

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	Hinweis/ Spezifikation
<b>Krankheiten und Verletzungen des Nervensystems</b>						
B94.1		Folgezustände der Virusenzephalitis	ZN1/ZN2 SO3	EN1/EN2	SC1 ST1/SP1 SP3/SP4 SP5/RE1/RE2/ SF	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
C70.0		<b>Bösartige Neubildungen der Meningen</b> Hirnhäute	ZN1/ZN2 SO1/SO3	EN1/EN2 EN3	SC1 ST1/SP1 SP2/SP3 SP5/SP6/ RE1/ RE2/SF	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
C70.1		Rückenmarkshäute				
C70.9		Meningen, nicht näher bezeichnet				
C71.0		<b>Bösartige Neubildung des Gehirns</b> Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel				
C71.1		Frontallappen				
C71.2		Temporallappen				
C71.3		Parietallappen				
C71.4		Okzipitallappen				
C71.5		Hirnventrikel				
C71.6		Zerebellum				
C71.7		Hirnstamm,				
C71.8		Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend				
C71.9		Gehirn, nicht näher bezeichnet				
C72.0		<b>Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zen- tralnervensystems</b> Rückenmark				
C72.1		Cauda equina				
C72.2		Nn. olfactorii [I. Hirnnerv]				
C72.3		N. opticus [II. Hirnnerv]				
C72.4		N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv]				
C72.5		Sonstige und nicht näher bezeichnete Hirn- nerven,				
C72.8		Gehirn und and. Teile d. Zentralnerven- systems, mehrere Teilbereiche überlappend				
C72.9		Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet				
G10		<b>Chorea Huntington</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1 SP5/SP6	
G11.0		<b>Hereditäre Ataxie</b> Angeborene nichtprogressive Ataxie	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	
G11.1		Früh beginnende zerebellare Ataxie				
G11.2		Spät beginnende zerebellare Ataxie				
G11.3		Zerebellare Ataxie mit defektem DNA-Reparatursystem				
G11.4		Hereditäre spastische Paraplegie				
G11.8		Sonstige hereditäre Ataxien				
G11.9		Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet				
G12.0		<b>Spinale Muskelatrophie und verwandte Syndrome</b> Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig-Hoffmann]	ZN1/ZN2/AT2	EN3/SB7	SC1 SP5/SP6	
G12.1		Sonstige vererbte spinale Muskelatrophie				
G12.2		Motoneuron-Krankheit				
G12.8		Sonstige spinale Muskelatrophien und verwandte Syndrome				
G12.9		Spinale Muskelatrophie, nicht näher bezeichnet				
G14		<b>Postpoliosyndrom</b>	ZN2/AT2	EN2/EN3	SC1/SP6	
G20.1-		<b>Primäres Parkinson-Syndrom</b> Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung (Stadien 3 oder 4 nach Hoehn und Yahr)	ZN2	EN2	SC1/SP6	
G21.3		<b>Sekundäres Parkinson-Syndrom</b> Postenzephalitisches Parkinson-Syndrom				
G21.4		Vaskuläres Parkinson-Syndrom				
G21.8		Sonstiges sekundäres Parkinson-Syndrom				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	Hinweis/ Spezifikation
G20.2-		Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung (Stadium 5 nach Hoehn und Yahr)	ZN2	EN2	SC1/SP6/ST1	
G24.3		Torticollis spasticus	ZN1/ZN2			nur bei gleichzeitiger leitliniengerechter medikamentöser Therapie
G35.0		<b>Multiple Sklerose [Encephalomyelitis disseminata]</b> Erstmanifestation einer multiplen Sklerose	ZN1/ZN2	EN1/EN2/EN3	SC1 ST1 SP5/SP6	
G35.1-		Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf				
G35.2-		Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf				
G35.3-		Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf				
G35.9		Multiple Sklerose, nicht näher bezeichnet				
		<b>Sonstige akute disseminierte Demyelinisation</b>				
G36.0		Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit]				
G36.1		Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]				
G36.8		Sonstige näher bezeichnete akute disseminierte Demyelinisation				
G36.9		Akute disseminierte Demyelinisation, nicht näher bezeichnet				
