

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 26. März 2010 -  
Bundesanzeiger Nr. 74 vom 19. Mai 2010  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      21 Messgeräte für Körperzustände/-funktionen

Positionsnummer:    21.34.01.1005

Bezeichnung:        CoaguCheck XS, Art.-Nr.04625412003

Hersteller:         Roche Diagnostics GmbH

Konstruktionsmerkmale: In-vitro-Diagnostiksystem für die quantitative Bestimmung der Prothrombinzeit von frischem Kapillarblut, die als International Normalized Ratio (INR) angezeigt wird. Es dient der Überwachung einer oralen Antikoagulationstherapie durch den geschulten Patienten oder einer Hilfsperson.

Abmessung (L x B x H): 138 mm x 78 mm x 28 mm  
Gewicht:            127 g CoaguCheck XS  
Stromversorgung:    4 Stück 1,5 V Batterien Typ AAA  
Messmethode:        Magnetooptische Reflexionsphotometrisch  
Probenart:           Kapillarblut  
Probenvolumen:      hängender Tropfen mind. 08 µl  
Messbereich:         INR 0,8 - 8,0  
Messgenauigkeit:    95 % - 98 %  
Lichtquelle:         LED in mm-Bereich  
LCD-Display:         INR Werte % Q, sec., PTR  
Speicher:             100 Tests permanent inkl. Datum, Uhrzeit  
Teststreifen:         Röhrchenverpackung (je 24 Teststreifen) nicht kühl-schrankpflichtig  
Kontrolllösung:      2 - 8° C  
Lieferumfang:        1 x CoaguCheck XS System. Art.-Nr. 04625412.003  
                          4 x Batterie 1,5 V Batterien Typ AAA  
                          6 x CoaguCheck XS PT Teststreifen Art.-Nr. 100166  
                          1 x Softclix II Stechhilfe  
                          20 x Softclix II Lanzetten  
                          Patientenausweis  
                          Garantiekarte  
                          Bedienungsanleitung  
                          Kurzanleitung

Die folgenden im Lieferumfang enthaltenen Bestandteile können unter folgenden Abrechnungspositionen abgerechnet werden:  
Stechhilfe gemäß Abrechnungsposition 21.99.99.0001  
Lanzetten gemäß Abrechnungsposition 21.99.99.1000  
Kontrolllösung gemäß Abrechnungsposition 21.99.99.1001

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 26. März 2010 -  
Bundesanzeiger Nr. 74 vom 19. Mai 2010  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      31 Schuhe

Positionsnummer:    31.03.08.0001

Bezeichnung:        LucRo Spezialschuh für Diabetiker Artikelnummern 21190, 21270, 21273, 22068, 22065, 22168, 22165, 22320, 22328, 22325, 22321

Hersteller:         Schein Orthopädie-Service KG

Konstruktionsmerkmale: Geschlossene Spezialschuhe für Diabetiker, in unterschiedlichen Ausführungen mit Klettverschlüssen oder Schnürung, aus Leder, mit Innenfutter, in den Größen 34 - 50 und verschiedenen Weiten je nach Schuhmodell, rutschsichere Sohle, versteiftes Schuhgelenk, keine Vorderkappe, nahtfreies Futter, verlängerte Fersenkappe, Laschen und Schaftrand gepolstert, größere Innenraumhöhe.

Eintrag am: 15.07.2008

Geändert am: 15.11.2008

Geändert am: 15.08.2009

geändert am: 04.03.2010

Art.-Nrn.:

21010, 21020, 21024, 21030, 21034, 21040, 21050, 21053, 21060, 21140, 22010, 22012, 22020, 22028, 22035, 22040, 22045, 22048, 22130, 22140, 21070, 21073, 21096, 22055, 22058, 22205, 22200, 22195, 22190, 22171, 22170, 22340, 22184, 22185, 22301, 22305, 22300, 22261, 22268, 22266, 22230, 22150, 22290, 21171, 21170, 21300, 21280, 21283, 21299, 21293, 21290, 21180, 21183, 21231, 21238, 21230, 21160, 21260, 21200, 21201, 22211, 22215, 21240, 21234, 21096, 21190, 21270, 21273, 22068, 22065, 22168, 22165, 22320, 22328, 22325, 22321, 21190, 21270, 21273, 22068, 22065, 22168, 22165, 22320, 22328, 22325, 22321

Verwendungszweck:

Diabetische Polyneuropathie mit ausgeprägter Neuropathie (Sensibilitätsverlust) und ausgeprägter Angiopathie (Durchblutungsstörungen), verbunden mit bereits vorhandenen oder abgeheilten Ulcera und/oder sonstigen mechanischen Irritationen, die zu regionalen Druckspitzen führen. Ein orthopädischer Maßschuh ist wegen physiologischer Fußform noch nicht notwendig.

Das Produkt wurde aufgrund eines am 12. Juni 2008 vor dem LSG NRW geschlossenen Vergleichs in das Hilfsmittelverzeichnis aufgenommen. Aus diesem Grund sind noch keine Qualitätsanforderungen gemäß § 139 SGB V festgelegt worden.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 26. März 2010 -  
Bundesanzeiger Nr. 74 vom 19. Mai 2010  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen:**

Produktgruppe      99 Verschiedenes

Positionsnummer:    99.42.01.0002

Bezeichnung:        Otobar Nasenballon

Hersteller:         Otobar GmbH Medizintechnik

Konstruktionsmerkmale: Beschreibung:

Otobar ist ein System um den Druck in den Ohren zu lindern und besteht aus einem Nasenstück aus Hartkunststoff (Poly-propylen) und einem Latexballon. Der Latexballon soll durch den Anwender über das Nasenstück aufgeblasen werden. Dazu wird eine Nasenloch manuell mit dem Finger verschlossen und Otobar an das andere Nasenloch angesetzt. Der Ballon soll sodann über die Nase auf ca. Apfelsinengröße aufgeblasen werden. Gemäß Herstellerangabe soll die Anwendung mehrmals täglich für mehrere Wochen bzw. Monate erfolgen.

Indikationen:

Gemäß Herstellerangabe kann Otobar bei Kindern ab dem 3,5. Lebensjahr und bei Erwachsenen bei Beschwerden mit negativem Druck im Mittelohr (gestörte Mittelohrbelüftung) eingesetzt werden.

Risiken/Nebenwirkungen:

Hierzu trifft der Hersteller keine Aussagen.

Kontraindikationen:

Gemäß Herstellerangabe darf Otobar bei starkem Schnupfen nicht angewendet werden, damit keine Keime in das Mittelohr verschleppt werden.

Verbrauch:

Gemäß Herstellerangaben soll der Ballon nach 20 bis 30 Anwendungen ausgetauscht werden.

Artikelnummer: Otobar Nasenballon KPG 1+5 PZN 3568534

Lieferumfang: 1 x Nasenstück  
5 x Latexballon

Eintrag am: 15.06.2008

Geändert am: 15.11.2009

Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.