1 x Silber-Trachealkanüle
 1 x Silber-Innenkanüle
 1 x Baumwolltrageband
 1 x Gebrauchsanweisung
 1 x Kanülenpass

 Sonstiges: Sterilisation möglich, Autoklavierbar

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	12 Hilfsmittel bei Tracheostoma und Laryngektomie
Positionsnummer:	12. 24. 03. 1099
Bezeichnung:	DURAPUR® XL 1 IC SIZE 8-10, Art. -Nrn. : 23201-8, 23201-9, 23201-10
Hersteller:	Andreas Fahl Medizintechnik-Vertrieb GmbH
Konstruktionsmerkmale:	Artikel : DURAPUR® XL 1 IC, bestehend aus einer Außenkanüle, und einer Innenkanüle
Material:	Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist.
Farbe:	Schild transparent, Rohr transparent
Größe:	8 mm, 9 mm, 10 mm
Länge:	von 105,0 mm bis 115,0 mm
Außenkanüle	
Durchmesser - Außen:	von 10,6 mm bis 13,6 mm
- Innen:	von 8,7 mm bis 11,3 mm
Innenkanüle	
Durchmesser - Außen:	von 8,7 mm bis 11,3 mm
- Innen:	von 5,6 mm bis 7,1 mm
Sonderanfertigungen:	-
Wiederaufarbeitung:	nicht möglich
Lieferumfang:	DURAPUR® XL 1 IC SIZE 8-10, Art. -Nrn. : 23201-8, 23201-9, 23201-10 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	12 Hilfsmittel bei Tracheostoma und Laryngektomie																														
Positionsnummer:	12. 24. 03. 1100																														
Bezeichnung:	DURAPUR® KOMBI 1 ICK SIZE 7-12, Art.-Nrn.: 23081-7, 23081-8, 23081-9, 23081-10, 23081-11, 23081-12																														
Hersteller:	Andreas Fahl Medizintechnik-Vertrieb GmbH																														
Konstruktionsmerkmale:	<table><tr><td>Artikel:</td><td>DURAPUR® KOMBI 1 ICK , bestehend aus einer</td></tr><tr><td>Außen-</td><td>kanüle, und einer Innenkanüle mit 22mm-Konnektor</td></tr><tr><td>Material:</td><td>Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist.</td></tr><tr><td>Farbe:</td><td>Schild transparent, Rohr transparent</td></tr><tr><td>Größe:</td><td>7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm, 11 mm, 12 mm</td></tr><tr><td>Länge:</td><td>von 65,0 mm bis 90,0 mm</td></tr><tr><td>Außenkanüle</td><td></td></tr><tr><td>Durchmesser - Außen:</td><td>von 10,6 mm bis 16,5 mm</td></tr><tr><td>- Innen:</td><td>von 8,7 mm bis 14,3 mm</td></tr><tr><td>Innenkanüle</td><td></td></tr><tr><td>Durchmesser - Außen:</td><td>von 8,7 mm bis 14,3 mm</td></tr><tr><td>- Innen:</td><td>von 5,6 mm bis 10,2 mm</td></tr><tr><td>Sonderanfertigungen:</td><td>-</td></tr><tr><td>Wiederaufarbeitung:</td><td>nicht möglich</td></tr><tr><td>Lieferumfang:</td><td>DURAPUR® KOMBI 1 ICK SIZE 7-12, Art.-Nrn.: 23081-7, 23081-8, 23081-9, 23081-10, 23081-11, 23081-12 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle mit 22mm-Konnektor 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass</td></tr></table>	Artikel:	DURAPUR® KOMBI 1 ICK , bestehend aus einer	Außen-	kanüle, und einer Innenkanüle mit 22mm-Konnektor	Material:	Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist.	Farbe:	Schild transparent, Rohr transparent	Größe:	7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm, 11 mm, 12 mm	Länge:	von 65,0 mm bis 90,0 mm	Außenkanüle		Durchmesser - Außen:	von 10,6 mm bis 16,5 mm	- Innen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm	Innenkanüle		Durchmesser - Außen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm	- Innen:	von 5,6 mm bis 10,2 mm	Sonderanfertigungen:	-	Wiederaufarbeitung:	nicht möglich	Lieferumfang:	DURAPUR® KOMBI 1 ICK SIZE 7-12, Art.-Nrn.: 23081-7, 23081-8, 23081-9, 23081-10, 23081-11, 23081-12 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle mit 22mm-Konnektor 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass
Artikel:	DURAPUR® KOMBI 1 ICK , bestehend aus einer																														
Außen-	kanüle, und einer Innenkanüle mit 22mm-Konnektor																														
Material:	Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist.																														
Farbe:	Schild transparent, Rohr transparent																														
Größe:	7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm, 11 mm, 12 mm																														
Länge:	von 65,0 mm bis 90,0 mm																														
Außenkanüle																															
Durchmesser - Außen:	von 10,6 mm bis 16,5 mm																														
- Innen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm																														
Innenkanüle																															
Durchmesser - Außen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm																														
- Innen:	von 5,6 mm bis 10,2 mm																														
Sonderanfertigungen:	-																														
Wiederaufarbeitung:	nicht möglich																														
Lieferumfang:	DURAPUR® KOMBI 1 ICK SIZE 7-12, Art.-Nrn.: 23081-7, 23081-8, 23081-9, 23081-10, 23081-11, 23081-12 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle mit 22mm-Konnektor 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass																														

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	12 Hilfsmittel bei Tracheostoma und Laryngektomie																												
Positionsnummer:	12. 24. 03. 1101																												
Bezeichnung:	DURAPUR® 1 IC SIZE 7 - 12, Art.-Nrn.: 23001-7, 23001-8, 23001-9, 23001-10, 23001-11, 23001-12																												
Hersteller:	Andreas Fahl Medizintechnik-Vertrieb GmbH																												
Konstruktionsmerkmale:	<table><tr><td>Artikel:</td><td>DURAPUR® 1 IC , bestehend aus einer Außenkanüle, und einer Innenkanüle</td></tr><tr><td>Material:</td><td>Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist.</td></tr><tr><td>Farbe:</td><td>Schild transparent, Rohr transparent</td></tr><tr><td>Größe:</td><td>7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm, 11 mm, 12 mm</td></tr><tr><td>Länge:</td><td>von 65 mm bis 90 mm</td></tr><tr><td>Außenkanüle</td><td></td></tr><tr><td>Durchmesser - Außen:</td><td>von 10,6 mm bis 16,5 mm</td></tr><tr><td>- Innen:</td><td>von 8,7 mm bis 14,3 mm</td></tr><tr><td>Innenkanüle</td><td></td></tr><tr><td>Durchmesser - Außen:</td><td>von 8,7 mm bis 14,3 mm</td></tr><tr><td>- Innen:</td><td>von 5,6 mm bis 10,2 mm</td></tr><tr><td>Sonderanfertigungen:</td><td>-</td></tr><tr><td>Wiederaufarbeitung:</td><td>nicht möglich</td></tr><tr><td>Lieferumfang:</td><td>DURAPUR® 1 IC SIZE 7 - 12, Art.-Nrn.: 23001-7, 23001-8, 23001-9, 23001-10, 23001-11, 23001-12 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass</td></tr></table>	Artikel:	DURAPUR® 1 IC , bestehend aus einer Außenkanüle, und einer Innenkanüle	Material:	Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist.	Farbe:	Schild transparent, Rohr transparent	Größe:	7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm, 11 mm, 12 mm	Länge:	von 65 mm bis 90 mm	Außenkanüle		Durchmesser - Außen:	von 10,6 mm bis 16,5 mm	- Innen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm	Innenkanüle		Durchmesser - Außen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm	- Innen:	von 5,6 mm bis 10,2 mm	Sonderanfertigungen:	-	Wiederaufarbeitung:	nicht möglich	Lieferumfang:	DURAPUR® 1 IC SIZE 7 - 12, Art.-Nrn.: 23001-7, 23001-8, 23001-9, 23001-10, 23001-11, 23001-12 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass
Artikel:	DURAPUR® 1 IC , bestehend aus einer Außenkanüle, und einer Innenkanüle																												
Material:	Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist.																												
Farbe:	Schild transparent, Rohr transparent																												
Größe:	7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm, 11 mm, 12 mm																												
Länge:	von 65 mm bis 90 mm																												
Außenkanüle																													
Durchmesser - Außen:	von 10,6 mm bis 16,5 mm																												
- Innen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm																												
Innenkanüle																													
Durchmesser - Außen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm																												
- Innen:	von 5,6 mm bis 10,2 mm																												
Sonderanfertigungen:	-																												
Wiederaufarbeitung:	nicht möglich																												
Lieferumfang:	DURAPUR® 1 IC SIZE 7 - 12, Art.-Nrn.: 23001-7, 23001-8, 23001-9, 23001-10, 23001-11, 23001-12 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass																												

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	12 Hilfsmittel bei Tracheostoma und Laryngektomie
Positionsnummer:	12. 24. 06. 1005
Bezeichnung:	DURAPUR® UNI XL 1 ICU SIZE 8-10, Art.-Nrn.: 23211-8, 23211-9, 23211-10
Hersteller:	Andreas Fahl Medizintechnik-Vertrieb GmbH
Konstruktionsmerkmale:	Artikel: DURAPUR® UNI XL 1 ICU, bestehend aus einer Außenkanüle, und einer Innenkanüle mit 15 mm-Kombiadapter, Material: Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist. Farbe: Schild transparent, Rohr transparent Größe: 8 mm, 9 mm, 10 mm Länge: von 105,0 mm bis 115,0 mm Außenkanüle Durchmesser - Außen: von 10,6 mm bis 13,6 mm - Innen: von 8,7 mm bis 11,3 mm Innenkanüle Durchmesser - Außen: von 8,7 mm bis 11,3 mm - Innen: von 5,6 mm bis 7,1 mm Sonderanfertigungen: - Wiederaufarbeitung: nicht möglich Lieferumfang: DURAPUR® UNI XL 1 ICU SIZE 8-10, Art.-Nrn.: 23211-8, 23211-9, 23211-10 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle mit 15 mm-Kombiadapter, gefenstert 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	12 Hilfsmittel bei Tracheostoma und Laryngektomie																														
Positionsnummer:	12. 24. 06. 1006																														
Bezeichnung:	DURAPUR® 1 ICU SIZE 7-12, Art.-Nrn.: 23011-7, 23011-8, 23011-9, 23011-10, 23011-11, 23011-12																														
Hersteller:	Andreas Fahl Medizintechnik-Vertrieb GmbH																														
Konstruktionsmerkmale:	<table><tr><td>Artikel:</td><td>DURAPUR® 1 ICU, bestehend aus einer Außenkanüle, und einer Innenkanüle mit 15 mm-</td></tr><tr><td>Konnektor</td><td></td></tr><tr><td>Material:</td><td>Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist.</td></tr><tr><td>Farbe:</td><td>Schild transparent, Rohr transparent</td></tr><tr><td>Größe:</td><td>7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm, 11 mm, 12 mm</td></tr><tr><td>Länge:</td><td>von 65 mm bis 90 mm</td></tr><tr><td>Außenkanüle</td><td></td></tr><tr><td>Durchmesser - Außen:</td><td>von 10,6 mm bis 16,5 mm</td></tr><tr><td>- Innen:</td><td>von 8,7 mm bis 14,3 mm</td></tr><tr><td>Innenkanüle</td><td></td></tr><tr><td>Durchmesser - Außen:</td><td>von 8,7 mm bis 14,3 mm</td></tr><tr><td>- Innen:</td><td>von 5,6 mm bis 10,2 mm</td></tr><tr><td>Sonderanfertigungen:</td><td>-</td></tr><tr><td>Wiederaufarbeitung:</td><td>nicht möglich</td></tr><tr><td>Lieferumfang:</td><td>DURAPUR® 1 ICU SIZE 7-12, Art.-Nrn.: 23011-7, 23011-8, 23011-9, 23011-10, 23011-11, 23011-12 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle mit 15 mm- Konnektor 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass</td></tr></table>	Artikel:	DURAPUR® 1 ICU, bestehend aus einer Außenkanüle, und einer Innenkanüle mit 15 mm-	Konnektor		Material:	Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist.	Farbe:	Schild transparent, Rohr transparent	Größe:	7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm, 11 mm, 12 mm	Länge:	von 65 mm bis 90 mm	Außenkanüle		Durchmesser - Außen:	von 10,6 mm bis 16,5 mm	- Innen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm	Innenkanüle		Durchmesser - Außen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm	- Innen:	von 5,6 mm bis 10,2 mm	Sonderanfertigungen:	-	Wiederaufarbeitung:	nicht möglich	Lieferumfang:	DURAPUR® 1 ICU SIZE 7-12, Art.-Nrn.: 23011-7, 23011-8, 23011-9, 23011-10, 23011-11, 23011-12 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle mit 15 mm- Konnektor 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass
Artikel:	DURAPUR® 1 ICU, bestehend aus einer Außenkanüle, und einer Innenkanüle mit 15 mm-																														
Konnektor																															
Material:	Außenkanüle: relativ weichem PU welches sich bei Körpertemperatur der Tracheostoma- und Trachealgeometrie anpasst Innenkanülen sind aus festem Material gefertigt und erlauben durch Ihre Nutzung eine Versteifung der Kanüle falls dies erforderlich ist.																														
Farbe:	Schild transparent, Rohr transparent																														
Größe:	7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm, 11 mm, 12 mm																														
Länge:	von 65 mm bis 90 mm																														
Außenkanüle																															
Durchmesser - Außen:	von 10,6 mm bis 16,5 mm																														
- Innen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm																														
Innenkanüle																															
Durchmesser - Außen:	von 8,7 mm bis 14,3 mm																														
- Innen:	von 5,6 mm bis 10,2 mm																														
Sonderanfertigungen:	-																														
Wiederaufarbeitung:	nicht möglich																														
Lieferumfang:	DURAPUR® 1 ICU SIZE 7-12, Art.-Nrn.: 23011-7, 23011-8, 23011-9, 23011-10, 23011-11, 23011-12 1 x Außenkanüle 1 x Innenkanüle mit 15 mm- Konnektor 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Kanülentrageband 1 x Kanülenpass																														

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
 Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0708	
Bezeichnung:	ViO E226 HP	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10609
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	68 dB
	maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	129 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 3
	Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audioreingang (DAI):	nicht vorhanden
	DataLogging:	vorhanden
	manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel
	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0709	
Bezeichnung:	ViO E326 HP	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10613
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	68 dB
	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	129 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	16
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audioreingang (DAI):	nicht vorhanden
	DataLogging:	vorhanden
	manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel
	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 10. 0710	
Bezeichnung:	ViO E426 HP	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10617
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	68 dB
	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	129 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	20
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audiointerferenz (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 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionnummer:	13. 20. 14. 2121	
Bezeichnung:	Pure 312 2Nx HP Tinnitus Kombiinstrument	
Hersteller:	Si gni a GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10478
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	individuell veränderbares
	Frequenzspektrum:	einstellbar in 4 Bändern
	Regelungsfähigkeit der Lautstärke des Geräusches:	durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell über Zubehör
	maximaler Summenpegel am 2ccm-Kuppler:	98 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:	Pure 312 2Nx HP
	Bauart-Nr. der Hörgerätefunktion:	DHI 10470
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	68 dB
	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	129 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	8
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	4 / 0
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 2121

Bezeichnung: Pure 312 2Nx HP Tinnitus Kombiinstrument

adaptive Richtcharakteristik

Frequenzmodifikation: vorhanden

Telefonspule: nicht 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 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 14. 3126	
Bezeichnung:	WIDEX EVOKE E-F2 220 M Tinnitus Kombi system	
Hersteller:	Widex A/S	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10579
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit: individuell veränderbares Frequenzspektrum:	Hoch- und Tieftonblende
	Regelungsfähigkeit der Lautstärke des Geräusches:	durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell über Zubehör
	maximaler Summenpegel am 2ccm-Kuppler:	109 dB
	Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler:	< 200 Hz bis 6484 Hz
	Manuelle Bedienelemente am Gerät:	vorhanden
	fernbedienbar:	ja
	sonstige Merkmale der Tinnitusfunktion gemäß Herstellerangaben:	
	Produktbezeichnung des zugehörigen Hörgerätes:	Widex EVOKE E-F2 220 M
	Bauart-Nr. der Hörgerätefunktion:	DHI 9149
	maximale Verstärkung am Ohrsimulator bei 1,6 kHz:	61 dB
	maximaler Ausgangsschall- druckpegel am Ohrsimulator:	123 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	10
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	3 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / -situationen:	3
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 3126

Bezeichnung: WIDEX EVOKE E-F2 220 M Tinnitus Kombisystem
Frequenzmodifikation: vorhanden
Telefonspule: vorhanden
Audioreingang (DAI): über Zubehör
DataLogging: vorhanden
manuelle Bedienelemente am
Gerät: Lautstärksteller und/oder
Programmwechsel
sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 14. 3127	
Bezeichnung:	WIDEX EVOKE E-F2 440 M Tinnitus Kombi system	
Hersteller:	Widex A/S	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10578
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit: individuell veränderbares Frequenzspektrum:	Hoch- und Tieftonblende
	Regelungsfähigkeit der Lautstärke des Geräusches:	durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell über Zubehör
	maximaler Summenpegel am 2ccm-Kuppler:	109 dB
	Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler:	< 200 Hz bis 6484 Hz
	Manuelle Bedienelemente am Gerät:	vorhanden
	fernbedienbar:	ja
	sonstige Merkmale der Tinnitusfunktion gemäß Herstellerangaben:	
	Produktbezeichnung des zugehörigen Hörgerätes:	Widex EVOKE E-F2 440 M
	Bauart-Nr. der Hörgerätefunktion:	DHI 9141
	maximale Verstärkung am Ohrsimulator bei 1,6 kHz:	61 dB
	maximaler Ausgangsschall- druckpegel am Ohrsimulator:	123 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	15
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	5 / 11
	Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / -situationen:	3
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 14. 3127

Bezeichnung: WIDEX EVOKE E-F2 440 M Tinnitus Kombi system
Frequenzmodifikation: vorhanden
Telefonspule: vorhanden
Audioreingang (DAI): über Zubehör
DataLogging: vorhanden
manuelle Bedienelemente am
Gerät: Lautstärkeregler und/oder
Programmwechsel
sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1442	
Bezeichnung:	TF7- 1 IIC 110/40	
Hersteller:	Starkey Laboratories, Inc. (Starkey Hearing Technologies)	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 7299
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 10 (PR 70)
	Gerät baugleich mit:	KINDevo 3810
	IIC (110/40)	Mini scopic Synergy Prestige Wireless
	(110/40)	SoundLens Synergy 1600 IIC (110/40)
	(110/40)	Mini scopic Synergy Prestige IIC
	Wireless IIC (110/40)	SoundLens Synergy iQ i1600 IIC
	(110/40)	SoundLens Synergy iQ 1600 IIC (110/40)
		Mini scopic Synergy iQ Prestige
		Mini scopic Synergy iQ Prestige IIC
	IIC (110/40)	KINDevo 3820
	(110/40)	Invisibel Synergy iQ Silver Wireless
		Invisibel Synergy iQ Silver IIC
		Soundlens Synergy i1600 IIC (110/40)
		TF7- 1 IIC nw (110/40)
	maximale Verstärkung bei 1,6 kHz:	44 dB
	maximaler Ausgangs- schalldruckpegel:	120 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	16
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	4 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / -situationen:	0
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 22. 1442