		<b>Sonstige demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems</b>				
G37.0		Diffuse Hirnsklerose				
G37.1		Zentrale Demyelinisation des Corpus callosum				
G37.2		Zentrale pontine Myelinolyse				
G37.3		Myelitis transversa acuta bei demyelinisierender Krankheit des Zentralnervensystems				
G37.4		Subakute nekrotisierende Myelitis [Foix-Alajouanine-Syndrom]				
G37.5		Konzentrische Sklerose [Baló-Krankheit]				
G37.8		Sonstige näher bezeichnete demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems				
G37.9		Demyelinisierende Krankheit des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet				
G61.8		<b>Länger bestehende chronische inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP)</b> Sonstige Polyneuritiden	PN	EN3/EN4		nur chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyradikuloneuropathie (CIDP)
G70.0		Myasthenia gravis	ZN1/ZN2	EN1/EN2/SB7	SC1/SP6	
G71.0		Muskeldystrophie	ZN1/ZN2/AT2	EN1/EN2/SB7	SC1 SP6	
G80.0		<b>Infantile Zerebralparese</b> Spastische tetraplegische Zerebralparese	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SP1/SP2/SP6 SC1	
G80.1		Spastische diplegische Zerebralparese				
G80.2		Infantile hemiplegische Zerebralparese				
G80.3		Dyskinetische Zerebralparese				
G80.4		Ataktische Zerebralparese				
G80.8		Sonstige infantile Zerebralparese,				
G80.9		Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet				
		<b>Hemiparese und Hemiplegie</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2		
G81.0		Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie				
G81.1		Spastische Hemiparese und Hemiplegie				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
		<b>Paraparese und Paraplegie, Tetraparese und Tetraplegie</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2		
G82.0- G82.1- G82.2-		Schlaffe Paraparese und Paraplegie Spastische Paraparese und Paraplegie Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet				
G82.3- G82.4- G82.5-		Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie Spastische Tetraparese und Tetraplegie Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet				
G93.1 G93.80		Anoxische Hirnschädigung andernorts nicht klassifiziert Apallisches Syndrom	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	Wachkoma (apallisches Syndrom, auch infolge Hypoxie)
G95.0		Syringomyelie und Syringobulbie	ZN1/ZN2	EN1/EN2/EN3		
		<b>Subarachnoidalblutung</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1 SP5/SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
I60.0		Subarachnoidalblutung, vom Karotissiphon oder der Karotisbifurkation ausgehend				
I60.1		Subarachnoidalblutung, von der A. cerebri media ausgehend				
I60.2		Subarachnoidalblutung, von der A. communicans anterior ausgehend				
I60.3		Subarachnoidalblutung, von der A. communicans posterior ausgehend				
I60.4		Subarachnoidalblutung, von der A. basilaris ausgehend				
I60.5		Subarachnoidalblutung, von der A. vertebralis ausgehend				
I60.6		Subarachnoidalblutung, von sonstigen intrakraniellen Arterien ausgehend				
I60.7		Subarachnoidalblutung, von nicht näher bezeichneter intrakranieller Arterie ausgehend				
I60.8 I60.9		Sonstige Subarachnoidalblutung Subarachnoidalblutung, nicht näher bezeichnet				
		<b>Intrazerebrale Blutung</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1 SP5/SP6 ST1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
I61.0		Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, subkortikal				
I61.1		Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, kortikal				
I61.2		Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, nicht näher bezeichnet				
I61.3		Intrazerebrale Blutung in den Hirnstamm				
I61.4		Intrazerebrale Blutung in das Kleinhirn				
I61.5		Intrazerebrale intraventrikuläre Blutung				
