

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes  
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -  
Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009  
Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

**Produktgruppe: 01 Absauggeräte**

**Positions Nr.** 01.99.01.0069

**Bezeichnung** Absaugkatheter für Kinder, ATRAUMA-PED, Art.-Nrn. 77-0003-06 P, 77-0003-08 P, 77-0004-06 P, 77-0004-08 P, 77-0004-10 P, 77-0004-12 P

**Hersteller** HEIMOMED

**Konstruktionsmerkmale** Artikel: Absaugkatheter für Kinder  
Material: PVC  
Ausführung: gerade  
Öffnungen: zentrale Öffnung, seitliches Augen  
Anschluss: Konus  
Größe/Durchmesser: CH 06, CH 08, CH 10, CH 12  
Länge: 65 mm, 70 mm, 150 mm, 200 mm  
Eintrag am: 15.11.2008  
Geändert am: 15.09.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 01 Absauggeräte**

**Positions Nr.** 01.99.01.0070

**Bezeichnung** Tracheostomaabsaugkatheter ATRAUMA, Art.-Nrn. 71-0002-10, 71-0002-12, 71-0002-14, 71-0002-16, 71-0004-10, 77-0005-16S

**Hersteller** HEIMOMED

**Konstruktionsmerkmale** Artikel: Absaugkatheter  
Material: PVC  
Ausführung: gerade  
Öffnungen: zentrale Öffnung, seitliches Augen  
Anschluss: Konus  
Größe/Durchmesser: CH 10, CH 12, CH 14, CH 16 Länge: 250  
mm, 510 mm, 600 mm  
Eintrag am: 15.11.2008  
Geändert am: 15.09.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 03 Applikationshilfen**

<b>Positions Nr.</b>	03.36.03.3026
<b>Bezeichnung</b>	<b>Freka Intestinale Sonde, CH 12, Art.-Nr.7901351</b>
<b>Hersteller</b>	FRESENIUS
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Intestinale Sonde zur Umwandlung der gastralen Freka® PEG CH 15/CH 20 in eine gastral/intestinale oder als Austausch-sonde.</p> <p>Charriere: CH 12 Länge: 1200 mm Außendurchmesser: 4,0 mm Innendurchmesser: 2,8 mm Buttendurchmesser: keine Angaben Material: PUR, SIK max. Liegedauer: - Lieferumfang: 1 x Freka Intestinale Sonde, CH 12 1 x Intestinal Sonde 1 x Y-Konnektor 1 x Klickansatz</p> <p>Eintrag am: 15.02.2008</p>
<b>Bemerkung</b>	<p>Verwendungszweck: Eine enterale künstliche Ernährung ist bei solchen Patienten indiziert, bei denen eine ausreichende orale Nahrungsaufnahme aus medizinischen Gründen (z.B. Schluckstörungen) nicht erfolgen kann und kausaltherapeutisch alle Möglichkeiten einer bedarfsdeckenden oralen Nahrungsaufnahme ausgeschlossen sind (konsumierende Erkrankungen). Es ist regelmäßig zu prüfen, ob nicht ein Übergang auf eine orale Ernährung möglich und sinnvoll ist.</p> <p>Die Produktart zu diesem Produkt wird noch erstellt.</p>

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 03 Applikationshilfen**

<b>Positions Nr.</b>	03.99.07.3017
<b>Bezeichnung</b>	Cenaman-Überleitsystem PSB-F, Art.-Nr. EC20002
<b>Hersteller</b>	EASYCARE RESEARCH
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Überleitsystem zur Pumpapplikation mit Reservoir.</p> <p>Zusammensetzung: 1000 ml Beutel, Rollenklemme (lila), Schlauch, Pumpsegment, Y-Verbinder, LLw-Adapter, Stufenadapter</p> <p>Lieferumfang: komplett montiertes Überleitsystem, Art.-Nr. EC 20002, 1 VE = 30 Stück</p> <p>Geändert am 15.08.2009</p> <p>Produkt wird nicht produziert/vertrieben!</p>
<b>Bemerkung</b>	Pumpenüberleitsystem zur Verwendung bei Fresenius Frenta II und Sondomat und Sondomat plus Pumpen.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 04 Badehilfen**