Bezeichnung: TF7- 1 IIC 110/40

Telefonspule: nicht vorhanden

Audi oei ngang (DAI): nicht vorhanden

DataLoggi ng: vorhanden

manuelle Bedi enelemente am

Gerät: nicht vorhanden

sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1443	
Bezeichnung:	TF7- 1 IIC 115/50	
Hersteller:	Starkey Laborator ies, Inc. (Starkey Hear ing Technol ogi es)	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart- Nr. :	DHI 7300
	Energi equelle:	Batterie vom Typ 10 (PR 70)
	Gerät bauglei ch mit:	Mini scopi c Synergy Prestige Wi rel ess
	IIC (115/50)	
		SoundLens Synergy 1600 IIC (115/50)
		Mini scopi c Synergy Prestige IIC
	(115/50)	
		SoundLens Synergy iQ i1600 IIC
	(115/50)	
		SoundLens Synergy iQ 1600 IIC (115/50)
		Mini scopi c Synergy iQ Prestige
	Wi rel ess IIC (115/50)	
		Mini scopi c Synergy iQ Prestige IIC
	(115/50)	
		Invi si bel Synergy iQ Silver Wi rel ess
	IIC (115/50)	
		Invi si bel Synergy iQ Silver IIC
	(115/50)	
		Soundl ens Synergy i1600 IIC (115/50)
		TF7- 1 IIC nw (115/50)
	maxi male Verstärkung bei 1,6 kHz:	53 dB
	maxi maler Ausgangs- schalldruckpegel:	124 dB
	programmi erbare di gi tale Si gnal verarbei tung:	vorhanden
	Anzahl unabhä ngi ger Kanäle (jeweils mit einstell b. AGC):	16
	Störschal lunterdrückung:	vorhanden
	Rückkoppl ungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / - si tuati onen im Mi krofonmodus:	4 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / - si tuati onen:	0
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Ri chtcharakteri stik, wel che eine frontal ausgerichte te Schal laufnahme ermö glicht:	omni di rekti onale Charakteri stik
	Frequenzmodi fi kati on:	vorhanden
	Tel efonspul e:	nicht vorhanden
	Audi oei ngang (DAI):	nicht vorhanden

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 22. 1443

Bezeichnung: TF7- 1 IIC 115/50

DataLogging: vorhanden

manuelle Bedienelemente am

Gerät: nicht vorhanden

sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen																																																																
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1444																																																																
Bezeichnung:	TF8- 1 IIC 110/40																																																																
Hersteller:	Starkey Laborator ies, Inc. (Starkey Hear ing Technol ogi es)																																																																
Konstruktionsmerkmale:	<table border="0"> <tr> <td>Bauart- Nr. :</td> <td>DHI 7297</td> </tr> <tr> <td>Energiequelle:</td> <td>Batterie vom Typ 10 (PR 70)</td> </tr> <tr> <td>Gerät baugleich mit:</td> <td>KINDevo 4810</td> </tr> <tr> <td></td> <td>SoundLens Synergy 2000 IIC (110/40)</td> </tr> <tr> <td></td> <td>SoundLens Synergy iQ i2000 IIC</td> </tr> <tr> <td>(110/40)</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td>SoundLens Synergy iQ 2000 IIC (110/40)</td> </tr> <tr> <td>IIC (110/40)</td> <td>Mini scopi c Synergy iQ Pro Wi rel ess</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>(110/40)</td> <td>Mini scopi c Synergy iQ Pro IIC (110/40)</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Invi si bel Synergy iQ Gold Wi rel ess IIC</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td>Invi si bel Synergy iQ Gold IIC (110/40)</td> </tr> <tr> <td></td> <td>KINDevo 4820</td> </tr> <tr> <td></td> <td>SoundLens Synergy i2000 IIC (110/40)</td> </tr> <tr> <td></td> <td>TF8- 1 IIC nw (110/40)</td> </tr> <tr> <td>maxi mal e Verstärkung bei 1,6 kHz:</td> <td>44 dB</td> </tr> <tr> <td>maxi mal er Ausgangs- schalldruckpegel:</td> <td>119 dB</td> </tr> <tr> <td>programmi erbare di gi tale Si gnal verarbei tung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Anzahl unabhä ngi ger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):</td> <td>20</td> </tr> <tr> <td>Störschal l unterdrückung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Rückkoppl ungsunterdrückung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Anzahl der Hörprogramme / - si tuati onen im Mi krofonmodus:</td> <td>4 / 4</td> </tr> <tr> <td>Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / - si tuati onen:</td> <td>0</td> </tr> <tr> <td>Ausgangsschalldruckbegrenzung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Ri chtcharakteri stik, wel che eine frontal ausgerichtetete Schal laufnahme ermö gli cht:</td> <td>omni di rekti onal e Charakteri stik</td> </tr> <tr> <td>Frequenzmodi fikati on:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Telefonspule:</td> <td>nicht vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Audi oei ngang (DAI):</td> <td>nicht vorhanden</td> </tr> <tr> <td>DataLoggi ng:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>manuelle Bedi enelemente am Gerät:</td> <td>nicht vorhanden</td> </tr> <tr> <td>sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:</td> <td></td> </tr> </table>	Bauart- Nr. :	DHI 7297	Energiequelle:	Batterie vom Typ 10 (PR 70)	Gerät baugleich mit:	KINDevo 4810		SoundLens Synergy 2000 IIC (110/40)		SoundLens Synergy iQ i2000 IIC	(110/40)			SoundLens Synergy iQ 2000 IIC (110/40)	IIC (110/40)	Mini scopi c Synergy iQ Pro Wi rel ess			(110/40)	Mini scopi c Synergy iQ Pro IIC (110/40)		Invi si bel Synergy iQ Gold Wi rel ess IIC				Invi si bel Synergy iQ Gold IIC (110/40)		KINDevo 4820		SoundLens Synergy i2000 IIC (110/40)		TF8- 1 IIC nw (110/40)	maxi mal e Verstärkung bei 1,6 kHz:	44 dB	maxi mal er Ausgangs- schalldruckpegel:	119 dB	programmi erbare di gi tale Si gnal verarbei tung:	vorhanden	Anzahl unabhä ngi ger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	20	Störschal l unterdrückung:	vorhanden	Rückkoppl ungsunterdrückung:	vorhanden	Anzahl der Hörprogramme / - si tuati onen im Mi krofonmodus:	4 / 4	Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / - si tuati onen:	0	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden	Ri chtcharakteri stik, wel che eine frontal ausgerichtetete Schal laufnahme ermö gli cht:	omni di rekti onal e Charakteri stik	Frequenzmodi fikati on:	vorhanden	Telefonspule:	nicht vorhanden	Audi oei ngang (DAI):	nicht vorhanden	DataLoggi ng:	vorhanden	manuelle Bedi enelemente am Gerät:	nicht vorhanden	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	
Bauart- Nr. :	DHI 7297																																																																
Energiequelle:	Batterie vom Typ 10 (PR 70)																																																																
Gerät baugleich mit:	KINDevo 4810																																																																
	SoundLens Synergy 2000 IIC (110/40)																																																																
	SoundLens Synergy iQ i2000 IIC																																																																
(110/40)																																																																	
	SoundLens Synergy iQ 2000 IIC (110/40)																																																																
IIC (110/40)	Mini scopi c Synergy iQ Pro Wi rel ess																																																																
(110/40)	Mini scopi c Synergy iQ Pro IIC (110/40)																																																																
	Invi si bel Synergy iQ Gold Wi rel ess IIC																																																																
	Invi si bel Synergy iQ Gold IIC (110/40)																																																																
	KINDevo 4820																																																																
	SoundLens Synergy i2000 IIC (110/40)																																																																
	TF8- 1 IIC nw (110/40)																																																																
maxi mal e Verstärkung bei 1,6 kHz:	44 dB																																																																
maxi mal er Ausgangs- schalldruckpegel:	119 dB																																																																
programmi erbare di gi tale Si gnal verarbei tung:	vorhanden																																																																
Anzahl unabhä ngi ger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	20																																																																
Störschal l unterdrückung:	vorhanden																																																																
Rückkoppl ungsunterdrückung:	vorhanden																																																																
Anzahl der Hörprogramme / - si tuati onen im Mi krofonmodus:	4 / 4																																																																
Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / - si tuati onen:	0																																																																
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden																																																																
Ri chtcharakteri stik, wel che eine frontal ausgerichtetete Schal laufnahme ermö gli cht:	omni di rekti onal e Charakteri stik																																																																
Frequenzmodi fikati on:	vorhanden																																																																
Telefonspule:	nicht vorhanden																																																																
Audi oei ngang (DAI):	nicht vorhanden																																																																
DataLoggi ng:	vorhanden																																																																
manuelle Bedi enelemente am Gerät:	nicht vorhanden																																																																
sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:																																																																	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen																																								
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1445																																								
Bezeichnung:	TF8- 1 IIC 115/50																																								
Hersteller:	Starkey Laborator ies, Inc. (Starkey Hear ing Technol ogi es)																																								
Konstruktionsmerkmale:	<table border="0"> <tr> <td>Bauart- Nr. :</td> <td>DHI 7298</td> </tr> <tr> <td>Energiequelle:</td> <td>Batterie vom Typ 10 (PR 70)</td> </tr> <tr> <td>Gerät baugleich mit:</td> <td>SoundLens Synergy 2000 IIC (115/50) SoundLens Synergy iQ i2000 IIC (115/50)</td> </tr> <tr> <td></td> <td>SoundLens Synergy iQ 2000 IIC (115/50) Mini scopi c Synergy iQ Pro Wi rel ess IIC (115/50) Mini scopi c Synergy iQ Pro IIC (115/50) Invisi bel Synergy iQ Gold Wi rel ess IIC (115/50) Invisi bel Synergy iQ Gold IIC (115/50) Soundlens Synergy i2000 IIC (115/50) TF8- 1 IIC nw (115/50)</td> </tr> <tr> <td>maxi male Verstärkung bei 1,6 kHz:</td> <td>53 dB</td> </tr> <tr> <td>maxi maler Ausgangs- schalldruckpegel:</td> <td>124 dB</td> </tr> <tr> <td>programmi erbare di gi tale Si gnal verarbei tung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Anzahl unabhä ngiger Kanäle (jeweils mit einstell b. AGC):</td> <td>20</td> </tr> <tr> <td>Störschal lunterdrückung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Rückkoppl ungsunterdrückung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Anzahl der Hörprogramme / - si tuati onen im Mi krofonmodus:</td> <td>4 / 4</td> </tr> <tr> <td>Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / - si tuati onen:</td> <td>0</td> </tr> <tr> <td>Ausgangsschalldruckbegrenzung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Ri chtcharakteri stik, wel che eine frontal ausgerichtet e Schal laufnahme ermö gli cht:</td> <td>omni di rekti onal e Charakteri stik</td> </tr> <tr> <td>Frequenzmodi fi kati on:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Tel efonspul e:</td> <td>ni cht vorhande n</td> </tr> <tr> <td>Audi oei ngang (DAI):</td> <td>ni cht vorhande n</td> </tr> <tr> <td>DataLoggi ng:</td> <td>vorhande n</td> </tr> <tr> <td>manuelle Bedi enel emente am Gerät:</td> <td>ni cht vorhande n</td> </tr> <tr> <td>sonsti ge Merkmale gemäß Herstel l erangaben:</td> <td></td> </tr> </table>	Bauart- Nr. :	DHI 7298	Energiequelle:	Batterie vom Typ 10 (PR 70)	Gerät baugleich mit:	SoundLens Synergy 2000 IIC (115/50) SoundLens Synergy iQ i2000 IIC (115/50)		SoundLens Synergy iQ 2000 IIC (115/50) Mini scopi c Synergy iQ Pro Wi rel ess IIC (115/50) Mini scopi c Synergy iQ Pro IIC (115/50) Invisi bel Synergy iQ Gold Wi rel ess IIC (115/50) Invisi bel Synergy iQ Gold IIC (115/50) Soundlens Synergy i2000 IIC (115/50) TF8- 1 IIC nw (115/50)	maxi male Verstärkung bei 1,6 kHz:	53 dB	maxi maler Ausgangs- schalldruckpegel:	124 dB	programmi erbare di gi tale Si gnal verarbei tung:	vorhanden	Anzahl unabhä ngiger Kanäle (jeweils mit einstell b. AGC):	20	Störschal lunterdrückung:	vorhanden	Rückkoppl ungsunterdrückung:	vorhanden	Anzahl der Hörprogramme / - si tuati onen im Mi krofonmodus:	4 / 4	Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / - si tuati onen:	0	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden	Ri chtcharakteri stik, wel che eine frontal ausgerichtet e Schal laufnahme ermö gli cht:	omni di rekti onal e Charakteri stik	Frequenzmodi fi kati on:	vorhanden	Tel efonspul e:	ni cht vorhande n	Audi oei ngang (DAI):	ni cht vorhande n	DataLoggi ng:	vorhande n	manuelle Bedi enel emente am Gerät:	ni cht vorhande n	sonsti ge Merkmale gemäß Herstel l erangaben:	
Bauart- Nr. :	DHI 7298																																								
Energiequelle:	Batterie vom Typ 10 (PR 70)																																								
Gerät baugleich mit:	SoundLens Synergy 2000 IIC (115/50) SoundLens Synergy iQ i2000 IIC (115/50)																																								
	SoundLens Synergy iQ 2000 IIC (115/50) Mini scopi c Synergy iQ Pro Wi rel ess IIC (115/50) Mini scopi c Synergy iQ Pro IIC (115/50) Invisi bel Synergy iQ Gold Wi rel ess IIC (115/50) Invisi bel Synergy iQ Gold IIC (115/50) Soundlens Synergy i2000 IIC (115/50) TF8- 1 IIC nw (115/50)																																								
maxi male Verstärkung bei 1,6 kHz:	53 dB																																								
maxi maler Ausgangs- schalldruckpegel:	124 dB																																								
programmi erbare di gi tale Si gnal verarbei tung:	vorhanden																																								
Anzahl unabhä ngiger Kanäle (jeweils mit einstell b. AGC):	20																																								
Störschal lunterdrückung:	vorhanden																																								
Rückkoppl ungsunterdrückung:	vorhanden																																								
Anzahl der Hörprogramme / - si tuati onen im Mi krofonmodus:	4 / 4																																								
Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / - si tuati onen:	0																																								
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden																																								
Ri chtcharakteri stik, wel che eine frontal ausgerichtet e Schal laufnahme ermö gli cht:	omni di rekti onal e Charakteri stik																																								
Frequenzmodi fi kati on:	vorhanden																																								
Tel efonspul e:	ni cht vorhande n																																								
Audi oei ngang (DAI):	ni cht vorhande n																																								
DataLoggi ng:	vorhande n																																								
manuelle Bedi enel emente am Gerät:	ni cht vorhande n																																								
sonsti ge Merkmale gemäß Herstel l erangaben:																																									

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1446	
Bezeichnung:	TF9-1 IIC 110/40	
Hersteller:	Starkey Laboratories, Inc. (Starkey Hearing Technologies)	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 7295
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 10 (PR 70)
	Gerät baugleich mit:	KINDevo 5810
	IIC (110/40)	Mini scopic Synergy Premier Wireless
	(110/40)	SoundLens Synergy 2400 IIC (110/40)
	(110/40)	Mini scopic Synergy Premier IIC
		SoundLens Synergy iQ i2400 IIC
		SoundLens Synergy iQ 2400 IIC (110/40)
		Mini scopic Synergy iQ Premier Wireless IIC 110/40)
		Mini scopic Synergy iQ Premier IIC (110/40)
		Invisibel Synergy iQ Platinum Wireless IIC (110/40)
		Invisibel Synergy iQ Platinum IIC (110/40)
		KINDevo 5820
		SoundLens Synergy i2400 IIC (110/40)
		TF9-1 IIC nw (110/40)
	maximale Verstärkung bei 1,6 kHz:	44 dB
	maximaler Ausgangsschalldruckpegel:	119 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	24
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	4 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	0
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 22. 1446