I61.6		Intrazerebrale Blutung an mehreren Lokalisationen				
I61.8 I61.9		Sonstige intrazerebrale Blutung Intrazerebrale Blutung, nicht näher bezeichnet				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	Hinweis/ Spezifikation
		<b>Hirnfarkt</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
163.0		Hirnfarkt durch Thrombose präzerebraler Arterien			SP5/SP6 ST1	
163.1		Hirnfarkt durch Embolie präzerebraler Arterien				
163.2		Hirnfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss o. Stenose präzerebraler Arterien				
163.3		Hirnfarkt durch Thrombose zerebraler Arterien				
163.4		Hirnfarkt durch Embolie zerebraler Arterien				
163.5		Hirnfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose zerebraler Arterien				
163.6		Hirnfarkt durch Thrombose der Hirnvenen, nichteitrig				
163.8		Sonstiger Hirnfarkt				
163.9		Hirnfarkt, nicht näher bezeichnet				
164		Schlaganfall, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet				
		<b>Folgen einer zerebrovaskulären Krankheit</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
169.0		Folgen einer Subarachnoidalblutung			SP5/SP6 ST1	
169.1		Folgen einer intrazerebralen Blutung				
169.2		Folgen einer sonstigen nichttraumatischen intrakraniellen Blutung				
169.3		Folgen eines Hirnfarktes				
169.4		Folgen eines Schlaganfalls, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet				
169.8		Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter zerebrovaskulärer Krankheiten				
		<b>Enzephalozele</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	
Q01.0		Frontale Enzephalozele	AT2/SO1	EN3	SP1/SP5	
Q01.1		Nasofrontale Enzephalozele	SO3		SP6	
Q01.2		Okzipitale Enzephalozele				
Q01.8		Enzephalozele sonstiger Lokalisationen				
Q01.9		Enzephalozele, nicht näher bezeichnet				
		<b>Angeborener Hydrozephalus</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	
Q03.0		Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri	AT2/SO1	EN3	SP1/SP5	
Q03.1		Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturæ laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventrikels	SO3		SP6	
Q03.8		Sonstiger angeborener Hydrozephalus				
Q03.9		Angeborener Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet				
		<b>Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	
Q04.0		Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum	AT2/SO1	EN3	SP1/SP5	
Q04.1		Arrhinenzephalie	SO3		SP6	
Q04.2		Holoprosenzephalie-Syndrom				
Q04.3		Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns				
Q04.4		Septooptische Dysplasie				
Q04.5		Megalenzephalie				
Q04.6		Angeborene Gehirnzysten				
Q04.8		Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gehirns				
Q04.9		Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet				
		<b>Spina bifida</b>	ZN1/ZN2	EN1/EN2/EN3	SC1/SP1/SP5/ SP6	
Q05.0		Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus	AT2/SO1/SO3			
Q05.1		Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus				
Q05.2		Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus				
Q05.3		Sakrale Spina bifida mit Hydrozephalus				
Q05.4		Nicht näher bezeichnete Spina bifida mit Hydrozephalus				
Q05.5		Zervikale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
Q05.6		Thorakale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
Q05.7		Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
Q05.8		Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus				
Q05.9		Spina bifida, nicht näher bezeichnet				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
		<b>Sonstige angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes</b>	ZN1/ZN2 AT2/SO1 SO3	EN1/EN2 EN3	SP1/SP5/SP6 SC1	
Q06.0		Amyelie				
Q06.1		Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarkes				
Q06.2		Diastematomyelie				