<b>Positions Nr.</b>	04.40.02.3017
<b>Bezeichnung</b>	Badewannensitz Extra, drehbar, Aluminium, mit Rückenlehne, Art.-Nr. 25090 310
<b>Hersteller</b>	BEHREND
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Drehbarer Badewannensitz, Sitzfläche ohne Hygieneausschnitt, Rückenlehne jeweils aus Kunststoff, Rahmenkonstruktion aus Aluminiumrohren mit zwei als Armlehnen nutzbaren Rohrbügeln, Arretierung der Schwenkfunktion. Max. zul. Belastbarkeit: 100 kg Gewicht: 4,8 kg Gesamtbreite: 72 cm Gesamtlänge: 54 cm Gesamthöhe: 53,3 cm Sitzbreite: 40 cm Sitztiefe: 40 cm Eintrag am: 15.07.2009 Geändert am: 15.08.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 05 Bandagen**

<b>Positions Nr.</b>	05.07.02.0110
<b>Bezeichnung</b>	nicht besetzt
<b>Hersteller</b>	-
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Produkt wurde umgruppiert, neue Pos.-Nr. 23.07.02.3028. Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 05 Bandagen**

<b>Positions Nr.</b>	05.09.01.1012
<b>Bezeichnung</b>	nicht besetzt
<b>Hersteller</b>	-
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Produkt wurde umgruppiert, neue Pos.-Nr. 23.09.01.0038. Geändert am: 15.09.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 07 Blindenhilfsmittel**

**Positions Nr.** 07.99.04.0001

**Bezeichnung** PAC Mate Omni BX 420 mit 20er Braillezeile, Art.-Nr. 00X

**Hersteller** FREEDOM SCIENTIFIC

**Konstruktionsmerkmale** PAC Mate Omni BX 420 ist ein vollwertiger mobiler Blinden-computer. Er verfügt über eine Perkins-Brailletastatur und wird als Standardgerät mit einer 20-stelligen Braillezeile ausgeliefert. Es besteht die Möglichkeit, dass Gerät optional mit einer 40-stelligen Braillezeile (07.99.03.1006) nachzurüsten. Als Betriebssystem dient Windows Mobile, welches es ermöglicht, dass die entsprechenden MS Office-Anwendungen für Windows Mobile vom Anwender genutzt werden können. JAWS 6.2 für Windows Mobile dient dem PAC Mate BX 420 als Bildschirmlesesoftware. Mit dem PAC Mate können alle MS Office Ressourcen (Word, Excel, Mediaplayer etc.) vom Anwender auf Pocketbasis genutzt werden.

Technische Spezifikation Stand 12.2008

Abmessung (HxBxT): 279 mm x 173 mm x 49 mm  
Gewicht: ca. 1620 g  
Prozessor: Intel Xscale 400 MHz  
Speicherkapazität: 64 MB RAM/ 32 MB Flash ROM, erweiterbar  
Tastatur: 8 Tasten Perkins-Brailletastatur  
Braillezeile: PAC Mate 20 PBD - mobile Braillezeile,  
Schnittstellen: USB Typ Mini A/B-2.0  
Infrarotschnittstelle  
2 x Flash-Card Steckplätze  
optional Bluetooth  
Audioeingang: Mikrofon  
Audioausgang: Zweikanal-Lautsprecher  
Sprachausgabe: Eloquence  
Energieversorgung: wiederaufladbare Lithium-Polymer Batterie, 12 V AC Adapter/Ladegerät  
Akkulaufzeit: < 20 Stunden  
Lieferumfang: 1 x PAC Mate Omni BX Pocket PC mit Perkins-Brailletastatur und PAC Mate 20 PBD - mobile Braillezeile  
1 x JAWS für Windows Mobile  
1 x Betriebssystem Windows Mobile  
1 x MS Office für Windows Mobile  
1 x Active Sync  
1 x 12 V AC Adapter/Ladegerät  
1 x Lithium-Polymer Batterie  
1 x USB-Kabel  
1 x Tragetasche inkl. Gurt  
1 x Bedienerhandbuch  
1 x Bedienerhandbuch im Audioformat  
Eintrag am: 15.08.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11. 29. 04. 3 004