Bezeichnung: TF9- 1 IIC 110/40

Telefonspule: nicht vorhanden

Audi oei ngang (DAI): nicht vorhanden

DataLoggi ng: vorhanden

manuelle Bedi enelemente am

Gerät: nicht vorhanden

sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen																																																						
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1447																																																						
Bezeichnung:	TF9-1 IIC 115/50																																																						
Hersteller:	Starkey Laboratories, Inc. (Starkey Hearing Technologies)																																																						
Konstruktionsmerkmale:	<table border="0"> <tr> <td>Bauart-Nr. :</td> <td>DHI 7296</td> </tr> <tr> <td>Energiequelle:</td> <td>Batterie vom Typ 10 (PR 70)</td> </tr> <tr> <td>Gerät baugleich mit:</td> <td>Miniscope Synergy Premier Wireless</td> </tr> <tr> <td>IIC (115/50)</td> <td>SoundLens Synergy 2400 IIC (115/50)</td> </tr> <tr> <td>(115/50)</td> <td>Miniscope Synergy Premier IIC</td> </tr> <tr> <td>(115/50)</td> <td>SoundLens Synergy iQ i2400 IIC</td> </tr> <tr> <td>Wireless IIC</td> <td>SoundLens Synergy iQ 2400 IIC (115/50)</td> </tr> <tr> <td>(115/50)</td> <td>Miniscope Synergy iQ Premier</td> </tr> <tr> <td>(115/50)</td> <td>(115/50)</td> </tr> <tr> <td>(115/50)</td> <td>Miniscope Synergy iQ Premier IIC</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Invisibel Synergy iQ Platinum Wireless IIC</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Invisibel Synergy iQ Platinum IIC (115/50)</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Soundlens Synergy i2400 IIC (115/50)</td> </tr> <tr> <td></td> <td>TF9-1 IIC nw (115/50)</td> </tr> <tr> <td>maximale Verstärkung bei 1,6 kHz:</td> <td>53 dB</td> </tr> <tr> <td>maximaler Ausgangsschalldruckpegel:</td> <td>125 dB</td> </tr> <tr> <td>programmierbare digitale Signalverarbeitung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):</td> <td>24</td> </tr> <tr> <td>Störschallunterdrückung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Rückkopplungsunterdrückung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:</td> <td>4 / 4</td> </tr> <tr> <td>Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:</td> <td>0</td> </tr> <tr> <td>Ausgangsschalldruckbegrenzung:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Richtcharakteristik, welche eine frontale Schallaufnahme ermöglicht:</td> <td>omnidirektionale Charakteristik</td> </tr> <tr> <td>Frequenzmodifikation:</td> <td>vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Telefonspule:</td> <td>nicht vorhanden</td> </tr> <tr> <td>Audiоеingang (DAI):</td> <td>nicht vorhanden</td> </tr> </table>	Bauart-Nr. :	DHI 7296	Energiequelle:	Batterie vom Typ 10 (PR 70)	Gerät baugleich mit:	Miniscope Synergy Premier Wireless	IIC (115/50)	SoundLens Synergy 2400 IIC (115/50)	(115/50)	Miniscope Synergy Premier IIC	(115/50)	SoundLens Synergy iQ i2400 IIC	Wireless IIC	SoundLens Synergy iQ 2400 IIC (115/50)	(115/50)	Miniscope Synergy iQ Premier	(115/50)	(115/50)	(115/50)	Miniscope Synergy iQ Premier IIC		Invisibel Synergy iQ Platinum Wireless IIC		Invisibel Synergy iQ Platinum IIC (115/50)		Soundlens Synergy i2400 IIC (115/50)		TF9-1 IIC nw (115/50)	maximale Verstärkung bei 1,6 kHz:	53 dB	maximaler Ausgangsschalldruckpegel:	125 dB	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	24	Störschallunterdrückung:	vorhanden	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	4 / 4	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	0	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden	Richtcharakteristik, welche eine frontale Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik	Frequenzmodifikation:	vorhanden	Telefonspule:	nicht vorhanden	Audiоеingang (DAI):	nicht vorhanden
Bauart-Nr. :	DHI 7296																																																						
Energiequelle:	Batterie vom Typ 10 (PR 70)																																																						
Gerät baugleich mit:	Miniscope Synergy Premier Wireless																																																						
IIC (115/50)	SoundLens Synergy 2400 IIC (115/50)																																																						
(115/50)	Miniscope Synergy Premier IIC																																																						
(115/50)	SoundLens Synergy iQ i2400 IIC																																																						
Wireless IIC	SoundLens Synergy iQ 2400 IIC (115/50)																																																						
(115/50)	Miniscope Synergy iQ Premier																																																						
(115/50)	(115/50)																																																						
(115/50)	Miniscope Synergy iQ Premier IIC																																																						
	Invisibel Synergy iQ Platinum Wireless IIC																																																						
	Invisibel Synergy iQ Platinum IIC (115/50)																																																						
	Soundlens Synergy i2400 IIC (115/50)																																																						
	TF9-1 IIC nw (115/50)																																																						
maximale Verstärkung bei 1,6 kHz:	53 dB																																																						
maximaler Ausgangsschalldruckpegel:	125 dB																																																						
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden																																																						
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	24																																																						
Störschallunterdrückung:	vorhanden																																																						
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden																																																						
Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	4 / 4																																																						
Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	0																																																						
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden																																																						
Richtcharakteristik, welche eine frontale Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik																																																						
Frequenzmodifikation:	vorhanden																																																						
Telefonspule:	nicht vorhanden																																																						
Audiоеingang (DAI):	nicht vorhanden																																																						

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13. 20. 22. 1447

Bezeichnung: TF9- 1 IIC 115/50

DataLogging: vorhanden

manuelle Bedienelemente am

Gerät: nicht vorhanden

sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
 - Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
 Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
 Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1540	
Bezeichnung:	ViO E426 S	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10614
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	37 dB
	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	108 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	20
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audioreingang (DAI):	nicht vorhanden
	DataLogging:	vorhanden
	manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel
	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1541	
Bezeichnung:	ViO E226 P	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10608
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	63 dB
	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	123 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 3
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audioreingang (DAI):	nicht vorhanden
	DataLogging:	vorhanden
	manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel
	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionnummer:	13. 20. 22. 1542	
Bezeichnung:	ViO E226 M	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10607
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	50 dB
	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	119 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 3
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audioreingang (DAI):	nicht vorhanden
	DataLogging:	vorhanden
	manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel
	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1543	
Bezeichnung:	ViO E226 S	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10606
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	37 dB
	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	108 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 3
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audioreingang (DAI):	nicht vorhanden
	DataLogging:	vorhanden
	manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel
	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1544	
Bezeichnung:	ViO E326 M	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10611
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	50 dB
	maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	119 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	16
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörpro- gramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audioreingang (DAI):	nicht vorhanden
	DataLogging:	vorhanden
	manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel
	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1545	
Bezeichnung:	ViO E326 P	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10612
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	63 dB
	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	123 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	16
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audiodingang (DAI):	nicht vorhanden
	DataLogging:	vorhanden
	manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel
	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen																																						
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1546																																						
Bezeichnung:	ViO E326 S																																						
Hersteller:	Sivantos GmbH																																						
Konstruktionsmerkmale:	<table><tr><td>Bauart-Nr.:</td><td>DHI 10610</td></tr><tr><td>Energiequelle:</td><td>Batterie vom Typ 312 (PR41)</td></tr><tr><td>Gerät baugleich mit:</td><td></td></tr><tr><td>maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):</td><td>37 dB</td></tr><tr><td>maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):</td><td>108 dB</td></tr><tr><td>programmierbare digitale Signalverarbeitung:</td><td>vorhanden</td></tr><tr><td>Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):</td><td>16</td></tr><tr><td>Störschallunterdrückung:</td><td>vorhanden</td></tr><tr><td>Rückkopplungsunterdrückung:</td><td>vorhanden</td></tr><tr><td>Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:</td><td>6 / 4</td></tr><tr><td>Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:</td><td>1</td></tr><tr><td>Ausgangsschalldruckbegrenzung:</td><td>vorhanden</td></tr><tr><td>Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:</td><td>omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik</td></tr><tr><td>Frequenzmodifikation:</td><td>vorhanden</td></tr><tr><td>Telefonspule:</td><td>nicht vorhanden</td></tr><tr><td>Audiointegration (DAI):</td><td>nicht vorhanden</td></tr><tr><td>DataLogging:</td><td>vorhanden</td></tr><tr><td>manuelle Bedienelemente am Gerät:</td><td>Lautstärksteller und/oder Programmwechsel</td></tr><tr><td>sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:</td><td></td></tr></table>	Bauart-Nr.:	DHI 10610	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)	Gerät baugleich mit:		maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	37 dB	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	108 dB	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	16	Störschallunterdrückung:	vorhanden	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 4	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik	Frequenzmodifikation:	vorhanden	Telefonspule:	nicht vorhanden	Audiointegration (DAI):	nicht vorhanden	DataLogging:	vorhanden	manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	
Bauart-Nr.:	DHI 10610																																						
Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)																																						
Gerät baugleich mit:																																							
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	37 dB																																						
maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	108 dB																																						
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden																																						
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	16																																						
Störschallunterdrückung:	vorhanden																																						
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden																																						
Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 4																																						
Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1																																						
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden																																						
Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik																																						
Frequenzmodifikation:	vorhanden																																						
Telefonspule:	nicht vorhanden																																						
Audiointegration (DAI):	nicht vorhanden																																						
DataLogging:	vorhanden																																						
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel																																						
sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:																																							

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionnummer:	13. 20. 22. 1547	
Bezeichnung:	ViO E426 P	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10616
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	63 dB
	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	123 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	20
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audioreingang (DAI):	nicht vorhanden
	DataLogging:	vorhanden
	manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel
	sonstige Merkmale gemäß Herstellerangaben:	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	13 Hörhilfen	
Positionsnummer:	13. 20. 22. 1548	
Bezeichnung:	ViO E426 M	
Hersteller:	Sivantos GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Bauart-Nr. :	DHI 10615
	Energiequelle:	Batterie vom Typ 312 (PR41)
	Gerät baugleich mit:	
	maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	50 dB
	maximaler Ausgangsschall-druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	119 dB
	programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
	Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	20
	Störschallunterdrückung:	vorhanden
	Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
	Anzahl der Hörprogramme / -situationen im Mikrofonmodus:	6 / 4
	Anzahl aller sonstigen Hörprogramme / -situationen:	1
	Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
	Richtcharakteristik, welche eine frontal ausgerichtete Schallaufnahme ermöglicht:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
	Frequenzmodifikation:	vorhanden
	Telefonspule:	nicht vorhanden
	Audiointerferenz (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 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 3018

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: 1. Druckminderer, Art.-Nr. WM 30100
2. Sicherheitsanhänger
3. Gebrauchsanweisung
4. Ersatzdichtungen, Art.-Nr. WM 1148
5. Ersatzfilterschraube, Art.-Nr. WM 30905

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte																		
Positionsnummer:	14. 24. 05. 3019																		
Bezeichnung:	Oxyway Fine I Druckminderer, Art.-Nr. WM 30500																		
Hersteller:	Weinmann Emergency Medical Technology																		
Konstruktionsmerkmale:	<table><tr><td>Gerätetyp:</td><td>Druckminderer für Druckgasflaschen</td></tr><tr><td>Gewicht:</td><td>730 g</td></tr><tr><td>Größe:</td><td>119 mm bis 239 mm x 94 mm x 100 mm</td></tr><tr><td>Eingangsdruk:</td><td>20000 kPa</td></tr><tr><td>Ausgangsdruk:</td><td>einstellbar von 50 kPa bis 600 kPa</td></tr><tr><td>Flow:</td><td>einstellbar von 0 - 15 l/min</td></tr><tr><td>Kompatibilität:</td><td>Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß Norm möglich</td></tr><tr><td>Lieferumfang:</td><td><ol style="list-style-type: none">1. Druckminderer, Art.-Nr. WM 305002. Sicherheitsanhänger3. Gebrauchsanweisung4. Set Ersatzdichtungen, Art.-Nr. WM 11485. Ersatzfilterschraube, Art.-Nr. WM 30905</td></tr><tr><td>Erforderliches</td><td>Zubehör für den Betrieb ohne Sauerstoffspar-system: Sprudleranfeuchter, Art.-Nr. WM 13730</td></tr></table>	Gerätetyp:	Druckminderer für Druckgasflaschen	Gewicht:	730 g	Größe:	119 mm bis 239 mm x 94 mm x 100 mm	Eingangsdruk:	20000 kPa	Ausgangsdruk:	einstellbar von 50 kPa bis 600 kPa	Flow:	einstellbar von 0 - 15 l/min	Kompatibilität:	Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß Norm möglich	Lieferumfang:	<ol style="list-style-type: none">1. Druckminderer, Art.-Nr. WM 305002. Sicherheitsanhänger3. Gebrauchsanweisung4. Set Ersatzdichtungen, Art.-Nr. WM 11485. Ersatzfilterschraube, Art.-Nr. WM 30905	Erforderliches	Zubehör für den Betrieb ohne Sauerstoffspar-system: Sprudleranfeuchter, Art.-Nr. WM 13730
Gerätetyp:	Druckminderer für Druckgasflaschen																		
Gewicht:	730 g																		
Größe:	119 mm bis 239 mm x 94 mm x 100 mm																		
Eingangsdruk:	20000 kPa																		
Ausgangsdruk:	einstellbar von 50 kPa bis 600 kPa																		
Flow:	einstellbar von 0 - 15 l/min																		
Kompatibilität:	Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß Norm möglich																		
Lieferumfang:	<ol style="list-style-type: none">1. Druckminderer, Art.-Nr. WM 305002. Sicherheitsanhänger3. Gebrauchsanweisung4. Set Ersatzdichtungen, Art.-Nr. WM 11485. Ersatzfilterschraube, Art.-Nr. WM 30905																		
Erforderliches	Zubehör für den Betrieb ohne Sauerstoffspar-system: Sprudleranfeuchter, Art.-Nr. WM 13730																		

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte
Positionsnummer:	14. 24. 05. 3020
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: <ol style="list-style-type: none">1. Druckminderer, Art.-Nr. WM 302002. Sicherheitsanhänger3. Gebrauchsanweisung4. Set Ersatzdichtungen, Art.-Nr. WM 11485. 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 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 3021

Bezeichnung: préci se 3000 Druckminderer 1,6 bar, Art.-Nr. 024.004

Hersteller: Medi cap Medi zintechnik GmbH

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Druckminderer für Druckgasflaschen
Ausgangsdruck: 160 kPa
Kompatibilität: Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß
Norm möglich

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 3022

Bezeichnung: Oxyjet Druckminderer Art. -Nr. 102-083-2800

Hersteller: MAKUtec KG

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Druckminderer für Druckgasflaschen
Kompatibilität: Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß
Norm möglich
Geändert am: 15.06.2009
Geändert am: 18.10.2019

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 3023

Bezeichnung: AEROPLUS S Druckminderer, Art.-Nr. KS02

Hersteller: Kröber GmbH

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Druckminderer für Druckgasflaschen
Ausgangsdruck: 170 kPa
Kompatibilität: Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß
Norm möglich

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 3024

Bezeichnung: AEROWAY Fast 15, Art.-Nr. HDM 01-015

Hersteller: HUM GmbH

Konstruktionsmerkmale:

Gerätetyp:	Druckminderer für Druckgasflaschen
Flow:	0 - 15 l/min in folgenden Stufen 0-1-2-3-4-5-6-9-12-15
Kompatibilität:	Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß Norm möglich
Gewindegröße Eingang:	G 3/4 Zoll
Gewindegröße Ausgang:	G 3/8 Zoll
Lieferumfang:	1. Druckminderer 01/min - 15 l/min mit Inhalationsmanometer HDM 01-15 2. Bedienungsanleitung
Option für Standgerät:	Anfeuchter befüllbar mit Anschluss 9/16" (Art.-Nr. HAB 01-916)

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte	
Positionsnummer:	14. 24. 05. 3025	
Bezeichnung:	AEROWAY Fast 5, Art.-Nr. HDM 01-5	
Hersteller:	HUM GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Gerätetyp:	Druckminderer für Druckgasflaschen
	Flow:	0 - 5 l/min in folgenden Stufen 0-0,5-0,75-1-1,5-2-2,5-3-4-5
	Kompatibilität:	Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß Norm möglich
	Gewindegröße Eingang:	G 3/4 Zoll
	Gewindegröße Ausgang:	G 3/8 Zoll
	Lieferumfang:	1. Druckminderer 0 l/min - 15 l/min mit Inhalationsmanometer HDM 01-5 2. Bedienungsanleitung
	Option für Standgerät:	Anfeuchter befüllbar mit Anschluss 9/16 Zoll (Art.-Nr. HAB 01-916)

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 3026

Bezeichnung: AEROWAY Fine 12, Art. -Nr. HDM 01-12

Hersteller: HUM GmbH

Konstruktionsmerkmale:

Gerätetyp:	Druckminderer für Druckgasflaschen
Flow:	0 - 12 l/min, stufenlos einstellbar
Kompatibilität:	Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß Norm möglich
Gewindegröße Eingang:	G 3/4"
Gewindegröße Ausgang:	G 3/8"
Lieferumfang:	<ol style="list-style-type: none">1. Druckminderer 0 l/min - 12 l/min mit Inhalationsmanometer und Flowmeter HDM 01-122. Bedienungsanleitung
Option für Standgerät:	Anfeuchter befüllbar mit Anschluss 9/16" (Art. -Nr. HAB 01-916)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 3027

Bezeichnung: AEROWAY Fast 1, Art.-Nr. HDM 01-1

Hersteller: HUM GmbH

Konstruktionsmerkmale:

Gerätetyp:	Druckminderer für Druckgasflaschen
Flow:	0 - 1 l/min in 0,1 l Stufen
Kompatibilität:	Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß Norm möglich
Gewindegröße Eingang:	G 3/4"
Gewindegröße Ausgang:	G 3/8"
Lieferumfang:	1. Druckminderer 0 l/min - 1 l/min mit Inhalationsmanometer HDM 01-12 2. Bedienungsanleitung
Option für Standgerät:	Anfeuchter befüllbar mit Anschluss 9/16" (Art.-Nr. HAB 01-916)

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte	
Positionsnummer:	14. 24. 05. 3028	
Bezeichnung:	Druckminderer Quality REG; Art.-Nr. D-QR-02-200-0/15	
Hersteller:	DEHAS Medizintechnik & Projektierung GmbH	
Konstruktionsmerkmale:	Gerätetyp:	Druckminderer für Druckgasflaschen
	Flow:	0 bis 15 l/min
	Kompatibilität:	Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß Norm möglich
	Lieferumfang:	1. Druckminderer mit Inhaltsmanometer, regelbar 2. Bedienungsanleitung

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 3029

Bezeichnung: Druckminderer Quality REG, Art.-Nr. D-QR-02-200-0/15-R

Hersteller: DEHAS Medizintechnik & Projektierung GmbH

Konstruktionsmerkmale:

Gerätetyp:	Druckminderer für Druckgasflaschen
Flow:	0 bis 15 l/min
Kompatibilität:	Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß Norm möglich
Lieferumfang:	1. Druckminderer mit Inhaltsmanometer, regelbar 2. Bedienungsanleitung

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 05. 3030

Bezeichnung: Medi Select II

Hersteller: DEHAS Medizintechnik & Projektierung GmbH

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Druckminderer für Druckgasflaschen zwischen
Flow: 0 und 25 l/min einstellbar
Kompatibilität: Anschluss an alle Druckgasflaschen gemäß
Norm möglich
Lieferumfang: 1. Druckminderer mit Inhaltsmanometer, ein-
 stellbar je nach Ausführung zwischen 0
 bis 2 l/min, 0 bis 6 l/min und 0 bis 25
 l/min, Art.-Nrn. 0720117, 0720118,
 0720119, 0720149, 0720124
 2. Bedienungsanleitung

Eintrag am: 15. 11. 2009

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 06. 1008

Bezeichnung: Mobi; Art.-Nr.: 35003

Hersteller: ResMed Asia Pte. Ltd.

Konstruktionsmerkmale: Tragbarer Sauerstoffkonzentrator für den netzunabhängigen mobilen Einsatz, Betrieb auch mittels Wechselstromnetzteil oder Gleichstromnetzteil mit Kfz-Adapter möglich, Sauerstoffbolus einstellbar in 4 Programmstufen.

Transporthilfen: Tragetasche, Rucksack
Spannungsversorgung: AC 100 V - 240 V, 50 - 60 Hz in, DC 19 V / 6,3 A out

Akku: Li-Ionen 14,4 V / 9160 mAh
Akkuladungszeit: 8,6 h 6 h 3,8 h 3,1 h
 Stufe 1 Stufe 2 Stufe 3 Stufe 4

Leistungsaufnahme: k. A.