Q06.3		Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina				
Q06.4		Hydromyelie				
Q06.8		Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes				
Q06.9		Angeborene Fehlbildung des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet				
		<b>Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Halshöhe</b>				Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S14.0		Kontusion und Ödem des zervikalen Rückenmarkes	ZN1/ZN2 AT2	EN1/EN2 EN3		
S14.1-		Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des zervikalen Rückenmarkes				
S14.2		Verletzung von Nervenwurzeln der Halswirbelsäule				
S14.3		Verletzung des Plexus brachialis	ZN1/ZN2	EN1/EN2		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S14.4		Verletzung peripherer Nerven des Halses	AT2	EN3/EN4		
S14.5		Verletzung zervikaler sympathischer Nerven	ZN1/ZN2	EN1/EN2		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S14.6		Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven des Halses	AT2	EN3		
		<b>Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes in Thoraxhöhe</b>				Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S24.0		Kontusion und Ödem des thorakalen Rückenmarkes	ZN1/ZN2	EN1/EN2 EN3		
S24.1-		Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des thorakalen Rückenmarkes				
S24.2		Verletzung von Nervenwurzeln der Brustwirbelsäule				
S24.3		Verletzung peripherer Nerven des Thorax				
S24.4		Verletzung thorakaler sympathischer Nerven				
S24.5		Verletzung sonstiger Nerven des Thorax				
S24.6		Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs des Thorax				
		<b>Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens</b>				Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
S34.0		Kontusion und Ödem des lumbalen Rückenmarkes [Conus medullaris]	ZN1/ZN2	EN1/EN2 EN3		
S34.1-		Sonstige Verletzung des lumbalen Rückenmarkes				
S34.2		Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins				
S34.3-		Verletzung der Cauda equina				
S34.4		Verletzung des Plexus lumbosacralis				
S34.5		Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Beckenregion				
S34.6		Verletzung eines oder mehrerer peripherer Nerven des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens				
S34.8		Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
T09.3		Verletzung des Rückenmarkes, Höhe nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2 AT2	EN3		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
T90.5		Folgen einer intrakraniellen Verletzung	ZN1/ZN2 AT2/SO3	EN1/EN2	SC1/SP5/SP6	Folgen einer Ver- letzung, die unter S06.- klassifizier- bar ist: <i>nicht umfasst:</i> S06.0 Gehirner- schütterung <i>umfasst:</i> S06.1 bis S06.9  Hinweis: Folgen oder Spätfolgen, die ein Jahr oder länger nach der akuten Verletzung bestehen

**Erkrankungen der Wirbelsäule und des Skelettsystems**

M40.0- M40.1-		Kyphose als Haltungstörung Sonstige sekundäre Kyphose	WS2			ab Gesamtkypho- sewinkel über 60° bei Erwachsenen
M41.0- M41.1-		Idiopathische Skoliose beim Kind Idiopathische Skoliose beim Jugendlichen	WS2/EX4	SB1		Skoliose über 20° nach Cobb bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr
M41.2- M41.5-		Sonstige idiopathische Skoliose Sonstige sekundäre Skoliose	WS2/AT2	SB1		ab 50° nach Cobb bei Erwachsenen
M42.04		Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakalbereich)	WS2			fixierte Kyphose ab Gesamtkypho- sewinkel über 40° bei Kindern bis zum vollendeten 18. Lebensjahr
M42.05		Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule (Thorakolumbalbereich)				