**Bezeichnung** nicht besetzt

**Hersteller** -

**Konstruktions-  
merkmale**

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 05, 1 005

**Bezeichnung** **Softform Premier**

**Hersteller** INVACARE

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze ist in drei Größen erhältlich. Die Liegefläche ist würfelförmig eingeschnitten und besteht aus einem offenporigen Polyurethanschaum. Die Liegefläche ist an den Seiten und an der Unterseite eingebettet in einen U-förmigen, ebenfalls offenporigen aber härteren und nicht strukturierten Trägerschaum. Unterhalb des Trägerschaums dient eine Nylonbasis als Auflagefläche. Ein elastischer und atmungsaktiver Bezug aus Polyurethan umgibt das komplette System.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad III nach EPUAP

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Eine regelmäßige Lagerung des Patienten ist erforderlich.

Art.-Nrn.:	11486874, 1494428, 1500944
Größe der Matratze:	200 x 90 x 15 cm 200 x 100 x 15 cm 210 x 90 x 15 cm
Matratzengewicht:	13 kg
Material Matratze:	Polyurethan
Bezeichnung Bezug:	Premier Bezug
Material Bezug:	Polyurethan
Minim. Patientengewicht:	25 kg
Max. Patientengewicht:	240 kg
Mikroklimategulierung:	passiv
Mikroklimateperatur:	29,2°C
Mikroklimateuchte:	87,3 % RF
Mikroklimateklasse:	K
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 9 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 240 kg = - 15 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	G bei Belastung mit 80 kg K bei Belastung mit 240 kg
Scherkräfte Fmax:	163 N
Scherkräfte Fquer:	157 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,64
horiz. Steifigkeit:	6,66 N/mm
Raumgewichte:	Liegefläche 38 - 40 kg/m <sup>3</sup> Stüttschicht 38 - 40 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	Liegefläche 3,9 kPa Stüttschicht 6,3 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. elastischer Bezug
Wiedereinsatz:	möglich nach Aufarbeitung

Wartungen: keine  
Eintrag am: 15.12.2007

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11. 29. 05. 1 006

**Bezeichnung** Softform Premier Silver

**Hersteller** INVACARE

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze ist in einer Größe erhältlich. Die Liegefläche ist würfelförmig eingeschnitten und besteht aus einem offenporigen Polyurethanschaum. Die Liegefläche ist an den Seiten und an der Unterseite eingebettet in einen U-förmigen, ebenfalls offenporigen aber härteren und nicht strukturierten Trägerschaum. Unterhalb des Trägerschaums dient eine Nylonbasis als Auflagefläche. Ein elastischer und atmungsaktiver Bezug aus Polyurethan mit antibakterieller Silberbeschichtung umgibt das komplette System.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad III nach EPUAP

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Eine regelmäßige Lagerung des Patienten ist erforderlich.