Gewicht: 2,5 kg ohne Tasche
 3,1 kg mit Tasche

Größe: 20,2 cm x 24,4 cm x 11,4 cm

Geräuschpegel: ca. 39 dB(A) bei Stufe 2

Sauerstoffflow

Programmstufe:	1	2	3	4
Bolus (20 BPM):	9,8 ml	16,1 ml	25,9 ml	34 ml
Minutenvolumen:	196 ml/min	322 ml/min	518 ml/min	680 ml/min
Flowäquivalent:	< 1 l/min	1 l/min	2 l/min	3 l/min
O2-Konzentration:	90 % (-3%/+6%) bei allen Durchflussraten			
Frequenz:	10 - 30 BPM			

Bolusabgabe

	1	2	3	4
10 BPM:	18,9 ml	31,5 ml	50,8 ml	68,0 ml
15 BPM:	13,0 ml	21,4 ml	34,3 ml	45,3 ml
20 BPM:	9,8 ml	16,1 ml	25,9 ml	34,0 ml
25 BPM:	7,9 ml	12,9 ml	20,8 ml	27,2 ml
30 BPM:	6,6 ml	10,8 ml	17,4 ml	22,7 ml

Lieferumfang: 1.) Mobi Sauerstoffkonzentrator mit internem Akku
 2.) Wechselstromnetzteil 100 V - 240 V / 50-60 Hz in, 19 V / 6,3 A out
 3.) Gleichstromnetzteil mit Kfz-Adapter 12 V in, 19 V / 6,3 A out
 4.) Tragetasche

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 06. 1008

Bezeichnung: Mobi; Art. -Nr. : 35003

5.) Schulterriemen

6.) Torx Schraubendreher für den Filterwechsel

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 17. 5022

Bezeichnung: Transcend Heated Humidifier; Art.-Nr.: 503064

Hersteller: Somnetics International, Inc.

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Warmluftanfeuchter für Atemtherapiegeräte der
Fa. Somnetics, Transcend-Serie
Gewicht: ca. 998 g ohne Füllung
Größe: 228 mm x 139 mm x 119 mm
Leistungsaufnahme: k. A.
Füllmenge: 325 ml
Lieferumfang: Befeuchterkammer, Bedienungsanleitung, Netzkabel

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 17. 5023

Bezeichnung: System One A Series Befeuchter, Art.-Nr. 1077107

Hersteller: Respi ronics Inc.

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Warml uftbefeuchter für Atemtherapiegeräte
System One A Series der Fa. Respi ronics Gewicht:
ca. 890 g
Größe: 180 x 140 x 100 mm
Leistungsaufnahme: 20 W
Füllmenge: max. 325 ml
Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Bedi enungsanl eitung
2. Befeuchterkammer

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte
Positionsnummer:	14. 24. 17. 5024
Bezeichnung:	Silver Series Beheizter Luftbefeuchter, Art.-Nr. 1120348
Hersteller:	Respironics Inc.
Konstruktionsmerkmale:	Gerätetyp: Warmluftbefeuchter für Silver Series-Geräte der Fa. Philips Respironics Gewicht: ca. 0,89 kg Abmessungen: 18 cm x 14 cm x 10 cm Füllmenge: max. 325 ml Wartung: keine Lieferumfang: Grundgerät incl. Bedienungsanleitung

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 17. 5025

Bezeichnung: Silver Series Beheizter Luftbefeuchter mit Schlauchheizung, Art.-Nr. 1120349

Hersteller: Respi ronics Inc.

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Warmluftbefeuchter für Silver Series-Geräte der
beheizten Fa. Philips Respi ronics inklusive Anschluss für
Atemschlauch
Gewicht: ca. 0,89 kg
Abmessungen: 18 cm x 14 cm x 10 cm
Füllmenge: max. 325 ml
Wartung: keine
Lieferumfang: Grundgerät incl. Bedienungsanleitung

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 17. 5026

Bezeichnung: System One beheizter Luftbefeuchter

Hersteller: Respi roni cs Inc.

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Warml uftbefeuchter für nCPAP- Geräte der
Respi roni cs-REMstar und Bi PAP- Therapi e-
geräte
Gewi cht: ca. 0,89 kg
Abmessungen: 18 cm x 14 cm x 10 cm
Füllmenge: max. 325 ml
Wartung: kei ne
Li eferumfang: 1. Grundgerät incl. Bedi enungsanl ei tung
Ei ntrag am: 15. 10. 2009

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 17. 5028

Bezeichnung: System One 60 Series - beheizter Luftbefeuchter mit Schlauchheizung, Art. -Nr.
DE 6 H

Hersteller: Respi roni cs, Inc.

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp: Warmluftbefeuchter für REMstar- und BiPAP-Geräte der
Fa. Philips Respi roni cs
Gewicht: ca. 0,89 kg
Abmessungen: 18 cm x 14 cm x 10 cm
Füllmenge: max. 325 ml
Wartung: keine
Lieferumfang: Grundgerät incl. Bedienungsanleitung

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14. 24. 17. 5029

Bezeichnung: Vivo 45 Klick-in Warmluftbefeuchter; Art.-Nr.: 006490

Hersteller: BREAS Medical AB

Konstruktionsmerkmale: Warmluftbefeuchter für das Beatmungsgerät Vivo 45 der Fa. Breas Medical AB

Gewicht:	235 g
Größe:	115 mm x 95 mm x 105 mm
Betriebsspannung:	k. A.
Leistungsaufnahme:	k. A.
Schutzart:	k. A.
Heiztemperatur:	k. A.
Füllmenge:	350 ml
Anfeuchtersystemabgabe:	ca. 12 mg/l bei > 300 l/min
Rel. Feuchte:	60 % bis ca. 75 %

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe **16 Kommunikationshilfen**

Positionsnummer: 16. 99. 04. 1007

Bezeichnung: Quha Zono; Art. -Nr. : 20

Hersteller: Quha Oy

Konstruktionsmerkmale: Bei der angemeldeten gyroskopischen Funkmaus Quha Zono handelt es sich um eine kabellose Computermaus mit einer Reichweite von bis zu 10 Metern. Das Produkt lässt sich an jedem PC verwenden, da alle Einstellungen im Gerät gespeichert sind. Die Funkmaus ist kompatibel mit allen gängigen Software-Produkten. Das Produkt besteht aus zwei Komponenten. Einem Empfänger, der in die USB Schnittstelle eingesteckt wird und einem Sender, der an einem beliebigen von dem Anwender ausreichend beweglichen Körperteil (z. B. Brille am Kopf) befestigt wird.

Der Lieferumfang (Abb. 2) der gyroskopischen Funkmaus Quha Zono besteht aus:

- a. 1 x Gyroskopische Funkmaus Quha Zono
- b. 1 x USB-Empfänger
- c. 1 x Bedienungsanleitung
- d. 1 x Universalhalterung
- e. 1 x Software
- f. 1 x USB-Kabel
- g. 1 x 3,5 mm Adapter für den Anschluss von 2 Tasten

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 16 Kommunikationshilfen

Positionsnummer: 16. 99. 04. 3002

Bezeichnung: Augensteuerung SeeTech Only

Hersteller: Humanelektronik GmbH, Spezial- und Rehabilitationselektronik

Konstruktionsmerkmale: Gerätetyp und Verwendungszweck:

Die SeeTech Augensteuerung soll dem Benutzer ermöglichen, den Mauszeiger auf die Mauszeiger auf die Maustasten ausschließlich mit Hilfe der Augen zu bewegen. Durch das Produkt wird somit ein herkömmliches Eingabegerät (z. B. Maus, Trackball) ersetzt werden. Hiermit soll es gemäß Herstellerangaben motorisch stark eingeschränkten Menschen, welche nicht mehr in der Lage sind, ein herkömmliches Eingabegerät zu benutzen, einen Computer mit Hilfe der Augen zu bedienen. Das System besteht aus Treibersoftware, Anwendungssoftware und der Hardware in Form einer hochauflösenden Kamera, welche fest in ein Gehäuse mit Infrarotlampen integriert ist. Die Hardwareeinheit wird am Computermonitor angebracht und über ein USB-Kabel an den PC angeschlossen. Eine zusätzliche Stromversorgung über 12-V-Steckernetzteil ist erforderlich. Die hochauflösende Kamera überwacht permanent die Augenbewegung des Benutzers und setzt diese direkt in Mauszeigerbewegungen um. Somit wird der Mauszeiger immer zur Position bewegt, wohin der Benutzer schaut. Wenn der Benutzer eine definierte Zeitlang auf einer Position verweilt, wird ein Mausklick ausgeführt. Es sind alle Aktionen der herkömmlichen Computermausbedienung möglich (Linksklick, Rechtsklick, Doppelklick und Klicken und Ziehen). Das Produkt ist an die individuellen Bedürfnisse des Anwenders anpassbar und wird in ca. 50 bis 60 cm Entfernung zu den Augen angebracht. Das System ist kompatibel zu herkömmlicher Computersoftware. An Mindestsystemvoraussetzungen wird benötigt:

- Pentium Prozessor mit mindestens 1,5 GHz oder vergleichbar
- 1 GB Ram
- Windows XP
- USB 2.0
- 12" VGA Display (1078 x 768 Pixel)

Die benötigte Computerhardware und der Monitor befinden sich nicht im Lieferumfang.

Energieversorgung: 230 V 50 Hz bzw. 12 V DC

Anschlüsse: USB 2.0

Größe (BxHxT): 300 mm x 85 mm x 70 mm

Zweckbestimmung: Gemäß Herstellerangabe ist das Produkt für Menschen mit Ametropischer Lateralsklerose (ALS), Multipler Sklerose, Mus-

Produktgruppe 16 Kommunikationshilfen

Positionsnummer: 16.99.04.3002

Bezeichnung: Augensteuerung SeeTech Only

keelschwäche, Locked-In-Syndrom, hoher Querschnittslähmung oder ausgeprägter Spastik geeignet.

- Lieferumfang:
1. SeeTech Augensteuerung Hardwaremodul, bestehend aus einem Modul mit Kammeraeinheit und integrierter Infrarotbeleuchtung
 2. Treibersoftware
 3. Anwendungssoftware
 4. Gebrauchsanweisung
 5. Steckernetzteil
 6. USB-Verbindungskabel

Eintrag am: 15.05.2008

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 16 Kommunikationshilfen

Positionsnummer: 16. 99. 09. 0096

Bezeichnung: Telefon-Sender mit zusätzlicher Bluetooth Anbindung; Visit 868; Art.-Nr.: BE1432

Hersteller: Bellman & Symfon Europe AB

Konstruktionsmerkmale: Das Produkt benachrichtigt den Anwender in Verbindung mit der Visit App über Telefonanrufe (Festnetz oder Handy).

Gehäuse: 32,7 x 40mm
Stromversorgung: Netzspannung: 5V DC / 1000mA und
Ausfallbatterien
Reichweite: 250 Meter
Frequenz: 868,30MHz
Bluetoothreichweite: bis 50 m
Bluetoothfrequenz: 2402-2480MHz

Lieferumfang: BE1432 Visit Telefonsender
 Netzteil
 2x Alkalibatterien
 Rj11 Kabel
 TAE-Adapter
 Schrauben, Dübel

Für den Betrieb mit dem Handy ist die kostenfreie VisitApp erforderlich.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 16 Kommunikationshilfen

Positionsnummer: 16. 99. 09. 4003

Bezeichnung: Vibio Bluetooth Vibrationskissen; Art. -Nr.: BE1221

Hersteller: Bellman & Symfon Europe AB

Konstruktionsmerkmale: Bluetooth Vibrationsalarmgerät zur Signalisierung von Weckalarmen und Anrufen sowie SMS von Smartphones in Verbindung mit der Vibio App

Größe (HxBxT): 27 mm x 94 mm x 94 mm
Gewicht: 153 g
Spannungsversorgung: 3,7 V AA Lithium Ionen Akku
Lieferumfang: 1 x Vibrationskissen vibio
 1 x USB Ladekabel
 1 x Bedienungsanleitung

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 10. 0089

Bezeichnung: Venesso KKL I, A-D, Maßanfertigung

Hersteller: Heinz Schiebler Norddeutsche Gummi strumpffabrik GmbH & Co KG

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

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 12. 0077

Bezeichnung: Venesso KKL I, A-G, Maßanfertigung

Hersteller: Heinz Schiebler Norddeutsche Gummi strumpffabrik GmbH & Co KG

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

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 06. 13. 0074

Bezeichnung: Venesso KKL 1, Maßanfertigung, A-T

Hersteller: Heinz Schiebler Norddeutsche Gummi strumpffabrik GmbH & Co KG

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

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 10. 05. 0011

Bezeichnung: Juzo Expert Unterarmstrumpf CE; Art.-Nr.: 3021

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsärmel, Handgelenk bis Ellenbogen, KKL 1

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 10. 05. 0012

Bezeichnung: Juzo Expert Cotton Unterarmstrumpf CE; Art.-Nr.: 3021

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsärmel, Handgelenk bis Ellenbogen, KKL 1

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 10. 05. 0013

Bezeichnung: Juzo Expert Silver Unterarmstrumpf CE; Art.-Nr.: 3021

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsärmel, Handgelenk bis Ellenbogen, KKL 1

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 10. 05. 0014

Bezeichnung: Juzo Expert Strong Unterarmstrumpf CE; Art.-Nr.: 3051

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsärmel, Handgelenk bis Ellenbogen, KKL 1

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 17 Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

Positionsnummer: 17. 10. 05. 0015

Bezeichnung: Juzo Expert Strong Silver Unterarmstrumpf CE; Art.-Nr.: 3051

Hersteller: Julius Zorn GmbH

Konstruktionsmerkmale: Zwei zugkompressionsärmel, Handgelenk bis Ellenbogen, KKL 1

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 0013

Bezeichnung: Dusch-/Toilettenstuhl M2-24, Art.-Nr. 310037 mit 310043 und 310049

Hersteller: HMN a/s

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Edelstahlrohr, mit zwei Schwenkrollen vorne, mittels Steckachsen abnehmbaren Greifreifenrädern hinten, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneöffnung, die mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, hochschwenkbaren, gepolsterten Armlernen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46,5 cm
Sitztiefe: 44 cm
Sitzhöhe: 47 - 56 cm, 3-fach verstellbar
Gesamtbreite: 63 cm
Leergewicht: 20 kg
Zuladung: 125 kg

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 0014

Bezeichnung: Dusch-/Toilettenstuhl M2-24, Art.-Nr. 310038 mit 310043 und 310049

Hersteller: HMN a/s

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Edelstahlrohr, mit zwei Schwenkrollen vorne, mittels Steckachsen abnehmbaren Greifreifenrädern hinten, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, hochschwenkbaren, gepolsterten Armlernen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46,5 cm
Sitztiefe: 44 cm
Sitzhöhe: 47 - 56 cm, 3-fach verstellbar
Gesamtbreite: 63 cm
Leergewicht: 20 kg
Zuladung: 125 kg

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 0015

Bezeichnung: Delphin Duschrollstuhl Typ 300

Hersteller: Sunrise Medical GmbH

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus pulverbeschichtetem Aluminiumrohr mit fester, gepolsterter Rückenlehne, fester, gepolsterter Sitz, Räder hinten 24 Zoll, Armlehnen hochklappbar, Fußstützen abklapp- und höhenverstellbar, GS-Zeichen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 0017

Bezeichnung: Dusch-Toilettenrollstuhl Doumotion 24, Art.-Nr. 530 500 100

Hersteller: Drive Medical GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Dusch-Toilettenrollstuhl aus beschichtetem Aluminiumrohr, mit zwei Schwenkrollen vorne und zwei 24 Zoll Greifreifen hinten, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelment, nach oben schwenkbaren Armlernen und einer zurückklappbaren, höhenverstellbaren Fußstütze; Toiletteneimer mit Aufnahme im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 44 cm

Sitztiefe: 41 cm

Rückenhöhe: 43 cm

Sitzhöhe: 50 cm - 57,5 cm

Rückenwinkel: -

Sitzwinkel: -

Leergewicht: 20 kg

Zul. Nutzergewicht: 130 kg

Gesamtbreite: 69 cm

Bereifung: 5 Zoll vorne

24 Zoll hinten

Bremse: Feststellbremse hinten

Lieferumfang: 1 x Dusch-Toiletten-Rollstuhl Doumotion 24

1 x Eimer

1 x Gebrauchsanweisung

Eintrag am: 26.05.2010

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 0018

Bezeichnung: Aston mit 24" Rädern, Dusch-Toilettenrollstuhl, Art.-Nr. 530400100

Hersteller: Drive Medical GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Dusch-Toilettenrollstuhl aus beschichtetem Aluminiumrohr, mit vier Schwenkrollen vorne und zwei gebremsten hinten, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, nach oben schwenkbaren Armlehnen und einer zurückklappbaren, höhenverstellbaren Fußstütze; Toiletteneimer mit Aufnahme im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46 cm

Sitztiefe: 42 cm

Sitzhöhe: 51 cm - 56 cm

Sitzwinkel: -

Rückenhöhe: 46 cm

Rückenwinkel: -

Leergewicht: 19,4 kg

Zul. Nutzergewicht: 160 kg

Gesamtbreite: 69 cm

Bereifung: 24 Zoll

Bremse: Feststellbremse hinten

Lieferumfang: 1 x Aston mit 24" Rädern, Dusch-Toilettenrollstuhl,

Art.-Nr. 530400100

1 x Eimer

1 x Gebrauchsanweisung

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge
Positionsnummer:	18. 46. 01. 0019
Bezeichnung:	Dusch- und Toilettenstuhl Atlantic (24); Art.-Nr.: 13785681
Hersteller:	Rehaforum MEDICAL GmbH
Konstruktionsmerkmale:	Dusch-Toilettenrollstuhl aus beschichtetem Aluminiumrohr, mit zwei Schwenkrollen vorne und zwei bremsbaren Greifreifen hinten, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenlement, nach oben schwenkbaren Armlenken und einer zurückklappbaren, höhenverstellbaren Fußstütze; Toiletteneimer mit Aufnahme im Lieferumfang enthalten. Sitzbreite: 43 cm Sitztiefe: 49 cm Sitzhöhe: 48,5 cm bis 56 cm Sitzwinkel: 4° Rückenhöhe: 40 cm Rückenwinkel: 5° Leergewicht: 11,8 kg Zul. Nutzergewicht: 136 kg Gesamtbreite: 54,5 cm Bereifung hinten: 24" Bereifung vorne: 12,5 cm x 3 cm Überfahrhöhe WC: 43,5 cm Bremsen: Feststellbremse hinten Lieferumfang: 1 x Dusch- und Toilettenstuhl Atlantic (24); Art.-Nr.: 13785681 1 x Eimer 1 x Sitzabdeckung 1 x Wadenband 1 x Gebrauchsanweisung

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 0020

Bezeichnung: Clean 24" Dusch- und Toilettenrollstuhl, Art.-Nrn. 80229276 (weiß), 80229216 (grün)

Hersteller: Etac Supply Center AB

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Stahlrohr, mit Greifreifen hinten, zwei Schwenkrollen vorne, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, die mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelment, hochschwenkbaren, gepolsterten Armlernen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite:	48 cm
Sitztiefe:	36 cm
Rückenhöhe:	50 cm
Sitzhöhe:	55 cm
Rückenwinkel:	-
Sitzwinkel:	-
Leergewicht:	20 kg
Zul. Nutzergewicht:	135 kg
Gesamtbreite:	69 cm
Bereifung hinten:	24 Zoll
Bereifung vorne:	125 mm
Bremse:	Druckbremse

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 0021

Bezeichnung: Artosy-Ergo Duschrollstuhl

Hersteller: mfh Innovative Produkte

Konstruktionsmerkmale: Zerlegbarer Duschrollstuhl mit einem Edelstahlrahmen, Schwenkrollen vorne und abnehmbaren Greifreifenrädern hinten, die Sitzfläche besteht aus zwei Polsterelementen aus geschäumtem Material und ist in der Breite des Hygieneausschnittes verstellbar, verstellbare Sitztiefe und Sitzhöhe, seitlich abschwinkbare, gepolsterte Armlenken, Ausstattung mit einer Toiletteneinrichtung optional möglich.