M47.0- M47.1- M47.2- M47.9- M47.9- M48.0- M50.0 M50.1 M51.0 M51.1	G99.2 G99.2 G55.2 G99.2 G55.2 G55.3 G99.2 G55.1 G99.2 G55.1	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyn- drom und Arteria-vertebralis-Kompressions- syndrom mit Myelopathie Sonstige Spondylose mit Myelopathie Sonstige Spondylose mit Radikulopathie Spondylose, nicht näher bezeichnet mit Mye- lopathie Spondylose, nicht näher bezeichnet mit Radi- kulopathie Spinalkanalstenose mit Radikulopathie Zervikaler Bandscheibenschaden mit Myelo- pathie Zervikaler Bandscheibenschaden mit Radi- kulopathie Lumbale und sonstige Bandscheibenschäden mit Myelopathie Lumbale und sonstige Bandscheibenschäden mit Radikulopathie	WS2/EX3 ZN2	EN3		Längstens 6 Monate nach Akut- ereignis  Voraussetzung für die Anerkennung als besonderer Verordnungsbe- darf ist die Angabe beider ICD-10-Dia- gnoseschlüssel
M75.1		<b>Schulterläsionen</b> Läsionen der Rotatorenmanschette	EX2/EX3			
M89.0-		Neurodystrophie [Algodystrophie]	EX2/EX3 LY2/PN	SB2/SB6		Längstens 1 Jahr nach Akutereignis
G90.5- G90.6- G90.7-		Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ I Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ II Komplexes regionales Schmerzsyndrom, sons- tiger nicht näher bezeichneter Typ				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	Hinweis/ Spezifikation
<b>Entzündliche Polyarthropathien und Systemkrankheiten des Bindegewebes und Spondylopathien</b>						
M05.0-		<b>Seropositive chronische Polyarthrit</b> Felty-Syndrom	WS2 EX2/EX3/AT2	SB1/SB5		
M05.1-		Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthrit	WS2 EX2/EX3/AT2	SB1/SB5		
M05.2-		Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthrit				
M05.3-		Seropositive chronische Polyarthrit mit Beteiligung sonstiger Organe und -systeme				
M05.8-		Sonstige seropositive chron. Polyarthrit				
M05.9-		Seropositive chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet				
M06.0-		<b>Seronegative chronische Polyarthrit</b>	WS2, EX2/EX3	SB1/SB5		
M06.1-		<b>Adulte Form der Still-Krankheit</b>	WS2, EX2/EX3	SB1/SB5		
<b>Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten</b>						
M07.0-		Distale interphalangeale Arthritis psoriatica	WS2/EX2/EX3	SB1/SB5		
M07.1-		Arthritis mutilans	WS2/EX2/EX3	SB1/SB5		
M07.2		Spondylitis psoriatica	WS2/EX2/EX3	SB1/SB5		
M07.3-		Sonstige psoriatische Arthritiden				
M07.4-		Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]				
M07.5-		Arthritis bei Colitis ulcerosa				
M07.6-		Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten				
M08.0-		<b>Juvenile Arthritis</b> Juvenile chronische Polyarthrit, adulter Typ	WS2 EX2/EX3	SB1/SB5		
M08.1-		Juvenile Spondylitis ankylosans	WS2	SB1/SB5		
M08.2-		Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	EX2/EX3			
M08.3		Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form	WS2 EX2/EX3	SB1/SB5		
M08.4-		Juvenile chron. Arthritis, oligoartikuläre Form				
M08.7-		Vaskulitis bei juveniler Arthritis				
M08.8-		Sonstige juvenile Arthritis				
M08.9-		Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet				
<b>Systemkrankheiten des Bindegewebes</b>						
M30.0		Panarteriitis nodosa	EX3/ZN1 ZN2/PN	EN1/EN2 SB5/SB7	SC1	
M31.3		Wegener Granulomatose				
M32.1		Systemischer Lupus erythematodes mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen	EX2/EX3 WS2/AT2	SB4/SB5 SB7		
M32.8		Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematodes				
M33.0		Juvenile Dermatomyositis	EX3/ZN1	EN1/EN2/ SB5/SB7	SC1	
M33.1		Sonstige Dermatomyositis	ZN2/PN			
M33.2		Polymyositis				
<b>Systemische Sklerose</b>						
M34.0		Progressive systemische Sklerose	WS2/EX2 EX3/AT2	SB5/SB7		
M34.1		CR(E)ST-Syndrom				
M34.2		Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert	WS2/EX2/EX3 AT2	SB5/SB7		
M34.8		Sonstige Formen der systemischen Sklerose				
M34.9		Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet				
M45.0-		<b>Spondylitis ankylosans</b> Spondylitis ankylosans	WS2/EX2 EX3	SB1/SB5		