Art.-Nrn.:	11487049
Größe der Matratze:	200 x 90 x 15 cm
Matratzengewicht:	13 kg
Material Matratze:	Polyurethan
Bezeichnung Bezug:	Silver3 Bezug
Material Bezug:	Polyurethan
Minim. Patientengewicht:	25 kg
Max. Patientengewicht:	240 kg
Mikroklimatempelung:	passiv
Mikroklimateperatur:	29,2°C
Mikroklimateuchte:	87,3 % RF
Mikroklimateklasse:	K
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 9 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 240 kg = - 15 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	G bei Belastung mit 80 kg K bei Belastung mit 240 kg
Scherkräfte Fmax:	163 N
Scherkräfte Fquer:	157 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,64
horiz. Steifigkeit:	6,66 N/mm
Raumgewichte:	Liegefläche 38 - 40 kg/m <sup>3</sup> Stüttschicht 38 - 40 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	Liegefläche 3,9 kPa Stüttschicht 6,3 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. elastischer Bezug
Wiedereinsatz:	möglich nach Aufarbeitung
Wartungen:	keine

Eintrag am: 15.12.2007

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 05, 1 007

**Bezeichnung** Softform Premier Glide

**Hersteller** INVACARE

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze ist in zwei Größen erhältlich. Die Liegefläche ist würfelförmig eingeschnitten und besteht aus einem offenporigen Polyurethanschaum. Die Liegefläche ist an den Seiten und an der Unterseite eingebettet in einen U-förmigen, ebenfalls offenporigen aber härteren und nicht strukturierten Trägerschaum. Unterhalb des Trägerschaums dient eine Nylonbasis als Auflagefläche. Durch eine spezielle Konstruktion kann die Matratze auch auf verstellbaren Pflegebetten eingesetzt werden. Ein elastischer und atmungsaktiver Bezug aus Polyurethan umgibt das komplette System.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad III nach EPUAP

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen - auch verstellbaren - Liegeflächen. Eine regelmäßige Lagerung des Patienten ist erforderlich.

Art.-Nrn.:	1494516, 1500946
Größe der Matratze:	200 x 90 x 15 cm 210 x 90 x 15 cm
Matratzengewicht:	13 kg
Material Matratze:	Polyurethan
Bezeichnung Bezug:	Premier Bezug
Material Bezug:	Polyurethan
Minim. Patientengewicht:	25 kg
Max. Patientengewicht:	240 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	29,2°C
Mikroklimafeuchte:	87,3 % RF
Mikroklimaklasse:	K
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 9 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 240 kg = - 15 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	G bei Belastung mit 80 kg K bei Belastung mit 240 kg
Scherkräfte Fmax:	163 N
Scherkräfte Fquer:	157 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,64
horiz. Steifigkeit:	6,66 N/mm
Raumgewichte:	Liegefläche 38 - 40 kg/m <sup>3</sup> Stüttschicht 38 - 40 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	Liegefläche 3,9 kPa Stüttschicht 6,3 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. elastischer Bezug

Wiedereinsatz:                   möglich nach Aufarbeitung  
Wartungen:                       keine  
Eintrag am: 15.12.2007

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11. 29. 05. 1 008

**Bezeichnung** Softform Premier Glide Silver

**Hersteller** INVACARE

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze ist in einer Größe erhältlich. Die Liegefläche ist würfelförmig eingeschnitten und besteht aus einem offenporigen Polyurethanschaum. Die Liegefläche ist an den Seiten und an der Unterseite eingebettet in einen U-förmigen, ebenfalls offenporigen aber härteren und nicht strukturierten Trägerschaum. Unterhalb des Trägerschaums dient eine Nylonbasis als Auflagefläche. Durch eine spezielle Konstruktion kann die Matratze auch auf verstellbaren Pflegebetten eingesetzt werden. Ein elastischer und atmungsaktiver Bezug aus Polyurethan umgibt das komplette System.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad III nach EPUAP

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen - auch verstellbaren - Liegeflächen. Eine regelmäßige Lagerung des Patienten ist erforderlich.