Sitzbreite: 46 - 50 cm einstellbar
Sitztiefe: 34 - 43 cm einstellbar
Rückenhöhe: 42 cm
Sitzhöhe: 48 bis 55 cm einstellbar
Gesamtbreite: 67 cm
zul. Nutzergewicht: 125 kg
Leergewicht: 16,4 kg
Bereifung hinten: 22 Zoll
Bereifung vorne: 4 Zoll

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2002

Bezeichnung: Dusch- /Toilettenrollstuhl M2-Standard, Art. -Nrn. 310035 Standardsitz mit 310043 und 310049

Hersteller: HMN a/s

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Edelstahlrohr, mit vier einzeln feststellbaren Schwenkrollen, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneöffnung, die mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rücken-element, hochschwenkbaren, gepolsterten Armlernen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46,5 cm
Sitztiefe: 44 cm
Sitzhöhe: 47,5 - 59,5 cm einstellbar
Gesamtbreite: 56 cm
Leergewicht: 16,7 kg
Zuladung: 150 kg
Geändert am: 15.10.2009
Max. Benutzerlast von 125 kg auf 150 kg geändert.
Antrag vom 06.2009

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2003

Bezeichnung: Dusch- /Toilettenrollstuhl M2-Standard, Art.-Nrn. 310036 Intimsitz mit 310043 und 310049

Hersteller: HMN a/s

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Edelstahlrohr, mit vier einzelnen feststellbaren Schwenkrollen, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, hochschwenkbaren, gepolsterten Armlehnen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46,5 cm
Sitztiefe: 44 cm
Sitzhöhe: 47,5 - 59,5 cm einstellbar
Gesamtbreite: 56 cm
Leergewicht: 16,7 kg
Zuladung: 150 kg
Geändert am: 15.10.2009
Max. Benutzerlast von 125 kg auf 150 kg geändert.
Antrag vom 06.2009

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2004

Bezeichnung: Dusch-/Toilettenrollstuhl M2 Stoßbügel, Art.-Nrn. 310034 mit 310043 und 310049

Hersteller: HMN a/s

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Edelstahlrohr, mit vier einzelnen feststellbaren Schwenkrollen, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneöffnung, die mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenel ement, hochschwenkbaren, gepolsterten Arml ehnen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.
Sitzbreite: 46,5 cm
Sitztiefe: 44 cm
Sitzhöhe: 47,5 - 59,5 cm einstellbar
Gesamtbreite: 56 cm
Leergewicht: 16,7 kg
Zul adung: 150 kg
Geändert am: 15. 10. 2009
Max. Benutzerlast von 125 kg auf 150 kg geändert.
Antrag vom 06. 2009

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2005

Bezeichnung: Dusch-/Toilettenrollstuhl M2 Stoßbügel, Art.-Nrn. 310091 mit 310043 und 310049

Hersteller: HMN a/s

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Edelstahlrohr, mit vier einzelnen feststellbaren Schwenkrollen, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, hochschwenkbaren, gepolsterten Armlehnen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46,5 cm
Sitztiefe: 44 cm
Sitzhöhe: 47,5 - 59,5 cm einstellbar
Gesamtbreite: 56 cm
Leergewicht: 16,7 kg
Zuladung: 150 kg
Geändert am: 15.10.2009
Max. Benutzerlast von 125 kg auf 150 kg geändert.
Antrag vom 06.2009

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2006

Bezeichnung: Dusch-/Toilettenrollstuhl M2; 310030 Standardsitz mit 310043 und 310049

Hersteller: HMN a/s

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Edelstahlrohr, mit vier einzelnen feststellbaren Schwenkrollen, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneöffnung, die mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, schräg zur Seite/nach hinten schwenkbaren und im vorderen Bereich nach innen gekröpften Rohrbügeln mit gepolsterten Armlernen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46,5 cm
Sitztiefe: 44 cm
Sitzhöhe: 47,5 - 59,5 cm einstellbar
Gesamtbreite: 56 cm
Leergewicht: 16,7 kg
Zuladung: 125 kg

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2007

Bezeichnung: Dusch-/Toilettenrollstuhl M2; 310090 Intimsitz mit 310043 und 310049

Hersteller: HMN a/s

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Edelstahlrohr, mit vier einzelnen feststellbaren Schwenkrollen, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, schräg zur Seite/nach hinten schwenkbaren und im vorderen Bereich nach innen gekröpften Rohrbügeln mit gepolsterten Armlernen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46,5 cm
Sitztiefe: 44 cm
Sitzhöhe: 47,5 - 59,5 cm einstellbar
Gesamtbreite: 56 cm
Leergewicht: 16,7 kg
Zuladung: 125 kg

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2008

Bezeichnung: Dusch-/Toilettenrollstuhl M2-schmal; 310278 Standardsitz mit 310049

Hersteller: HMN a/s

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Edelstahlrohr, mit vier einzelnen feststellbaren Schwenkrollen, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneöffnung, die mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, seitlich schwenkbaren, gepolsterten Armlernen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46,5 cm (38 cm zwischen den Armlernen)
Sitztiefe: 44 cm
Sitzhöhe 47,5 - 59,5 cm einstellbar
Gesamtbreite: 48 cm
Leergewicht: 16 kg
Zuladung: 125 kg

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2009

Bezeichnung: Dusch-/Toilettenrollstuhl M2-schmal; 310279 Intimsitz mit 310049

Hersteller: HMN a/s

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Edelstahlrohr, mit vier einzelnen feststellbaren Schwenkrollen, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rücken-element, seitlich schwenkbaren, gepolsterten Arml ehnen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46,5 cm (38 cm zwischen den Arml ehnen)
Sitztiefe: 44 cm
Sitzhöhe: 47,5 - 59,5 cm einstellbar
Gesamtbreite: 48 cm
Leergewicht: 16 kg
Zuladung: 125 kg

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2011

Bezeichnung: Dusch-Toilettenrollstuhl Duomotion, Art.-Nr. 530 500 200

Hersteller: Drive Medical GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Dusch-Toilettenrollstuhl aus beschichtetem Aluminiumrohr, mit vier Schwenkrollen vorne und zwei gebremsten hinten, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, nach oben schwenkbaren Armlehnen und einer zurückklappbaren, höhenverstellbaren Fußstütze; Toiletteneimer mit Aufnahme im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 44 cm

Sitztiefe: 41 cm

Rückenhöhe: 43 cm

Sitzhöhe: 50 cm - 57,5 cm

Rückenwinkel: -

Sitzwinkel: -

Leergewicht: 14 kg

Zul. Nutzergewicht: 130 kg

Gesamtbreite: 54,5 cm

Bereifung: 5 Zoll

Bremse: Feststellbremse hinten

Lieferumfang: 1 x Dusch-Toiletten-Rollstuhl Duomotion

1 x Eimer

1 x Gebrauchsanweisung

Eintrag am: 26. 05. 2010

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2012

Bezeichnung: Aston mit 5" Rädern, Dusch-Toilettenrollstuhl, Art.-Nr. 530400200

Hersteller: Drive Medical GmbH & Co. KG

Konstruktionsmerkmale: Dusch-Toilettenrollstuhl aus beschichtetem Aluminiumrohr, mit vier Schwenkrollen vorne und zwei gebremsten hinten, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, nach oben schwenkbaren Armlehnen und einer zurückklappbaren, höhenverstellbaren Fußstütze; Toiletteneimer mit Aufnahme im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 46 cm

Sitztiefe: 41 cm

Sitzhöhe: 51 cm - 56 cm

Sitzwinkel: -

Rückenhöhe: 46 cm

Rückenwinkel: -

Sitzwinkel: -

Leergewicht: 13,4 kg

Zul. Nutzergewicht: 160 kg

Gesamtbreite: 56 cm

Bereifung: 5 Zoll

Bremse: Feststellbremse hinten

Lieferumfang: 1 x Aston mit 5" Rädern, Dusch-Toilettenrollstuhl,

Art.-Nr. 530400200

1 x Eimer

1 x Gebrauchsanweisung

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge
Positionsnummer:	18. 46. 01. 2013
Bezeichnung:	Dusch- und Toilettenstuhl Atlantic (5); Art.-Nr.: 13782553
Hersteller:	Rehaforum MEDICAL GmbH
Konstruktionsmerkmale:	Dusch-Toilettenrollstuhl aus beschichtetem Aluminiumrohr, mit zwei Schwenkrollen vorne und zwei gebremsten Schwenkrollen hinten, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, der mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, nach oben schwenkbaren Armlernen und einer zurückklappbaren, höhenverstellbaren Fußstütze; Toiletteneimer mit Aufnahme im Lieferumfang enthalten. Sitzbreite: 43 cm Sitztiefe: 49 cm Sitzhöhe: 48,5 cm bis 56 cm Sitzwinkel: 4° Rückenhöhe: 40 cm Rückenwinkel: 5° Leergewicht: 11,8 kg Zul. Nutzergewicht: 136 kg Gesamtbreite: 54,5 cm Bereifung hinten: 12,5 cm x 3 cm Bereifung vorne: 12,5 cm x 3 cm Überfahrhöhe WC: 43,5 cm Bremsen: Feststellbremse hinten Lieferumfang: 1 x Dusch- und Toilettenstuhl Atlantic (5); Art.-Nr.: 13782553 1 x Eimer 1 x Sitzabdeckung 1 x Wadenband 1 x Gebrauchsanweisung

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2014

Bezeichnung: Clean Dusch-Schieberollstuhl (SH 49), Art. -Nrn. 80229213, 80229273

Hersteller: Etac Supply Center AB

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl mit pulverbeschichtetem, starren Stahlrohrrahmen, fester Rückenlehne, festem Sitz mit Hygieneöffnung, seitlich abschwenk- und abnehmbaren Armlernen, unter die Sitzfläche schiebbaren, durchgehenden Fußstützen mit zwei festen Unterschenklängen.

Sitzbreite: 45 cm
Sitztiefe: 43,5 cm
Sitzhöhe: 49 cm
Rückenhöhe: 40 cm
Gesamtbreite: 52 cm
Leergewicht: 13 kg
zul. Nutzergewicht: 130 kg
Bereifung: 125 x 32 Vollgummi
Farbe: grün (Art. -Nr. 80229213)
 grau (Art. -Nr. 80229273)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2015

Bezeichnung: Clean Dusch-Schieberollstuhl (SH 55), Art. -Nrn. 80229214, 80229274

Hersteller: Etac Supply Center AB

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl mit pulverbeschichtetem, starren Stahlrohrrahmen, fester Rückenlehne, festem Sitz mit Hygieneöffnung, seitlich abschwenk- und abnehmbaren Armlernen, unter die Sitzfläche schiebbaren, durchgehenden Fußstützen mit zwei festen Unterschenklängen.

Sitzbreite: 45 cm
Sitztiefe: 43,5 cm
Sitzhöhe: 55 cm
Rückenhöhe: 40 cm
Gesamtbreite: 52 cm
Leergewicht: 13 kg
zul. Nutzergewicht: 130 kg
Bereifung: 125 x 32 Vollgummi
Farbe: grün (Art. -Nr. 80229214)
 grau (Art. -Nr. 80229274)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 2016

Bezeichnung: Swift Mobil, Art. -Nr. 80229477

Hersteller: Etac Supply Center AB

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Stahlrohr, mit vier einzeln, feststellbaren Schwenkrollen, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, die mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, hochschwenkbaren, gepolsterten Armlernen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.

Sitzbreite: 50,0 cm

Sitztiefe: 46,5 cm

Sitzhöhe: 45 cm - 60 cm

Sitzwinkel: fixiert

Rückenhöhe: 50 cm

Rückenwinkel: fixiert

Gesamtbreite: 57 cm, 58 cm, 64 cm

Leergewicht: 16,5 kg

Zuladung: 135 kg

Eintrag am: 14. 06. 2010

Geändert am: 03. 07. 2019

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe	18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge
Positionsnummer:	18. 46. 01. 2017
Bezeichnung:	Artosy- Buggy Toilettenrollstuhl
Hersteller:	mfh Innovative Produkte
Konstruktionsmerkmale:	Zerlegbarer Duschrollstuhl mit einem Edelstahlrahmen und vier Schwenkrollen, die Sitzfläche besteht aus zwei Polster-elementen aus geschäumtem Material und ist in der Breite des Hygieneausschnittes verstellbar, verstellbare Sitztiefe und Sitzhöhe, seitlich abschwinkbare, gepolsterte Armlehnen, Ausstattung mit einer Toiletteneinrichtung optional möglich. Sitzbreite: 46 - 50 cm einstellbar Sitztiefe: 34 - 43 cm einstellbar Rückenhöhe: 42 cm Sitzhöhe: 48 bis 55 cm einstellbar Gesamtbreite: 55 cm zul. Nutzergewicht: 125 kg Leergewicht: 13,3 kg Bereifung: 4 Zoll

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 46. 01. 4001

Bezeichnung: Swift Mobil Tilt, Art.-Nr. 80229479

Hersteller: Etac Supply Center AB

Konstruktionsmerkmale: Duschrollstuhl aus beschichtetem Stahlrohr, mit vier einzeln, feststellbaren Schwenkrollen, einer gepolsterten Sitzfläche mit Hygieneausschnitt, die mit einem gepolsterten Element verschlossen werden kann, einem gepolsterten Rückenelement, hochschwenkbaren, gepolsterten Armlehnen und höhenverstellbaren, abnehmbaren Fußstützen, Kopfstütze, Toiletteneimer im Lieferumfang enthalten.
Sitzbreite: 50,0 cm
Sitztiefe: 46,5 cm
Sitzhöhe: 50 cm - 65 cm
Sitzwinkel: von -5° (nach vorn) bis +30° (nach hinten)
 von 0° bis -35° (nach hinten)
Rückenhöhe: 50 cm
Rückenwinkel: fixiert
Gesamtbreite: 57 cm, 58 cm, 64 cm
Leergewicht: 16,5 kg
Zuladung: 135 kg
Eintrag am: 14.06.2010
Geändert am: 31.07.2019

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 50. 01. 3001

Bezeichnung: Emi neo T

Hersteller: Sunrise Medical HCM B. V.

Konstruktionsmerkmale: Transitrollstuhl mit beschichtetem Rohrrahmen, festem Sitz und im Durchhang einstellbarer, gepolsterten Rückenlehne, für Transportzwecke auf die Sitzfläche klappbar, über Gas-druckfedern winkelverstellbar, höhen- und tiefenverstellbare Kopfstütze, Sitzkantelung, höhenverstellbarer Schiebebügel, höhenverstellbaren Armlernen, abnehmbaren und hochschwenkbaren Beinstützen mit Fußplatten.

Sitzbreite:	39, 45, 51 cm (jeweils um 3 cm mit Einlegepolstern reduzierbar)	
Sitztiefe:	39 bis 45 cm einstellbar	
Rückenhöhe:	50 - 60 cm (ohne Kopfstütze)	Sitzhöhe:
	36 - 51 cm	
Rückenwinkel:	90 - 121 Grad	
Sitzwinkel:	0 - 16 Grad	
Leergewicht:	24 kg	
zul. Nutzergewicht:	135 kg	
Gesamtbreite:	Sitzbreite + 20 cm	
Bereifung hinten:	12, 16 Zoll	
Bereifung vorne:	diverse	
Bremse:	Trommelbremse für Begleitperson	

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 50. 02. 7061

Bezeichnung: Multifunktionsrollstuhl Next Comfort, Art.-Nrn. 13202001 bis 13202014

Hersteller: Etac AB

Konstruktionsmerkmale: Greifreifenrollstuhl mit winkelverstellbarer Rückenlehne,
Faltmechanismus mittels Kreuzstrebe.
Sitzbreite: 35, 37, 5, 40, 0, 42, 5, 45, 0, 47, 5, 50, 0 cm
Sitztiefe: 35 cm bis 47 cm
Rückenhöhe: 45 cm bis 60 cm
Sitzhöhe: 40 cm bis 51 cm
Rückenwinkel: -3° bis 22° mittels Gasdruckfeder
verstellbar
Sitzwinkel: 0° - 90°
Leergewicht: 20, 1 kg bis 26, 5 kg
zul. Nutzergewicht: 135 kg
Gesamtbreite: 54, 5 cm bis 69, 5 cm
Bereifung hinten: 4", 22" pannensicher
Radsturz: 2°
Bereifung vorne: 5", 6" und 7" pannensicher
Bremsen: Scheibenbremsen
Eintrag am: 11. 05. 2010

Das Produkt erfüllt nach Herstellerangaben die Leistungsanforderung nach ISO 7176-19:2001 (Mobilitätseinrichtungen [Rollstühle] zur Anwendung als Sitz in Motorfahrzeugen).

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 50. 02. 7062

Bezeichnung: PRI0, Art. -Nrn. : 13420205, 13420209, 13420213, 13420217

Hersteller: Etac AB

Konstruktionsmerkmale: Greifreifen- /Multifunktionsrollstuhl mit einem Stahlrohrrahmen, abnehmbaren Antriebsrädern hinten, frei mitlaufenden Schwenkrädern vorne, textiler Sitz- und Rückenbespannung, Sitzkissen, rückschwenkbaren Seitenteilen mit gepolsterten Armlernen, abnehmbaren, abschwenkbaren und höhenverstellbaren Einzelfußauflagen.