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	Hinweis/ Spezifikation
Q87.4		Marfan-Syndrom	WS2/EX2 EX3/AT2	SB1/SB7		
		<b>Angeborene Fehlbildungen und Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems</b>				
Q66.0		Pes equinovarus congenitus (Klumpfuß)	EX4	SB3		
Q68.0		Angeborene Deformitäten des M. sternocleidomastoideus	EX4	SB7		
		<b>Reduktionsdefekte der oberen Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen)</b>	CS/AT2/PN WS2/EX2 EX3/ZN2	SB3		
Q71.0		Angeborenes vollständiges Fehlen der oberen Extremität(en)	GE/LY2 SO1/SO2			
Q71.1		Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterarmes bei vorhandener Hand	SO3/SO4			
Q71.2		Angeborenes Fehlen sowohl des Unterarmes als auch der Hand				
Q71.3		Angeborenes Fehlen der Hand oder eines oder mehrerer Finger				
Q71.4		Longitudinaler Reduktionsdefekt des Radius				
Q71.5		Longitudinaler Reduktionsdefekt der Ulna				
Q71.6		Spalthand				
Q71.8		Sonstige Reduktionsdefekte der oberen Extremität(en)				
Q71.9		Reduktionsdefekt der oberen Extremität, nicht näher bezeichnet				
		<b>Reduktionsdefekte der unteren Extremität (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen)</b>				
Q72.0		Angeborenes vollständiges Fehlen der unteren Extremität(en)				
Q72.1		Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterschenkels bei vorhandenem Fuß				
Q72.2		Angeborenes Fehlen sowohl des Unterschenkels als auch des Fußes				
Q72.3		Angeborenes Fehlen des Fußes oder einer oder mehrerer Zehen				
Q72.4		Longitudinaler Reduktionsdefekt des Femurs				
Q72.5		Longitudinaler Reduktionsdefekt der Tibia				
Q72.6		Longitudinaler Reduktionsdefekt der Fibula				
Q72.7		Spaltfuß				
Q72.8		Sonstige Reduktionsdefekte der unteren Extremität(en)				
Q72.9		Reduktionsdefekt der unteren Extremität, nicht näher bezeichnet				
		<b>Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneter Extremitäten (insbesondere in Folge von Contergan-Schädigungen)</b>				
Q73.0		Angeborenes Fehlen nicht näher bezeichneter Extremität(en)				
Q73.1		Phokomelie nicht näher bezeichneter Extremität(en)				
Q73.8		Sonstige Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneter Extremität(en)				
Q74.3		Arthrogryposis multiplex congenita	EX3/EX4	SB5		
Q86.80		Thalidomid-Embryopathie			SP3/SP4/SP6	
Q87.0		Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes	WS2/EX3/EX4	SB3	SP3/SF/SC2	

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
<b>Zustand nach operativen Eingriffen des Skelettsystems</b>						
M23.5-	Z98.8	Chronische Instabilität des Kniegelenkes	EX2/EX3/LY2	SB2		Längstens 6 Monate nach Akutereignis
M24.41	Z98.8	Habituelle Luxation und Subluxation eines Gelenkes: Schulterregion	EX2/EX3	SB2		
Z89.-	Z98.8	Extremitätenverlust	EX2/EX3	SB3		Voraussetzung für die Anerkennung als besonderer Verordnungsbedarf ist die Angabe beider ICD-10-Diagnoseschlüssel
Z96.60	Z98.8	Vorhandensein einer Schulterprothese	EX2/EX3	SB2		
Z96.64	Z98.8	Vorhandensein einer Hüftgelenkprothese	EX2/EX3/LY2	SB2		
Z96.65	Z98.8	Vorhandensein einer Kniegelenkprothese	EX2/EX3/LY2	SB2		
<b>Erkrankungen des Lymphsystems</b>						
C00- C97		Bösartige Neubildungen	LY3			Bösartige Neubildungen nach OP/Radiatio, insbesondere bei <ul style="list-style-type: none"> <li>• bösartigem Melanom</li> <li>• Mammakarzinom</li> <li>• Malignome Kopf/Hals</li> <li>• Malignome des kleinen Beckens (weibliche, männliche Genitalorgane, Harnorgane)</li> </ul>
I89.01		Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium II	LY2			
I89.02		Lymphödem der oberen und unteren Extremitäten, Stadium III				
I89.04		Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium II				
I89.05		Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium III				
I97.21		Lymphödem nach (partieller) Mastektomie (mit Lymphadenektomie), Stadium II				