Art.-Nrn.:	1487074
Größe der Matratze:	200 x 90 x 15 cm
Matratzengewicht:	13 kg
Material Matratze:	Polyurethan
Bezeichnung Bezug:	Silver3 Bezug
Material Bezug:	Polyurethan
Minim. Patientengewicht:	25 kg
Max. Patientengewicht:	240 kg
Mikroklimategulierung:	passiv
Mikroklimateperatur:	29,2°C
Mikroklimatefeuchte:	87,3 % RF
Mikroklimateklasse:	K
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 9 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 240 kg = - 15 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	G bei Belastung mit 80 kg K bei Belastung mit 240 kg
Scherkräfte Fmax:	163 N
Scherkräfte Fquer:	157 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,64
horiz. Steifigkeit:	6,66 N/mm
Raumgewichte:	Liegefläche 38 - 40 kg/m <sup>3</sup> Stüttschicht 38 - 40 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	Liegefläche 3,9 kPa Stüttschicht 6,3 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. elastischer Bezug
Wiedereinsatz:	möglich nach Aufarbeitung

Wartungen: keine  
Eintrag am: 15.12.2007

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11. 29. 05. 1 009

**Bezeichnung** ThevoSoft 135 mit Inkontinenzbezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze aus einem offenporigen Polyurethanschaum ist in drei Größen erhältlich. Die oberste Schicht ist zur Liegeseite hin leicht gewellt, an der Unterseite ist sie wellenförmig, quer zur Liegerichtung eingeschnitten. Die mittlere Schicht ist sowohl auf der Ober- als auch der Unterseite glatt ausgeführt. Die untere Schicht ist wie die obere Schicht ausgeführt. Eine Schulterzonenkontur, die wie eine Wippe geschnitten ist, sorgt für das Absinken der Schultern und befindet sich in einem Abstand von jeweils 30 cm zum oberen bzw. unteren Ende der Matratze. Alle Schichten sind fest miteinander verbunden, das komplette System von einem Inkontinenzbezug umgeben.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad I nach EPUAP bei inkontinenten Patienten

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Einsetzbar auf allen Liegeflächen.

Art.-Nrn.:	61753, 61751, 61750
Größe der Matratze:	200 x 90 x 14,5 cm 200 x 100 x 14,5 cm 190 x 90 x 14,5 cm
Matratzengewicht:	13,2 - 14,7 kg
Material Matratze:	Polyurethan HD 55/3.1, Trikotbezug aus 100% Polyester
Bezeichnung Bezug:	Thevo-Inkontinenzbezug
Material Bezug:	Polyamid 47%, 53% Polyurethan
Minim. Patientengewicht:	100 kg
Max. Patientengewicht:	135 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	30,4°C
Mikroklimafeuchte:	92,8 % RF
Mikroklimaklasse:	K
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 11 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 140 kg = 14 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	D bei Belastung mit 80 kg D bei Belastung mit 240 kg
Scherkräfte Fmax:	175 N
Scherkräfte Fquer:	165 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,67
horiz. Steifigkeit:	4,89 N/mm
Raumgewichte:	53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,12 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. Bezug gemäß o.g. Spezifikation
Wiedereinsatz:	möglich nach Aufarbeitung

Wartungen: keine  
Eintrag am: 15.12.2007  
Geändert am: 15.08.2009

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11. 29. 05. 1 010

**Bezeichnung** ThevoSoft 100 mit Inkontinenzbezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze aus einem offenporigen Polyurethanschaum ist in drei Größen erhältlich. Die oberste Schicht ist zur Liegeseite hin leicht gewellt, an der Unterseite ist sie wellenförmig, quer zur Liegerichtung eingeschnitten. Die mittlere Schicht ist sowohl auf der Ober- als auch der Unterseite glatt ausgeführt. Die untere Schicht ist wie die obere Schicht ausgeführt. Eine Schulterzonenkontur, die wie eine Wippe geschnitten ist, sorgt für das Absinken der Schultern und befindet sich in einem Abstand von jeweils 30 cm zum oberen bzw. unteren Ende der Matratze. Alle Schichten sind fest miteinander verbunden, das komplette System von einem Inkontinenzbezug umgeben.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad I nach EPUAP bei inkontinenten Patienten

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Einsetzbar auf allen Liegeflächen.