Sitzbreite: 40, 45, 50, 55 cm

Sitztiefe: Pos. 1 = 39,0 cm bis 46,0 cm

 Pos. 2 = 41,5 cm bis 48,5 cm

 Pos. 3 = 44,00 cm bis 51,0 cm

Sitzhöhe: 43 cm bis 52,5 cm

Sitzwinkel: max. 20° nach hinten

 max. 3° nach vorne

Rückenhöhe: 55 cm bis 70 cm verstellbar

Rückenwinkel: 0° bis 30°

Leergewicht: 32,3, 32,6, 32,9, 33,2 kg

Zul. Nutzergewicht: 135 kg

Gesamtbreite: Sitzbreite + 19 cm

Bereifung hinten: 24 Zoll

Radsturz: 0°

Bereifung vorne: 6 Zoll

Bremse: Druckbremse, optional Trommelbremse

Geändert am: 11.09.2017

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 50. 02. 7063

Bezeichnung: PRI0 - Langrahmenversion, Art.-Nrn.: 13420106, 13420110, 13420114, 13420118

Hersteller: Etac AB

Konstruktionsmerkmale: Greifreifen-/Multifunktionsrollstuhl mit einem langem Stahlrohrrahmen, abnehmbaren Antriebsrädern hinten, frei mitlaufenden Schwenkrädern vorne, textiler Sitz- und Rückenbespannung, Sitzkissen, rückschwenkbaren Seitenteilen mit gepolsterten Armlernen, abnehmbaren, abschwenkba ren und höhenverstellbaren Einzelfußauflagen.

Sitzbreite: 40 cm, 45 cm, 50 cm, 55 cm

Sitztiefe: 49 cm, 51,5 cm, 54 cm

Sitzhöhe: 43 cm bis 52,5 cm

Sitzwinkel: max. 20° nach hinten

max. 3° nach vorne

Rückenhöhe: 60 cm

Rückenwinkel: 0° bis 30°

Leergewicht: 32,6 kg, 32,9 kg, 33,2 kg, 33,9 kg

Zul. Nutzergewicht: 135 kg

Gesamtbreite: Sitzbreite + 19 cm

Bereifung hinten: 24 Zoll

Radsturz: 0°

Bereifung vorne: 6 Zoll

Bremse: Druckbremse, optional Trommelbremse

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 50. 03. 2002

Bezeichnung: Kudu, Art. -Nr. 95xxxxxxxx

Hersteller: R82 A/S

Konstruktionsmerkmale: Einstellbarer Aktivrollstuhl in vier Größen für Kinder, mit starrem Alu-Trägerrahmen zur Aufnahme von Sitz- und Rückenformteilen bzw. Sitzschalen, winkelver- bzw. -einstellbarer Rückenlehne und höhenverstellbaren Schiebegriffen, Unterachsrahmen mit schlankem Design.

Sitzbreite: 26, 30, 34, 38 cm

Sitztiefe: 18 - 26 cm, 18 - 30 cm, 18 - 34 cm

Sitzhöhe: 48 cm

Sitzwinkel: -3° bis 45° verstellbar

Rückenhöhe (kurz): 37 - 46 cm, 40 - 52 cm, 43 - 48 cm, 43 - 63 cm

Rückenwinkel: -5° - 30°

Leergewicht: 19 kg, 21 kg, 23 kg, 38 kg

zul. Nutzergewicht: 40 kg, 50 kg, 60 kg

Gesamtbreite: k. A.

Bereifung hinten: 12, 16, 20, 22, 24 Zoll

Radsturz: k. A.

Bereifung vorne: 6 Zoll, 7 Zoll

Bremse: Kniehebelbremse

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 50. 04. 0211

Bezeichnung: R- 30; Art. -Nr. : 13000116

Hersteller: Trendmobil GmbH

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

Sitzbreite: 42 - 50 cm einstellbar
Sitztiefe: 42 - 52 cm einstellbar
Sitzhöhe: 54 cm
Sitzwinkel: 2°
Rückenhöhe: 65 cm
Rückenwinkel: 90° bis 120°
Gesamtbreite: 62 cm
Leergewicht: 86 kg
Zul. Nutzergewicht: 136 kg
Steuerung: Dynamic Linx
Bereifung hinten: 3.00-8 luftbereift
Bereifung mittig: -
Bereifung vorne: 3.00-4 luftbereift
Batterien: 2 Stück 12 V, 50 Ah C20 Gel
Anwendungsklasse: B
Fahrsitz: ja
Kraftknoten: ja

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 51. 05. 3001

Bezeichnung: Elektrisch betriebener Rollstuhl, Model C

Hersteller: WHILL, Inc.

Konstruktionsmerkmale: Whill Model C eine elektrisch angetriebene, modular aufgebaute Mobilitätshilfe. Das Lenken und Abbremsen des Rollstuhls erfolgt über die Ansteuerung. Die Bedienelemente sind im Bereich der linken und rechten Handauflagen angeordnet. Links sind die dreistufige Geschwindigkeitsvorwahl und die Kontrollleuchten für den Ladezustand der Batterie angeordnet. Rechts gibt es eine mausähnliche Steuereinheit, die analog einem klassischen Joystick funktioniert. Nach Herstellerangaben beträgt die mit dem Whill Model C zu erreichende Geschwindigkeit höchstens 6 km/h. Das Model C lässt sich ohne Werkzeug in drei Teile zerlegen und transportieren. Seine wieder aufladbare Lithium-Batterie ist abtrennbar. Das Model C besitzt darüber hinaus patentierte Omni-Antriebsräder. Zusätzlich kann die eingebaute 3Gkommunikationsfunktion den Status des Fahrzeugs überprüfen, inklusive Kilometerstand, verbleibender Batterieleistung, Zustand der Batterie, auftretende Fehler, Informationen über erforderliche Reparaturen.
Breite: 550 mm
Höhe: 735 mm – 855 mm
Läng: 975 mm
Sitzbreite: 550 mm
Sitztiefe: 375 mm – 425 mm
Sitzhöhe: 405 mm – 485 mm
Sitzneigung: 6°
Rückenhöhe: 340 mm – 460 mm
Rückenwinkel: von 90° bis 100°
Gesamtbreite: 550 mm
Leergewicht: ca. 52 kg
Zul. Nutzergewicht: 115 kg
Antrieb: 2-Rad-Antrieb
Bereifung hinten: 7" oder 8" fest
Bereifung vorne: Omnidirektionales Rad
Radfreiheit: 75 mm
Steuerung: Maussteuerung ermöglicht den Eingriff in sämtliche relevanten

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 51. 05. 3002

Bezeichnung: immer-mobil 140, faltbarer Elektrorollstuhl; Art.-Nr. IMML.140.000

Hersteller: Help-24 GmbH

Konstruktionsmerkmale: Faltbarer Elektrorollstuhl für den Innenraum und Außenbereich mit indirekter Lenkung (Joystick) bestehen aus einem Rohrrahmen, zwei über Getriebemotoren angetriebenen Hinterrädern, zwei kleineren Schwenkrädern vorne, abnehmbaren und austauschbaren Fußstützen und Armlehnen, einer gepolsterten Sitz- und Rückenbespannung. Ladegerät und Akkus müssen im Lieferumfang enthalten sein.

Breite:	620 mm
Höhe:	930 mm – 1110 mm
Länge:	1020 mm
Sitzbreite:	450 mm
Sitztiefe:	440 mm
Sitzhöhe:	520 mm
Sitzneigung:	k. A.
Rückenhöhe:	s. o.
Rückenwinkel:	k. A.
Leergewicht:	ca. 27 kg
Zul. Nutzergewicht:	140 kg
Antrieb:	2-Rad-Antrieb
Bereifung hinten:	12" Luft
Bereifung vorne:	8" Luft
Steuerung:	Fahrpult mit Joystick
Batterie:	Lithium-Ionen-Akkus, 2 x 24 V, 10 Ah
Reichweite:	je 15 km
Bremsen:	automatische Magnetbremsen
Geschwindigkeit:	max. 6 km/h
Beleuchtung:	gemäß StVZO
Steigfähigkeit:	max. 14°
Fahrsitz:	Nein

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18. 99. 03. 2034

Bezeichnung: TA iQ Stand-up chair; Art.-Nr.: 114438

Hersteller: TA. Service A/S

Konstruktionsmerkmale: Elektrorollstuhl mit motorisch betriebener Stehvorrichtung, einem pulverbeschichteten Rahmen, vorne angeordneten, über Getriebemotore angetriebenen, gefederten Antriebsrädern, freilaufenden, gefederten Schwenkrädern hinten, festem, verstellbarem Sitz mit textiler Polsterung, hochschwenkbaren Armlernen, hochschwenkbaren Beinstützen und Kniewinkelverstellung. Der Rollstuhl muss mit Batterien und Ladegerät ausgeliefert werden.

Sitzbreite: 38 cm - 55 cm (in 20 mm-Stufen)

Sitztiefe: 38 cm - 55 cm (in 20 mm-Stufen)

Sitzwinkel: 0° bis 45° elektrisch

Sitzhöhe: 44 cm - 74 cm

Rückenhöhe: 54 cm - 66,5 cm

Rückenwinkel: 50° bis 96° einstellbar

Gesamtbreite: 63 cm

Leergewicht: 180 kg

Zul. Nutzergewicht: 140 kg

Bereifung hinten: 2.00-50

Bereifung mittig: -

Bereifung vorne: 3.00-8

Batterien: 2 Stück 12 V, 80 Ah, Gel C20

Steuerung: R-NET

Ladegerät: Victron Impulse S

Kraftknoten: ja

Fahrsitz: ja

Anwendungsklasse: B

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 20 Lagerungshilfen

Positionsnummer: 20. 29. 02. 0006

Bezeichnung: Innocare Lagerungssystem; Art.-Nr.: ST0019DE

Hersteller: Innocare Products GmbH

Konstruktionsmerkmale: Funktionelles Lagerungssystem für Kinder, das überwiegend für die liegende Lagerung vorgesehen ist. Das System besteht aus einer Matratzenauflage mit mehreren unterschiedlich großen Positionsstützen und verschiedenen rechteckigen, halbmondförmigen und runden Schaumstoffkissen. Alle Kissen sind mit einem waschbaren Bezug ausgestattet.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 20 Lagerungshilfen

Positionsnummer: 20. 39. 01. 1011

Bezeichnung: Latexschaum- Kissen, Art. -Nrn. 25640 042, 25650 050, 25660 046

Hersteller: Ludwig Bertram GmbH

Konstruktionsmerkmale: Sitzkissen aus Latex mit Bezug in drei Versionen mit einer Höhe von je 6,5 cm:
- Rund: mit dem Durchmesser ca. 47,5 cm (außen) und ca. 16 cm (innen)
- U-Form: mit dem Durchmesser ca. 44 cm (außen) und ca. 16 cm (innen)
- Oval: mit dem Durchmesser ca. 42,5 cm (außen) und ca. 22 x 13,5 cm (innen)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen

Positionsnummer: 21.24.01.1008

Bezeichnung: Asthma Monitor AM3, Art.-Nr. 141496

Hersteller: eResearchTechnology GmbH

Konstruktionsmerkmale: Elektronisches Messgerät zur Überwachung der Lungenfunktion (Bestimmung des Atemflusses und -volumens) mit hoher Reproduzierbarkeit. Der Atemfluss wird beim Ausatmen gemessen. Dieser dient zur Berechnung weiterer Parameter wie FEV1. Der Patient erhält die Ergebnisse in Form von numerischen Werten für die ausgewählten Parameter (z. B. maximaler Ausatemstrom (Peak Expiratory Flow, PEF), FEV1). Die Messergebnisse werden mit Datum und Uhrzeit automatisch in einer internen Datenbank gespeichert. Das Produkt verfügt über ein integriertes elektronisches Patiententagebuch (Medikation, Symptome). Messwerte und Tagebucheinträge können per USB/Bluetooth an eine für den Arzt bestimmte Softwareapplikation (AMOS) übertragen werden.

Geräteabmessung (L x B x T): 112 x 82 x 37 mm
Gewicht: 150 g
Skalenintervalle: digitale Zielfernanzeige
Messbereich: 0 - 840 L/min
Messprinzip: Infrarot Drehflusssensor/
Rotationsflugegeber (Turbine)
Kalibrierung: n/a
Stromversorgung: integrierter, wieder aufladbarer Lithium
Ionen Akku
Batteriegroße: 3,7 V, 1700 mAh
Betriebsdauer: ca. 40 Tage
Schutzart/-klasse IP: IP 22
Speicher: 1200 Messungen
Schnittstellen/
Datenübertragung: USB 2.0, Bluetooth 4.2 (3G optional)
Genauigkeit: Fluss: +/- 5% oder +/- 20 L/min
Volumen: +/- 3% oder +/- 0,05 L
Wiederholbarkeit: +/- 5% oder +/- 10 L/min

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen

Positionsnummer: 21. 34. 02. 1306

Bezeichnung: Wellion GALILEO Compact, weiß; Art.-Nr.: WELL1003COM(mg/dl)

Hersteller: MED TRUST Handelsges. m. b. H.

Konstruktionsmerkmale: Blutzuckermessgerät

Abmessungen (HxBxT): 17 mm x 48 mm x 78 mm
Gewicht: 34 g (incl. Batterien)
Stromversorgung: 1 x CR 2032 3 V
Betriebsdauer: ca 1000 Messungen
Probenentnahme: Fingerbeere Kapillarblut, Hand, AST
Kalibrierung: Plasma
Genauigkeit nach
DIN/ISO 15197: 99,9 %
Probenmenge: 0,5 µl
Messheiten: mg/dL
Messbereich: 20 mg/dL bis 600 mg/dL
Messergebnis nach: 5 Sekunden
Speicherkapazität: 300 Blutzuckermesswerte mit Datum und Uhrzeit
Schnittstelle: USB
Lieferumfang: 1 x Wellion GALILEO Compact, weiß;
Art.-Nr.: WELL1003COM(mg/dl)
1 x 10 Teststreifen
1 x Stechhilfe
1 x 10 Universalanzetten
1 x Benutzerhandbuch
1 x Etui
1 x Kurzanleitung
1 x Patiententagebuch

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen

Positionsnummer: 21. 34. 02. 1307

Bezeichnung: SOMA be, mg/dl; Art. -Nr.: IS10000

Hersteller: EPS Bio Technology Corp.

Konstruktionsmerkmale: Blutzuckermessgerät

Abmessungen (HxBxT): 15 mm x 51 mm x 97 mm
Gewicht: 51 g (incl. Batterien)
Stromversorgung: 2 x AAA
Betriebsdauer: ca 2000 Messungen
Probenentnahme: Fingerbeere Kapillarblut, Hand, AST
Kalibrierung: Plasma
Genauigkeit nach
DIN/ISO 15197: 96,6 %
Probenmenge: 0,6 µl
Messheiten: mg/dL
Messbereich: 20 mg/dL bis 630 mg/dL
Messergebnis nach: 5 Sekunden
Speicherkapazität: 480 Blutzuckermesswerte mit Datum und Uhrzeit
Schnittstelle: USB
Lieferumfang: 1 x SOMA be, mg/dL; Art. -Nr.: IS10000
1 x 10 Teststreifen
1 x Stechhilfe
1 x 10 Universalanzetten
1 x Benutzerhandbuch
1 x Etui
1 x Kurzanleitung
1 x Patiententagebuch

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen

Positionsnummer: 21. 34. 02. 1308

Bezeichnung: SOMA be, mmol/l; Art.-Nr.: IS10010

Hersteller: EPS Bio Technology Corp.

Konstruktionsmerkmale: Blutzuckermessgerät

Abmessungen (HxBxT): 15 mm x 51 mm x 97 mm
Gewicht: 51 g (incl. Batterien)
Stromversorgung: 2 x AAA
Betriebsdauer: ca 2000 Messungen
Probenentnahme: Fingerbeere Kapillarblut, Hand, AST
Kalibrierung: Plasma
Genauigkeit nach
DIN/ISO 15197: 96,6 %
Probenmenge: 0,6 µl
Messheiten: mmol/L
Messbereich: 1,1 mmol/L bis 35 mmol/L
Messergebnis nach: 5 Sekunden
Speicherkapazität: 480 Blutzuckermesswerte mit Datum und Uhrzeit
Schnittstelle: USB
Lieferumfang: 1 x SOMA be, mmol/L; Art.-Nr.: IS10010
1 x 10 Teststreifen
1 x Stechhilfe
1 x 10 Universalanzetten
1 x Benutzerhandbuch
1 x Etui
1 x Kurzanleitung
1 x Patiententagebuch

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe	21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen
Positionsnummer:	21. 34. 02. 1309
Bezeichnung:	Wellion GALILEO Compact Blutzuckermessgerät, weiß; Art.-Nr. : WLL10-03COM (mmol/l)
Hersteller:	MED TRUST Handelsges. m. b. H.
Konstruktionsmerkmale:	Blutzuckermessgerät
Abmessungen (HxBxT):	17 mm x 48 mm x 78 mm
Gewicht:	34 g (incl. Batterien)
Stromversorgung:	1 x CR 2032 3 V
Betriebsdauer:	ca 1000 Messungen
Probenentnahme:	Fingerbeere Kapillarblut, Hand, AST
Kalibrierung:	Plasma
Genauigkeit nach DIN/ISO 15197:	96,9 %
Probenmenge:	0,5 µl
Messeinheiten:	mmol/L
Messbereich:	1,1 mmol/L bis 33,3 mmol/L
Messergebnis nach:	5 Sekunden
Speicherkapazität:	300 Blutzuckermesswerte mit Datum und Uhrzeit
Schnittstelle:	USB
Lieferumfang:	1 x Wellion GALILEO Compact, weiß; Art.-Nr. : WLL10-03COM (mmol/l)
	1 x 10 Teststreifen
	1 x Stechhilfe
	1 x 10 Uni versallanzetten
	1 x Benutzerhandbuch
	1 x Etui
	1 x Kurzanleitung
	1 x Patiententagebuch

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer: 22. 40. 01. 0106

Bezeichnung: Personenlifter, Art.-Nr. 10.77N170

Hersteller: Vassilli Srl.

Konstruktionsmerkmale: Elektrisch betriebener Patientenlifter zum Anheben und Umsetzen von Patienten, mit manuell spreizbarem Fahrgestell, Schiebegriff und Handschalter, inkl. Hebebügel, Akku und Ladegerät.

Empf. Körpergröße: 150 cm – 200 cm
Breite: 61 cm bis 123 cm
Länge: 66 cm
Höhe: 132 cm bis 200 cm
Fahrgestellhöhe: 13,5 cm
Rollendurchmesser: 10 cm
Hubbereich (ZAP): 66 cm bis 187 cm
Wendekreis: 82 cm
Hubgeschwindigkeit: 15 cm/s (170 kg)
Akku: 2 x 12 V / 2,9 Ah Blei Akkus
Mögl. Hubvorgänge
per Akkuladung: ca. 40 Hubvorgänge
Ladegerät: externes Steckerladegerät
Ladezeit: ca. 8 h
Schallpegel: 30 dB
Notabsenkung: mechanisch
Gewicht: 40 kg
Max. Belastbarkeit: 170 kg
Material: Stahl pulverbeschichtet,
Kunststoff

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer: 22. 40. 01. 1019

Bezeichnung: Aufstehlifter James 150

Hersteller: Rebotec Rehabilitationsmittel GmbH

Konstruktionsmerkmale: Elektrisch betriebene Umsetz- und Aufstehhilfe, ähnlich eines fahrbaren Lifters, mit Trittbrett für die Füße, vier Rollen und Lenkgriff, Tragfähigkeit 150 kg, Spreizfahrwerk, abnehmbarer Handschalter.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer: 22. 40. 01. 1028

Bezeichnung: Patientenlifter, Art.-Nr. 1620

Hersteller: Handi-Move nv

Konstruktionsmerkmale: Wendekreis: k. A.
Hubgeschwindigkeit
(Heben - Senken): k. A.
Schallpegel: k. A.
Material: k. A.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer: 22. 40. 01. 1029

Bezeichnung: Umsetz- und Aufstehhilfe Raisa Standard, Art.Nr.: R500

Hersteller: Horcher GmbH

Konstruktionsmerkmale: Elektrisch betriebene Umsetz- und Aufstehhilfe, ähnlich eines fahrbaren Lifters, fünffach höhenverstellbar, mit manuell spreizbarem Fahrgestell, vier Doppelaufrollen davon zwei bremsbar, Trittbrett für die Füße, Handbedienung, Akkupack und Netzanschlusskabel.