I97.22		Lymphödem nach (partieller) Mastektomie (mit Lymphadenektomie), Stadium III				
I97.82		Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am axillären Lymphabflussgebiet, Stadium II				
I97.83		Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am axillären Lymphabflussgebiet, Stadium III				
I97.85		Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am inguinalen Lymphabflussgebiet, Stadium II				
I97.86		Lymphödem nach medizinischen Maßnahmen am inguinalen Lymphabflussgebiet, Stadium III				
Q82.01		Hereditäres Lymphödem der oberen und unteren Extremität(en), Stadium II	LY2			
Q82.02		Hereditäres Lymphödem der oberen und unteren Extremitäten Stadium III				
Q82.04		Hereditäres Lymphödem, sonstige Lokalisation, Stadium II				
Q82.05		Hereditäres Lymphödem sonstige Lokalisationen Stadium III				

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	Hinweis/ Spezifikation
<b>Störungen der Sprache</b>						
Q37.0		<b>Gaumenspalte mit Lippenspalte</b> Spalte des harten Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte			SP3/SF	
Q37.1		Spalte des harten Gaumens mit einseitiger Lippenspalte				
Q37.2		Spalte des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte				
Q37.3		Spalte des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte				
Q37.4		Spalte des harten und des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte				
Q37.5		Spalte des harten und des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte				
Q37.8		Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit beidseitiger Lippenspalte				
Q37.9		Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit einseitiger Lippenspalte				
<b>Entwicklungsstörungen</b>						
F80.1 F80.2-		<b>Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache</b> Expressive Sprachstörung Rezeptive Sprachstörung			SP1/SP2	bis zum vollendeten 12. Lebensjahr
F83		Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen	ZN1	EN1	SP1/SP2/SP3/ SP6/RE2	bis zum vollendeten 18. Lebensjahr
F84.0 F84.1 F84.3 F84.4 F84.5 F84.8		<b>Tiefgreifende Entwicklungsstörungen</b> Frühkindlicher Autismus Atypischer Autismus Andere desintegrative Störung d. Kindesalters Überaktive Störung mit Intelligenzminderung und Bewegungsstereotypien Asperger-Syndrom Sonstige tief greifende Entwicklungsstörungen	ZN1/ZN2	EN1/EN2/PS1	SP1	
F84.2		Rett-Syndrom	ZN1/ZN2 WS2/EX2 EX3/AT2	PS1/EN1/EN2/ SB1/SB7	SP1/SC1	
<b>Chromosomenanomalien</b>						
Q90.0 Q90.1 Q90.2 Q90.9		<b>Down-Syndrom</b> Trisomie 21, meiotische Non-disjunction Trisomie 21, Mosaik (mitotische Non-disjunction) Trisomie 21, Translokation Down-Syndrom, nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2	EN1	SP1/SP3/RE1 SC1	
Q91.0 Q91.1 Q91.2 Q91.3 Q91.4 Q91.5 Q91.6 Q91.7		<b>Edwards-Syndrom und Patau-Syndrom</b> Trisomie 18, meiotische Non-disjunction Trisomie 18, Mosaik (mitotische Non-disjunction) Trisomie 18, Translokation Edwards-Syndrom, nicht näher bezeichnet Trisomie 13, meiotische Non-disjunction Trisomie 13, Mosaik (mitotische Non-disjunction) Trisomie 13, Translokation Patau-Syndrom, nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SP1	
Q93.4		Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5	WS2/EX4/ZN1	EN1	SP1	
Q96.0 Q96.1 Q96.2 Q96.3 Q96.4 Q96.8 Q96.9		<b>Turner-Syndrom</b> Karyotyp 45,X Karyotyp 46,X iso (Xq) Karyotyp 46,X mit Gonosomenanomalie, ausgenommen iso (Xq) Mosaik, 45,X/46,XX oder 45,X/46,XY Mosaik, 45,X/sonstige Zelllinie(n) mit Gonosomenanomalie Sonstige Varianten des Turner-Syndroms Turner-Syndrom, nicht näher bezeichnet	ZN1/ZN2	EN1	SP1	
Q99.2		Fragiles-X Chromosom	ZN1/ZN2/SO2	EN1/EN2/SB7/ PS1/PS2	SP1/SP3/SP5/ SF/RE1/RE2	

Diagnosegruppe / Indikationsschlüssel muss immer inklusive Leitsymptomatik (a-g) angegeben werden.