Art.-Nrn.:	61733, 61731, 61730
Größe der Matratze:	200 x 90 x 14,5 cm 200 x 100 x 14,5 cm 190 x 90 x 14,5 cm
Matratzengewicht:	13,8 - 15,3 kg
Material Matratze:	Polyurethan HD 55/3.1, Trikotbezug aus 100% Polyester
Bezeichnung Bezug:	Thevo-Inkontinenzbezug
Material Bezug:	Polyamid 47%, 53% Polyurethan
Minim. Patientengewicht:	50 kg
Max. Patientengewicht:	100 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	30,9°C
Mikroklimafeuchte:	69,8 % RF
Mikroklimaklasse:	D
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 13 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 100 kg = 17 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	D bei Belastung mit 80 kg D bei Belastung mit 100 kg
Scherkräfte Fmax:	199 N
Scherkräfte Fquer:	192 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,81
horiz. Steifigkeit:	3,64 N/mm
Raumgewichte:	53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,12 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. Bezug gemäß o.g. Spezifikation
Wiedereinsatz:	möglich nach Aufarbeitung

Wartungen: keine  
Eintrag am: 15.12.2007  
Geändert am: 15.08.2009

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11. 29. 05. 1 011

**Bezeichnung** ThevoSoft 50 mit Inkontinenzbezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze aus einem offenporigen Polyurethanschaum ist in drei Größen erhältlich. Die oberste Schicht ist zur Liegeseite hin leicht gewellt, an der Unterseite ist sie wellenförmig, quer zur Liegerichtung eingeschnitten. Die mittlere Schicht besitzt einen stützenden Kern mit längs eingeschnittenen Rauten. Zur Stabilität befindet sich an den Seiten der mittleren Schicht eine 6 cm breite Randzone ohne Einschnitte. Die untere Schicht ist wie die obere Schicht ausgeführt. Eine Schulterzonenkontur, die wie eine Wippe geschnitten ist, sorgt für das Absinken der Schultern und befindet sich in einem Abstand von jeweils 30 cm zum oberen bzw. unteren Ende der Matratze. Alle Schichten sind fest miteinander verbunden, das komplette System von einem Inkontinenzbezug umgeben.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad I nach EPUAP bei inkontinenten Patienten

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Einsetzbar auf allen Liegeflächen.

Art.-Nrn.:	61713, 61711, 61710
Größe der Matratze:	200 x 90 x 16 cm 200 x 100 x 16 cm 190 x 90 x 16 cm
Matratzengewicht:	12 - 13,3 kg
Material Matratze:	Polyurethan HD 55/3.1, Trikotbezug aus 100% Polyester
Bezeichnung Bezug:	Thevo-Inkontinenzbezug
Material Bezug:	Polyamid 47%, 53% Polyurethan
Minim. Patientengewicht:	keine Untergrenze
Max. Patientengewicht:	50 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	32,2°C
Mikroklimafeuchte:	66,7 % RF
Mikroklimaklasse:	D
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 34 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 50 kg = 44 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	H bei Belastung mit 80 kg H bei Belastung mit 50 kg
Scherkräfte Fmax:	198 N
Scherkräfte Fquer:	190 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,81
horiz. Steifigkeit:	2,93 N/mm
Raumgewichte:	53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,12 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. Bezug gemäß o.g. Spezifikation

Wiedereinsatz:                   möglich nach Aufarbeitung  
Wartungen:                       keine  
Eintrag am: 15.12.2007  
Geändert am: 15.08.2009

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 05, 1 012

**Bezeichnung** ThevoSoft 135 mit Jerseybezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze aus einem offen-porigen Polyurethanschaum ist in drei Größen erhältlich. Die oberste Schicht ist zur Liegeseite hin leicht gewellt, an der Unterseite ist sie wellenförmig, quer zur Liegerichtung eingeschnitten. Die mittlere Schicht ist sowohl auf der Ober- als auch der Unterseite glatt ausgeführt. Die untere Schicht ist wie die obere Schicht ausgeführt. Eine Schulterzonenkontur, die wie eine Wippe geschnitten ist, sorgt für das Absinken der Schultern und befindet sich in einem Abstand von jeweils 30 cm zum oberen bzw. unteren Ende der Matratze. Alle Schichten sind fest miteinander verbunden, das komplette System von einem Jerseybezug umgeben.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad I nach EPUAP

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Einsetzbar auf allen Liegeflächen.