Höhe:	max. 182 cm
Breite:	67 cm bis 96 cm
Länge:	99 cm
Fahrgestellhöhe:	11 cm
Radgröße:	7,5 cm
Hubbereich:	58 cm
Wendekreis:	110 cm
Hubgeschwindigkeit:	k. A.
Leistungsaufnahme:	k. A.
Schutzart:	IP X4
Akku:	24 V / 2,9 Ah
Mögl. Hubvorgänge per Akkuladung:	k. A.
Ladegerät:	integriertes Ladegerät
Schallpegel:	ca. 46 dB
Notabsenkung:	mechanisch und elektrisch
Gewicht:	46 kg (ohne Akku)
Zul. Nutzergewicht:	160 kg
Material:	Stahl pulverbeschichtet, Kunststoff

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer: 22. 40. 01. 1030

Bezeichnung: Aufstehlifter Raisa Pro, Art. -Nr. R101-400

Hersteller: Horcher GmbH

Konstruktionsmerkmale: Elektrisch betriebene Aufsteh- und Umsetzhilfe, mit motorisch spreizbarem Fahrgestell, vier Doppellaufrollen davon zwei bremsbar, Trittbrett für die Füße, Schiebegriffen und höhenverstellbaren, gepolsterten Unterschenkelstützen. Die Aufrichtung des Patienten beispielsweise aus dem Rollstuhl erfolgt durch einen motorisch schwenkbaren Hubarm mit Haltegriffen, an dem ein Hebegurt eingehängt wird.

Höhe:	max. 158 cm
Breite:	67 cm bis 133 cm
Länge:	124 cm
Fahrgestellhöhe:	13 cm
Radgröße:	vorne 10 cm, hinten 12,5 cm
Hubbereich :	92 cm bis 157 cm (ZAP)
Wendekreis:	110 cm
Hubgeschwindigkeit:	k. A.
Leistungsaufnahme:	k. A.
Schutzart:	IP 54
Akku:	24 V / 2,9 Ah
Mögl. Hubvorgänge per Akkuladung:	k. A.
Ladegerät:	230 V AC / 24 V DC, 1 A
Schallpegel:	44 dB
Notabsenkung:	mechanisch und elektrisch
Gewicht:	80 kg
Zul. Nutzergewicht:	275 kg
Material:	Stahl pulverbeschichtet, Kunststoff

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer: 22. 40. 01. 1031

Bezeichnung: Aufstehlifter Raisa E, Art.-Nr. 501

Hersteller: Horcher GmbH

Konstruktionsmerkmale: Elektrisch betriebene Aufsteh- und Umsetzhilfe, mit manuell spreizbarem Fahrgestell, vier Doppellaufrollen davon zwei bremsbar, Trittbrett für die Füße, höhenverstellbaren, gepolsterten Unterschenkelstützen und Schiebebügel. Die Aufrichtung des Patienten beispielsweise aus dem Rollstuhl erfolgt durch einen motorisch schwenkbaren Hubarm mit Haltegriffen, an dem ein Hebegurt eingehängt wird.

Höhe:	124 cm bis 187 cm
Breite:	67 cm bis 96 cm
Länge:	99 cm
Fahrgestellhöhe:	14 cm
Radgröße:	10 cm
Hubbereich :	111 cm bis 165 cm oder 131 cm bis 185 cm
Wendekreis:	110 cm
Hubgeschwindigkeit:	k. A.
Leistungsaufnahme:	k. A.
Schutzart:	IP X5
Akku:	24 V / 2,9 Ah
Mögl. Hubvorgänge per Akkuladung:	k. A.
Ladegerät:	Externe Wandladestation 230 V AC/24 V DC, 0,4 A
Schallpegel:	ca. 47 dB
Notabsenkung:	mechanisch und elektrisch
Gewicht:	47,5 kg
Zul. Nutzergewicht:	200 kg
Material:	Stahl pulverbeschichtet, Kunststoff

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer: 22. 40. 05. 1002

Bezeichnung: Umhänge-Deckenlifter mit freistehendem Schienensystem Artikel-Nr. 2780

Hersteller: Handi-Move nv

Konstruktionsmerkmale: Deckenliftersystem auf Bodenständern, freistehend, mit elektrischem Hubantrieb zum Liften des Patienten und Transfer zwischen z. B. Bett und Rollstuhl, Rollstuhl und Toilette etc. Der Bettstand besteht aus zwei senkrechten Bodenstützen zwischen denen eine horizontale, gerade Laufschiene angebracht ist. In der Laufschiene befindet sich der fahrbar gelagerte Rollenwagen an dem die Lifterkassette eingehangen wird und mit dem Patienten verschoben werden kann. Ein selbständiger Positionswechsel durch den Patienten ist mit dem o. g. Produkt hingegen nicht möglich. Die über das Motorband in der Höhe verstellbare Lifterkassette ist mit Einhängenhaken und einer Befestigungsöse zur Aufnahme von Hebetüchern bzw. Hebebügeln des Herstellers versehen. Für den Hubantrieb ist eine kabelgebundene Handbedienung vorhanden, alternativ befinden sich Bedienelemente an der Lifterkassette, auch für die elektrische Notabsenkung sowie der Notschalter. Die Stromversorgung erfolgt mittels Akku in der Lifterkassette und externem Ladegerät.

Höhe Laufschiene: 2,3 m, 2,4 m oder 2,5 m

Länge Laufschiene: 2 m, Art.-Nr. 2760.3880

3 m, Art.-Nr. 2760.3881

4 m, Art.-Nr. 2760.3882

Abmessungen Lifterkassette (BxHxL): 21 cm x 20 cm x 48 cm

Länge Hubband: 170 cm

Hubbereich: 153 cm

Hubgeschwindigkeit: 2,2 cm/s (90 kg Last)

Akku: 3 x 8 V, 3,2 Ah

Mögl. Hubvorgänge per Akkuladung: ca. 65 Hubvorgänge (100 kg / 0,5 m)

Ladegerät: externes Ladegerät Mascot 9940

100 – 240 V AC / 24 DC, 1,3 A

Ladezeit: ca. 3 h

Geräuschemission: < 65 dB(A)

Notabsenkung: elektrisch

Gewicht: Lifterkassette 8 kg

Schienensystem 38 bis 47 kg

Max. Belastbarkeit: 182 kg

Material: Schienensystem Aluminium, Motorgehäuse ABS

Lieferumfang: 1 x Bettstand mit zwei Bodenständern und Laufschiene

Produktgruppe 22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer: 22. 40. 05. 1002

Bezeichnung: Umhänge-Deckenlifter mit freistehendem Schienensystem Artikel-Nr. 2780
sowie Stopperrn, Art.-Nr. 2760. 3880, - 3881
oder -3882
Nr. 2540
1 x Lifterkassette 2540 mit Hubantrieb, Art. -
1 x Handfernbedienung, Art. -Nr. 2547
1 x externes Ladegerät Mascot 9940

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 22 Mobilitätshilfen

Positionsnummer: 22. 40. 05. 2004

Bezeichnung: Deckenlifter 2810L mit freistehendem Schienensystem Artikel-Nr. 2780

Hersteller: Handi-Move nv

Konstruktionsmerkmale: Deckenliftersystem auf Bodenständern (freistehend) zur selbstständigen Nutzung durch den Versicherten, mit motorischem Fahrtrieb zum Liften und Transfer zwischen z. B. Bett und Rollstuhl oder Rollstuhl und Toilette, horizontaler Fahrschiene zwischen den beiden senkrechten Bodenstützen zur Aufnahme der Lifterkassette, kabelgebundener Fernbedienung für den Hub- und Fahrtrieb, Notschalter sowie elektrischer und manueller Notabsenkung, inkl. Akku und Ladegerät.

Höhe Laufschiene: 2,3 m

Länge Laufschiene: 3 m

Abmessungen Lifterkassette (BxHxL): 35 cm x 21 cm x 41 cm

Länge Hubband: 200 cm

Hubgeschwindigkeit: 5,8 cm/s (100 kg Last)

Fahrgeschwindigkeit: 15 cm/s

Akku: 2 x 12 V, 9 Ah

Mögl. Hubvorgänge

per Akkuladung: ca. 160 Hubvorgänge (100 kg / 1 m)

Ladegerät: externes Ladegerät Mascot 9940 / 2541

100 – 240 V AC / 24 DC, 1,3 A

Ladezeit: ca. 4 h

Geräuschemission: 58 dB(A)

Notabsenkung: mechanisch und elektrisch

Gewicht: Lifterkassette 21 kg

Schienensystem 39 kg

Max. Belastbarkeit: 200 kg

Material: Aluminium

Lieferumfang: 1 x Bettstand mit zwei Bodenständern und Fahrschiene,

Stopperräder sowie Ladestation, Art.-Nr. 2760

1 x Lifterkassette 2810 L, Art.-Nr. 2810 L

1 x externes Ladegerät Mascot 9940 / 2541

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 04. 01. 0058

Bezeichnung: Kniechiene zur Ruhigstellung ORTHO 14-700/2/3, Art.-Nr. OFT 700 2/3

Hersteller: Orthoservice AG

Konstruktionsmerkmale: Starre Knieorthese für Kinder zur Immobilisierung, gerade 0°, aus textilem Material mit Polster, vier Gurte mit Klettverschlüssen, dorsale, laterale und mediale Stabilisierungsschienen, in zwei Größen.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 06. 01. 0076

Bezeichnung: Walker ORTHO 14-805, Art.-Nr. OFT 805

Hersteller: Orthoservice AG

Konstruktionsmerkmale: Unterschenkel-Fußorthese für Kinder zur Immobilisierung in vorgegebener Position, bestehend aus einem gepolsterten, textilen Innenschuh mit zwei zusätzlichen Schaumstoffpolstern zur individuellen Anpassung. Weiter besteht diese Orthese aus einem festen Kunststoffrahmen mit Laufsohle, zwei Klett-verschlüssen am Unterschenkel und einem Klettgurt am Fuß zur Fixierung. Die Orthese wird in drei Schuhgrößenbereichen von 23 bis 31 angeboten.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 07. 02. 3017

Bezeichnung: Progress Lagerungsschiene, Art.-Nrn. 04956669, -681, -706, -729, -675, -698,
-712, -735

Hersteller: Rehaforum MEDICAL GmbH

Konstruktionsmerkmale: Handgelenkorthese mit Fingerauflage und Daumenfixierung bestehend aus einer Kunststoffschiene bzw. -auflage mit textilem Polstermaterial, Daumenfassung mit Klettverschluss, 3 Fixierungsklettverschlüsse für die Finger, das Handgelenk und den Unterarm, in vier verschiedenen Größen von 7,6 cm bis über 9,5 cm "Lichte Weite" zwischen Zeige- und kleinem Finger.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 29. 01. 3001

Bezeichnung: Indego® Powered Exoskeleton; Art.-Nr.: 501-100-000

Hersteller: Parker Hannifin Corporation Human Motion & Control

Konstruktionsmerkmale: Motorbetriebener, computergesteuerter Gehapparat/Exoskelett bestehend aus zwei Beinorthesen, die über ein Schienensystem mit einem Rumpfkorb verbunden sind. Gelenkige Verbindung des Schienensystems an Knöchel-, Knie- und Hüftgelenken. Der Gehapparat wird individuell an den Nutzer angepasst.

Die Nutzung des Systems erfordert eine erfolgreiche Schulung des Nutzers auf das System, nach den Vorgaben des Herstellers. Zur Nutzung des Produktes werden in der Regel Unterarmstützen oder ein Gehgestell/ Gehwagen benötigt.

Technische Daten:

Anzahl der Motoren: 1 Motor für das rechte und 1 Motor für das linke Hüftgelenk, 1 Motor für das rechte und 1 Motor für das linke Kniegelenk.

Stromquelle, Art und Leistung: Lithium-Ionen Batterie, Leistung: 159Wh

Betriebsdauer: Betriebsdauer ist abhängig vom Anwender. Eine aufgeladene Batterie erlaubt bis zu 4000 Schritten was etwa 2 - 3 Stunden kontinuierliches Gehen ermöglicht.

Maximale Gehgeschwindigkeit: 2,3 km/h

Gelenkbewegung Hüfte: 30 Grad Streckung, 110 Grad Beugung

Gelenkbewegung Knie: 110 Grad Streckung, 10 Grad Beugung

Willkürliche Bewegungssteuerung möglich: Nein

Maximales Gewicht des Nutzers: 113 kg

Versorgbare Körpergrößen: 155 bis 191 cm

Gesamtgewicht des Systems: 12 kg

Schutzart IP: IP22

Indikation:

Beidseitige Lähmung der Hüft-, Oberschenkel- und Unterschenkelmuskulatur (Querschnittslähmung mit Paraplegie) und Verlust der Gehfähigkeit, z.B. nach Fraktur der unteren Brust- oder der Lendenwirbelsäule mit Schädigung des Rückenmarkes.

Voraussetzung für die Versorgung ist der Nachweis einer gesunden Knochenstärke, ausreichende Funktionsfähigkeit in den oberen Extremität und dessen Bewegungsumfang mit ausreichender Rumpfstabilität, sowie Beweglichkeit von Hüft-, Knie- und Fußgelenken.

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23. 29. 01. 3001

Bezeichnung: Indego® Powered Exoskeleton; Art. -Nr. : 501-100-000

Ausschlusskriterien des Herstellers:

- Schwere vaskuläre Störungen der unteren Extremitäten (z. B. ungeklärte tiefe Venenthrombose).
- Vermindertes Stehvermögen (z. B. aufgrund von orthostatischer Hypotension).
- Schlechter Knochenzustand, durch die der Anwender während der Mobilisierung einem erhöhten Risiko für Frakturen ausgesetzt ist.
- Passiver Gelenkbewegungswinkel, durch den nicht mindestens eine neutrale Position bei Hüften, Knien und Knöcheln erreicht werden kann.
- Unkontrollierte autonome Dysreflexie.
- Unkontrollierte Hypertension oder Hypotension.
- Schlechte Hautintegrität in Bereichen, die mit der Vorrichtung in Kontakt kommen.
- Kognitive Beeinträchtigungen, aufgrund derer es nicht möglich ist, die Anweisungen zu befolgen.
- Visuelle Einschränkungen, durch die die Mobilität unsicher wäre.
- Prothese für die untere Extremität.
- Jeder Zustand, der nach Meinung eines Arztes die Verwendung der Vorrichtung an dem Anwender verbietet.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 24 Beinprothesen

Positionsnummer: 24. 79. 01. 1008

Bezeichnung: ni cht besetzt

Hersteller: ni cht besetzt

Konstruktionsmerkmale: ni cht besetzt

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 24 Beinprothesen

Positionsnummer: 24. 79. 06. 1001

Bezeichnung: Vi va Kniekappe, Gr. XS / Vi va Kniekappe, Gr. S / Vi va Kniekappe, Gr. M / Vi va Kniekappe, Gr. L / Vi va Kniekappe, Gr. XL Art.-Nrn. 201B54==XS /=S /=M /=L /=XL

Hersteller: ORTHO-REHA NEUHOF GmbH

Konstruktionsmerkmale: Gel-Vakuum-Kniekappe mit Ventil zur Befestigung von Unterschenkelprothesen am Bein.

Größen:

XS = 20 - 24 cm

S = 25 - 30 cm

M = 31 - 35 cm

L = 36 - 40 cm

XL = 41 - 45 cm

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 24 Beinprothesen

Positionsnummer: 24. 79. 06. 1002

Bezeichnung: Easy Kniekappe mit Außengewebe, Gr. XS / Easy Kniekappe mit Außengewebe, Gr. S / Easy Kniekappe mit Außengewebe, Gr. M / Easy Kniekappe mit Außengewebe, Gr. M+ / Easy Kniekappe mit Außengewebe, Gr. L / Easy Kniekappe mit Außengewebe, Gr. XL / Easy Kniekappe mit Außengewebe, Gr. XXL / Easy Kniekappe mit Außengewebe, Gr. XXXL Art.-Nrn. 201B36=XS /=S /=M /=M+ /=L /=XL /=XXL /=XXXL

Hersteller: ORTHO-REHA NEUHOF GmbH

Konstruktionsmerkmale: Gel - Vakuum- Kniekappe zur Befestigung von Unterschenkelprothesen am Bein.

Größen:

XS = 20 - 22 cm

S = 23 - 28 cm

M = 29 - 37 cm

L = 38 - 45 cm

XL = 45 - 57 cm

XXL = 55 - 69 cm

XXXL = 65 - 74 cm

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 24 Beinprothesen

Positionsnummer: 24. 79. 06. 1003

Bezeichnung: Energy Gel - Kniekappe, Gr. S / Energy Gel - Kniekappe, Gr. M / Energy Gel -
Kniekappe, Gr. L / Energy Gel - Kniekappe, Gr. XL, Art. -Nr.: 201B09=S /=M /=L /
=XL

Hersteller: ORTHO-REHA NEUHOF GmbH

Konstruktionsmerkmale: Gel - Vakuum- Kniekappe zur Befestigung von Unterschenkelprothesen am
Bein.
Größen:
S = 32 - 40 cm
M = 40 - 48 cm
L = 48 - 56 cm
XL = 56 - 64 cm

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 24 Beinprothesen

Positionsnummer: 24. 79. 06. 1004

Bezeichnung: Si l i k o n - K n i e k a p p e , G r . S / S i l i k o n - K n i e k a p p e , G r . M / S i l i k o n - K n i e k a p p e , G r .
L / S i l i k o n - K n i e k a p p e , G r . X L , A r t . - N r . : . 2 0 1 B 2 7 = S / = M / = L / = X L / = X X L

Hersteller: O R T H O - R E H A N E U H O F G m b H

Konstruktionsmerkmale: Si l i k o n - V a k u u m - K n i e k a p p e z u r B e f e s t i g u n g v o n U n t e r s c h e n k e l p r o t h e s e n
a m B e i n .