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	Hinweis/ Spezifikation
<b>Störung der Atmung</b>						
J44.00		<b>Chronisch obstruktive Lungenkrankheiten</b> Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV <sub>1</sub> < 35 % des Sollwertes	AT2/AT3			
J44.10		Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet: FEV <sub>1</sub> < 35 % des Sollwertes				
J44.80		Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit: FEV <sub>1</sub> < 35 % des Sollwertes				
J44.90		Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet: FEV <sub>1</sub> < 35 % des Sollwertes				
P27.1		Bronchopulmonale Dysplasie mit Ursprung in der Perinatalperiode	AT2			
P27.8		Sonstige chronische Atemwegserkrankungen mit Ursprung in der Perinatalperiode				
<b>Stoffwechselstörungen</b>						
E74.0		Glykogenspeicherkrankheiten (Glykogenose)	ZN1/ZN2	EN1/EN2	SC1	
E75.0		GM2-Gangliosidose	PN/AT2	SB1/SB7		
E76.0		Mukopolysaccharidose, Typ I	WS2/EX2 EX3/CS SO1			
		Seltene angeborene Stoffwechselkrankheiten		SAS		<b>Ernährungstherapie (SAS)</b> nur verordnungsfähig, wenn sie alternativlos ist, da ansonsten Tod oder Behinderung drohen
E84.-		Zystische Fibrose (Mukoviszidose)	AT3	CF		<b>Ernährungstherapie: CF</b>
<b>Geriatrische Syndrome</b>						
E41		Alimentärer Marasmus			SC1	ab vollendetem 70. Lebensjahr, sofern dieser durch Schluckstörungen verursacht ist
F00.0		Demenz bei Alzheimer-Krankheit mit frühem Beginn (Typ 2)		PS5		
F00.1		Demenz bei Alzheimer-Krankheit, mit spätem Beginn (Typ 1)		PS5		ab vollendetem 70. Lebensjahr
F00.2		Demenz bei Alzheimer-Krankheit, atypische oder gemischte Form				
F01.0		Vaskuläre Demenz mit akutem Beginn				
F01.1		Multiinfarkt-Demenz				
F01.2		Subkortikale vaskuläre Demenz				
F01.3		Gemischte kortikale und subkortikale vaskuläre Demenz				
F01.8		Sonstige vaskuläre Demenz				
F02.3		Demenz bei primärem Parkinson-Syndrom				
F02.8		Demenz bei andernorts klassifizierten Krankheitsbildern				
F03		Nicht näher bezeichnete Demenz				
F41.0		Panikstörung [episodisch paroxysmale Angst]		PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
F41.1		Generalisierte Angststörung				
F41.2		Angst und depressive Störung, gemischt				
F41.3		Andere gemischte Angststörungen				
F41.8		Sonstige spezifische Angststörungen				
F41.9		Angststörung, nicht näher bezeichnet				

# Übersicht über die Diagnosen

Stand: März 2019

1. ICD-10	2. ICD-10	Diagnose	Diagnosegruppe/Indikationsschlüssel			Hinweis/ Spezifikation
			Physiotherapie	Ergotherapie	Stimm-, Sprech-, Sprachtherapie	
F45.40 F45.41		Anhaltende somatoforme Schmerzstörung Chronische Schmerzstörung mit somatischen und psychischen Faktoren	CS	PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
G54.6		Phantomschmerz	CS	PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
H81.-		Störungen der Vestibularfunktion	WS2/EX2/SO3			ab vollendetem 70. Lebensjahr
H82		Schwindelsyndrome bei andernorts klassifizierten Krankheiten	WS2/EX2/SO3			ab vollendetem 70. Lebensjahr
N39.3 N39.4-		Belastungsinkontinenz [Stressinkontinenz] Sonstige näher bezeichnete Harninkontinenz	SO2			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R13.-		Dysphagie			SC1	ab vollendetem 70. Lebensjahr
R15		Stuhlinkontinenz	SO2			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R26.0 R26.1 R26.2 R29.6		Ataktischer Gang Paretischer Gang Gehbeschwerden andernorts nicht klassifiziert Sturzneigung, anderenorts nicht klassifiziert	WS2/EX2/EX3 SO3			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R32		Nicht näher bezeichnete Harninkontinenz	SO2			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R42		Schwindel und Taumel	WS2/EX2/SO3			ab vollendetem 70. Lebensjahr
R52.1 R52.2		Chronischer unbeeinflussbarer Schmerz Sonstiger chronischer Schmerz	CS	PS2		ab vollendetem 70. Lebensjahr
R64		Kachexie			SC1	ab vollendetem 70. Lebensjahr
M80.0- M80.2- M80.3- M80.5- M80.8-		Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur	WS1/WS2 EX1/EX2/EX3			ab vollendetem 70. Lebensjahr  Längstens 6 Monate nach Akutereignis

Diagnosegruppe / Indikationsschlüssel muss immer inklusive Leitsymptomatik (a-g) angegeben werden.