Art.-Nrn.:	61743, 61741, 61740
Größe der Matratze:	200 x 90 x 14,5 cm 200 x 100 x 14,5 cm 190 x 90 x 14,5 cm
Matratzengewicht:	14,2 - 15,8 kg
Material Matratze:	Polyurethan HD 55/3.1, Trikotbezug aus 100% Polyester
Bezeichnung Bezug:	Thevo-Jerseybezug
Material Bezug:	30% Polyamid, 25% Polyester, 45% Modacryl
Minim. Patientengewicht:	100 kg
Max. Patientengewicht:	135 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	30,1°C
Mikroklimafeuchte:	53,2 % RF
Mikroklimaklasse:	H
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 11 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 140 kg = 14 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	D bei Belastung mit 80 kg D bei Belastung mit 240 kg
Scherkräfte Fmax:	181 N
Scherkräfte Fquer:	176 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,71
horiz. Steifigkeit:	5,85 N/mm
Raumgewichte:	53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,12 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. Bezug gemäß o.g. Spezifikation

Wiedereinsatz:                   möglich nach Aufarbeitung  
Wartungen:                       keine  
Eintrag am: 15.12.2007  
Geändert am: 15.08.2009

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 05, 1 013

**Bezeichnung** ThevoSoft 100 mit Jerseybezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze aus einem offen-porigen Polyurethanschaum ist in drei Größen erhältlich. Die oberste Schicht ist zur Liegeseite hin leicht gewellt, an der Unterseite ist sie wellenförmig, quer zur Liegerichtung eingeschnitten. Die mittlere Schicht ist sowohl auf der Ober- als auch der Unterseite glatt ausgeführt. Die untere Schicht ist wie die obere Schicht ausgeführt. Eine Schulterzonenkontur, die wie eine Wippe geschnitten ist, sorgt für das Absinken der Schultern und befindet sich in einem Abstand von jeweils 30 cm zum oberen bzw. unteren Ende der Matratze. Alle Schichten sind fest miteinander verbunden, das komplette System von einem Jerseybezug umgeben.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad I nach EPUAP

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Einsetzbar auf allen Liegeflächen.

Art.-Nrn.:	61723, 61721, 61720
Größe der Matratze:	200 x 90 x 14,5 cm 200 x 100 x 14,5 cm 190 x 90 x 14,5 cm
Matratzengewicht:	13,8 - 15,3 kg
Material Matratze:	Polyurethan HD 55/3.1, Trikotbezug aus 100% Polyester
Bezeichnung Bezug:	Thevo-Jerseybezug
Material Bezug:	30% Polyamid, 25% Polyester, 45% Modacryl
Minim. Patientengewicht:	50 kg
Max. Patientengewicht:	100 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	30,1°C
Mikroklimafeuchte:	53,2 % RF
Mikroklimaklasse:	H
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 13 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 100 kg = 17 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	D bei Belastung mit 80 kg D bei Belastung mit 100 kg
Scherkräfte Fmax:	167 N
Scherkräfte Fquer:	162 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,66
horiz. Steifigkeit:	3,96 N/mm
Raumgewichte:	53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,12 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. Bezug gemäß o.g. Spezifikation

Wiedereinsatz:                   möglich nach Aufarbeitung  
Wartungen:                       keine  
Eintrag am: 15.12.2007  
Geändert am: 15.08.2009