Größen:

S = 24 - 29 cm

M = 30 - 35 cm

L = 36 - 39 cm

XL = 41 - 43 cm

XXL = 44 - 51 cm

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 24 Beinprothesen

Positionsnummer: 24. 79. 06. 1005

Bezeichnung: Easy Kniekappe, Gr. S / Easy Kniekappe, Gr. M / Easy Kniekappe, Gr. L / Easy Kniekappe, Gr. XL, Art.-Nr.: 201B45=XS /=S /=M /=L /=XL

Hersteller: ORTHO-REHA NEUHOF GmbH

Konstruktionsmerkmale: Gel-Vakuum-Kniekappe zur Befestigung von Unterschenkelprothesen am Bein.
Größen:
XS = 20 - 25 cm
S = 26 - 31 cm
M = 32 - 37 cm
L = 38 - 51 cm
XL = 52 cm

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 26 Sitzhilfen

Positionsnummer: 26. 99. 01. 1062

Bezeichnung: DINO-3 Fahrgestell für Sitzschalen mit Greifreifen Art.-Nr. 470G42=00000

Hersteller: Otto Bock Health Care GmbH

Konstruktionsmerkmale: Sitzschalenuntergestell-Rollstuhl mit Greifreifen, aus beschichtetem Aluminiumrohr mit Abduktionsrahmen, in den Rahmenbreiten 36 cm, 40 cm und 44 cm, mit einer winkleinstellbaren Rückenlehne von 80 Grad bis 120 Grad, höhenverstellbaren Schiebegriffen, 22 bis 24 Zoll großen Antriebsrädern hinten und zwei Lenkrädern vorne, Trommelbremse für Begleitperson, stufenlose Sitzkantelung von -5 Grad bis 30 Grad mittels Gasdruckfeder, max. Zuladung incl. Sitzschale 120 kg.
Kurzer/langer Rahmen, Rückenführung für Sitzschalenrücken, Kniehebelbremse für Benutzer, Wechseladapter, Therapeutisch, Kippenschutz und Speichenschutz sind optional erhältlich.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 26 Sitzhilfen

Positionsnummer: 26. 99. 01. 1071

Bezeichnung: Simpley Light 24", Art. -Nr. 74965-22

Hersteller: interco GmbH

Konstruktionsmerkmale: Sitzschalenuntergestell-Rollstuhl, Schiebegriffe winkelverstellbar, Laufräder mit Feststellbremsen und Kniehebelbremse hinten, Schwenkräder vorne, Neigungsverstellung der Sitzschale durch Gasdruckfederverstellung.

Sitzhöhe: 50 cm
Sitztiefe: 35,9 cm
Sitzrahmenbreite: 30 cm, 35 cm, 40 cm
Sitzwinkel: (-) 5° - 30°
Breite zwischen
Antriebsrädern: 35 cm, 40 cm, 45 cm
Länge: 68 cm - 73 cm
Breite: 58 cm - 68 cm
Leergewicht: 15 kg - 18 kg
Zul. Belastung: 80 kg
Bereifung hinten: 24 Zoll
Bereifung vorne: 200 x 50
Eintrag am: 15.06.2009

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 26 Sitzhilfen

Positionsnummer: 26. 99. 01. 1072

Bezeichnung: Simpley Light 22", Art. -Nr. 74965-22

Hersteller: interco GmbH

Konstruktionsmerkmale: Sitzschalenuntergestell-Rollstuhl, Schiebegriffe winkelverstellbar, Laufräder mit Feststellbremsen und Kniehebelbremse hinten, Schwenkräder vorne, Neigungsverstellung der Sitzschale durch Gasdruckfederverstellung.

Sitzhöhe: 50 cm
Sitztiefe: 35,9 cm
Sitzrahmenbreite: 30 cm, 35 cm, 40 cm
Sitzwinkel: (-) 5° - 30°
Breite zwischen
Antriebsrädern: 35 cm, 40 cm, 45 cm
Länge: 68 cm - 73 cm
Breite: 58 cm - 68 cm
Leergewicht: 15 kg - 18 kg
Zul. Belastung: 80 kg
Bereifung hinten: 22 Zoll
Bereifung vorne: 200 x 50
Eintrag am: 15.06.2009

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 26 Sitzhilfen

Positionsnummer: 26. 99. 01. 1073

Bezeichnung: Sitzschalenfahrgestell Mi ny mit 22/24 Zoll Greifreifenantrieb, Art.-Nrn.
77011-30, -35, -40

Hersteller: interco GmbH

Konstruktionsmerkmale: Sitzschalenuntergestell-Rollstuhl mit pulverbeschichtetem, klappbarem Aluminiumrohrrahmen und Greifreifen in drei verschiedenen Breiten, mit höhen- und winkelverstellbarem Schiebebügel, durch die Begleitperson bedienbarer Trommelbremse, Trapezadapteraufnahme für die Sitzschale, Anti-Kippstütze, stufenloser Sitzkantelung durch Gasdruckfeder sowie verstellbarer Rückenlehnenneigung, Antriebsräder und vordere Lenkräder mit Luftbereifung oder pannensicher.

	Mi ny SB 30	Mi ny SB 35	Mi ny SB 40
Art. -Nrn. :	77011-30	77011-35	77011-40
Breite:	55 cm	60 cm	65 cm
Fahrgestelllänge:	78 cm	78 cm	78 cm
Höhe Schiebegriffe:	98 cm - 110 cm	98 cm - 110 cm	98 cm - 110 cm
Faltmaße (LxH):	79 cm x 52 cm	79 cm x 52 cm	79 cm x 52 cm
Sitzbreite:	30 cm	35 cm	40 cm
Höhe Adapterplatte:	46 cm - 48 cm	46 cm - 48 cm	46 cm - 48 cm
Sitzneigung:	-5° bis 30°	-5° bis 30°	-5° bis 30°
Max. Belastbarkeit:	60 kg	60 kg	60 kg
Gewicht:	ab 16,5 kg	ab 17 kg	ab 18 kg
Bereifung hinten:	22 / 24 Zoll	22 / 24 Zoll	22 / 24 Zoll
Bereifung vorne:	200 x 50 mm	200 x 50 mm	200 x 50 mm
Radsturz:	6 °	6 °	6 °

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 26 Sitzhilfen

Positionsnummer: 26. 99. 01. 1074

Bezeichnung: SIMPLY Sitzschalenrollstuhl Art. -Nrn. 74022/74024/74522/74524

Hersteller: interco GmbH

Konstruktionsmerkmale: Sitzschalenuntergestell-Rollstuhl mit Greifreifen aus beschichtetem Aluminium, in den Rahmenbreiten 40 und 45 cm, mit Schiebegriffen, 22 oder 24 Zoll großen Antriebsrädern hinten und 200 mm großen Lenkrädern vorne, Neigungsverstellung der Sitzschale bis 30 Grad durch Gasdruckfedern.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 26 Sitzhilfen

Positionsnummer: 26. 99. 01. 1075

Bezeichnung: Straßenuntergestell Rody Nr. 48090

Hersteller: interco GmbH

Konstruktionsmerkmale: Buggyuntergestell aus Stahlrohr, mit Feststelltrommelbremsen, Schiebegriff, vorn 200 mm Lenkräder und hinten starre Räder mit 300 mm Durchmesser, max. Traglast 40 kg.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 02. 2175

Bezeichnung: Drain a S, Art. -Nrn. 28555 und 28556

Hersteller: B. Braun Medicare GmbH

Konstruktionsmerkmale: Post-OP-Beutel zur postoperativen Versorgung nach Anlage eines Stomas.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 02. 2176

Bezeichnung: Drain a S Mini, Art. -Nr. 28560

Hersteller: B. Braun Medicare GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainagebeutel zur postoperativen Versorgung, mit Hautschutzplatte, transparenter Folie, Auslaufschlauch, bis zu 25 mm ausschneidbare Lochgröße, für Kinder.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 02. 2177

Bezeichnung: Draina S Vision Drainagebeutel, Art.-Nr. 28565

Hersteller: B. Braun Medicare GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainagebeutel mit körperseitigem Vlies und Klebefläche aus Hautschutzmaterial, Ablasshahn, Lochdurchmesser 10 mm bis 75 mm ausschneidbar.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 02. 2178

Bezeichnung: Softima Key Ileo Drainage, Art.-Nrn. 63550, 63560, 63680

Hersteller: B. Braun Medicare GmbH

Konstruktionsmerkmale: Ileostomie Drainagebeutel mit Klebefläche für Basisplatte, geeignet für besonders dünnflüssige Ausscheidungen, Filter, beidseitiges Vlies, Kunststoffverschluss, Lochgrößen 50, 60 und 80 mm.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 0001

Bezeichnung: Conform 2 Post-OP-Beutel, Art.-Nr. 38200

Hersteller: Hollister Incorporated Niederlassung Deutschland

Konstruktionsmerkmale: Ausstreifbeutel zur postoperativen Versorgung, mit Rastring, transparenter Folie, körperseitigem Vlies, Rastringgröße 102 mm, Verschlussklammern.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 0002

Bezeichnung: Conform 2 Post-OP- und Drainage-Beutel, Art. -Nrn. 38255, 38270

Hersteller: Hollister Incorporated Niederlassung Deutschland

Konstruktionsmerkmale: Stomabeutel zur postoperativen Versorgung, mit Rastring, Lochgrößen 55 mm und 70 mm, transparente Folie, körperseitiges, hautfarbenes Vlies, Auslass mit Verschlussstopfen, unsteril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 0003

Bezeichnung: Almarys Twin + Ileo Drainage HF, Art.-Nrn. 39850, 39860, 39880

Hersteller: B. Braun Medicare GmbH

Konstruktionsmerkmale: Ileostomie Drainagebeutel mit Rastring für zweiteiliges System, geeignet für besonders dünnflüssige Ausscheidungen, Filter, beidseitiges Vlies, Kunststoffverschluss, Rastringgrößen 50, 60 und 80 mm.
Eintrag am: 15. 07. 2008

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 0004

Bezeichnung: Softima® 3S High Flow, Art.-Nrn. 933155DE, -165DE, -180DE, -055DE, -065DE,
-080DE

Hersteller: B. Braun Medicare GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainagebeutel für die zweiteilige Versorgung, mit Rastring 55, 65
und 80 mm , Rücklaufsperr, beidseitigem, hautfarbenem Vlies,
Ablaufhahn, Beutelvolumen ca. 700 ml.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 0006

Bezeichnung: Dansac Nova 2 Post OP-Beutel, Art.-Nr. 1230-102

Hersteller: Dansac GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainagebeutel zur postoperativen Versorgung, Rastringgröße
102, transparente Folie, weißer körperseitiger Vliesbezug, Auslass
mit Verschlussstopfen, unsteril.
Eintrag am: 15.09.2007

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 0007

Bezeichnung: Dansac Nova 2 High Output Drainagebeutel, Art.-Nrn. 1207-55 bis 1208-70;
1207-43; 1208-43

Hersteller: Dansac GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainagebeutel mit weichem Ablaufventil, Rastringgrößen 55 mm und 70 mm, transparente und hautfarbene Folie, beidseitiger Vliesbezug, Auslass mit Verschlussstopfen.
Eintrag am: 15. 09. 2007

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 0008

Bezeichnung: Dansac Nova 2 PostOp Beutel, Art.-Nr. 1230-70

Hersteller: Dansac GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainage- bzw. Ausstreibbeutelbeutel zur postoperativen Versorgung, Rastring 70 mm, mit transparenter Folie, weichem körperseitigem Vliesbezug, Ablaufhahn, Beutelvolumen 1050 ml, unsteril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 2016

Bezeichnung: Moderma Flex Post-OP-Beutel, Art.-Nrn. 21070/21110, 20070/20110

Hersteller: Hollister Incorporated Niederlassung Deutschland

Konstruktionsmerkmale: Urostomiebeutel zur postoperativen Versorgung, mit großer Hautschutzplatte, transparenter Folie, körperseitigem, haut-farbenem Vlies, integriertes Sichtfenster, Auslass mit Verschlussstopfen, steril oder unsteril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 2017

Bezeichnung: Pouchkins Stomabeutel für Frühgeborene, Art.-Nr. 3777

Hersteller: Hollister Incorporated Niederlassung Deutschland

Konstruktionsmerkmale: Geschlossener, kleiner Stomabeutel für Frühgeborene, mit runder Hautschutzplatte, ausschneidbar bis 15 mm, Beutel-volumen 50 ml.
Eintrag am: 15.09.2007

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 2018

Bezeichnung: Pouchki ns Drainagebeutel für Neugeborene, Art. -Nr. 3778

Hersteller: Hollister Incorporated Niederlassung Deutschl and

Konstruktionsmerkmale: Kleiner Drainagebeutel für Neugeborene, mit ovaler Haut-
schutzplatte, ausschneidbar bis 22/35 mm, integrierter Aus-l ass,
Beutelvolumen 190 ml.
Eintrag am: 15. 09. 2007

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 2021

Bezeichnung: Moderma Flex Drainagebeutel mit Haftrand, Art.-Nr. 26064

Hersteller: Hollister Incorporated Niederlassung Deutschland

Konstruktionsmerkmale: Drainagebeutel mit Hautschutzplatte und zusätzlichem Haft-rand, körperseitigem Vlies, transparenter Folie, mit Filter, Kunststoffverschluss, Lochgrößen von 15 mm bis 64 mm ausschneidbar.
Eintrag am: 15.09.2009

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 2022

Bezeichnung: Dansac Nova 1 PostOp Beutel, unsteril Art.-Nr. 895-00

Hersteller: Dansac GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainage- bzw. Ausstreibbeutelbeutel zur postoperativen Versorgung, mit Hautschutzplatte, ausschneidbar bis 57 mm, transparenter Folie, weichem, körperseitigem Vliesbezug, Ablaufhahn, Beutelvolumen 920 ml, unsteril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 2023

Bezeichnung: Dansac Nova 1 PostOp Beutel, steril Art.-Nr. 897-00

Hersteller: Dansac GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainage- bzw. Ausstreifbeutelbeutel zur postoperativen Versorgung, mit Hautschutzplatte, ausschneidbar bis 70 mm, transparenter Folie, weichem, körperseitigem Vliesbezug, Ablaufhahn, Beutelvolumen 920 ml, steril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 2024

Bezeichnung: Dansac Nova 1 High Output 20-60 mm, Art.-Nr. 822-20

Hersteller: Dansac GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainagebeutel zur postoperativen Stomaversorgung, mit Hautschutzkl ebe-
fl äche (pl an), Lochgrößen 25 mm , 30 mm und 35 mm, körperseitiges,
hautfarbenedes Vlies, Auslass mit Verschlussstopfen und/oder Klammern,
Beutelvolumen ca. 650 ml , unsteril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 3004

Bezeichnung: Dansac Nova 1 High Output Soft Convex, Art.-Nrn. 820-25, 820-30, 820-35

Hersteller: Dansac GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainagebeutel zur postoperativen Stomaversorgung, mit Hautschutzklappe-
fläche(konvex), Lochgrößen ausschneidbar von 20 mm bis 60 mm, körper-
seitiges, hautfarbenes Vlies, Auslass mit Verschlussstopfen und/oder
Klammern, Beutelvolumen ca. 650 ml, unsteril.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29. 26. 12. 3005

Bezeichnung: Dansac Nova 1 High Output Convex, Art. -Nrn. 810-24, 810-37, 810-46

Hersteller: Dansac GmbH

Konstruktionsmerkmale: Drainagebeutel zur postoperativen Versorgung, mit konvexer Hautschutz-klebefläche, Aktivkohlefilter, Lochgrößen von 15 mm bis max. 46 mm, transparente Folie, körperseitiges, hautfarbenes Vlies, Auslass mit Verschlussstopfen, Beutelvolumen ca. 650 ml, unsteril.

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 37 Brustprothesen

Positionsnummer: 37. 35. 04. 0023

Bezeichnung: Harmony Silk A Supreme Brustprothese, Art. -Nrn. 475 L / 475 R

Hersteller: Trulife Limited

Konstruktionsmerkmale: Leicht-Brustprothese aus Silikon zur Definitivversorgung, ca. 35 % gewichtsreduziert.

Einschichtausführung:	ja
Mehrschichtausführung:	nein
Symmetrisch:	nein
Asymmetrisch:	ja
Individuell befüllbar:	nein
Größen:	1 bis 14
Gewicht:	72 g bis 646 g
Fixierung im BH:	ja
Permanente Haftfläche:	nein
Auswechselbare Haftfläche:	nein
Haftstreifen:	nein
Zubehör:	Stofftasche zum Einnähen in den BH

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 37 Brustprothesen

Positionsnummer: 37. 35. 04. 0024

Bezeichnung: Harmony Silk Flex Brustprothese, Art.-Nr. 477

Hersteller: Trulife Limited

Konstruktionsmerkmale: Leicht-Brustprothese aus Silikon zur Definitivversorgung, ca. 35 % gewichtsreduziert.

Einschichtausführung:	ja
Mehrschichtausführung:	nein
Symmetrisch:	ja
Asymmetrisch:	nein
Individuell befüllbar:	nein
Größen:	1 bis 14
Gewicht:	65 g bis 910 g
Fixierung im BH:	ja
Permanente Haftfläche:	nein
Auswechselbare Haftfläche:	nein
Haftstreifen:	nein
Zubehör:	Stofftasche zum Einnähen in den BH

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:**

Produktgruppe 37 Brustprothesen

Positionsnummer: 37. 35. 04. 0025

Bezeichnung: Harmony Silk Xtend Brustprothese, Art. -Nrn. 478 L / 478 R

Hersteller: Trulife Limited

Konstruktionsmerkmale: Leicht-Brustprothese aus Silikon zur Definitivversorgung, ca. 35 % gewichtsreduziert.

Einschi chtausführung:	ja
Mehrschi chtausführung:	nein
Symmetri sch:	nein
Asymmetri sch:	ja
Indi vi duell befüll bar:	nein
Größen:	1 bis 14
Gewi cht:	75 g bis 600 g
Fi xi erung im BH:	ja
Permanente Haftfl äche:	nein
Auswechsel bare Haftfl äche:	nein
Haftstrei fen:	nein
Zubehör:	Stofftasche zum Einnähen in den BH

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 37 Brustprothesen

Positionsnummer: 37. 99. 99. 0001

Bezeichnung: Zuschuss zur Prothesenfixierung

Hersteller: -

Konstruktionsmerkmale: --keine Merkmale eingetragen--

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 37 Brustprothesen

Positionsnummer: 37. 99. 99. 1001

Bezeichnung: Zuschuss zu speziellen Prothesenbadeanzügen

Hersteller: -

Konstruktionsmerkmale: --keine Merkmale eingetragen--

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 13. Dezember 2019 -
Bundesanzeiger Nr. vom 10. Januar 2020
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 37 Brustprothesen

Positionsnummer: 37. 99. 99. 2001

Bezeichnung: Hautverträgliche Kleber für künstliche Brustwarzen

Hersteller: -

Konstruktionsmerkmale: --keine Merkmale eingetragen--