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11. 29. 05. 1 014

**Bezeichnung** ThevoSoft 50 mit Jerseybezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze aus einem offenporigen Polyurethanschaum ist in drei Größen erhältlich. Die oberste Schicht ist zur Liegeseite hin leicht gewellt, an der Unterseite ist sie wellenförmig, quer zur Liegerichtung eingeschnitten. Die mittlere Schicht besitzt einen stützenden Kern mit längs eingeschnittenen Rauten. Zur Stabilität befindet sich an den Seiten der mittleren Schicht eine 6 cm breite Randzone ohne Einschnitte. Die untere Schicht ist wie die obere Schicht ausgeführt. Eine Schulterzonenkontur, die wie eine Wippe geschnitten ist, sorgt für das Absinken der Schultern und befindet sich in einem Abstand von jeweils 30 cm zum oberen bzw. unteren Ende der Matratze. Alle Schichten sind fest miteinander verbunden, das komplette System von einem Jerseybezug umgeben.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad I nach EPUAP.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Einsetzbar auf allen Liegeflächen.

Art.-Nrn.:	61703, 61701, 61700
Größe der Matratze:	200 x 90 x 16 cm 200 x 100 x 16 cm 190 x 90 x 16 cm
Matratzengewicht:	13 - 14,4 kg
Material Matratze:	Polyurethan HD 55/3.1, Trikotbezug aus 100% Polyester
Bezeichnung Bezug:	Thevo-Jerseybezug
Material Bezug:	30% Polyamid, 25% Polyester, 45% Modacryl
Minim. Patientengewicht:	keine Untergrenze
Max. Patientengewicht:	50 kg
Mikroklimategulierung:	passiv
Mikroklimateperatur:	30,1°C
Mikroklimateuchte:	53,2 % RF
Mikroklimateklasse:	H
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 34 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 50 kg = 44 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	H bei Belastung mit 80 kg H bei Belastung mit 50 kg
Scherkräfte Fmax:	182 N
Scherkräfte Fquer:	177 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,72
horiz. Steifigkeit:	3,86 N/mm
Raumgewichte:	53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,12 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation

Wiedereinsatz: 2. Bezug gemäß o.g. Spezifikation  
Wartungen: möglich nach Aufarbeitung  
keine  
Eintrag am: 15.12.2007  
Geändert am: 15.08.2009

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 05, 1 015

**Bezeichnung** Softform Premier mit Baumwollbezug

**Hersteller** INVACARE

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze ist in drei Größen erhältlich. Die Liegefläche ist würfelförmig eingeschnitten und besteht aus einem offenporigen Polyurethanschaum. Die Liegefläche ist an den Seiten und an der Unterseite eingebettet in einen U-förmigen, ebenfalls offenporigen aber härteren und nicht strukturierten Trägerschaum. Unterhalb des Trägerschaums dient eine Nylonbasis als Auflagefläche. Ein Bezug aus Baumwolle umgibt das komplette System.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad III nach EPUAP

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Eine regelmäßige Lagerung des Patienten ist erforderlich.

Art.-Nrn.:	1500995, 1501053, 1500999
Größe der Matratze:	200 x 90 x 15 cm 200 x 100 x 15 cm 210 x 90 x 15 cm
Matratzengewicht:	13 kg
Material Matratze:	Polyurethan
Bezeichnung Bezug:	Baumwollbezug
Material Bezug:	Baumwolle
Minim. Patientengewicht:	25 kg
Max. Patientengewicht:	240 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	30,9°C
Mikroklimafeuchte:	52,4 % RF
Mikroklimaklasse:	H
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 25 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 247 kg = - 7 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	H bei Belastung mit 80 kg K bei Belastung mit 247 kg
Scherkräfte Fmax:	163 N
Scherkräfte Fquer:	157 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,64
horiz. Steifigkeit:	6,66 N/mm
Raumgewichte:	Liegfläche 38 - 40 kg/m <sup>3</sup> Stüttschicht 38 - 40 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	Liegfläche 3,9 kPa Stüttschicht 6,3 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. Baumwollbezug
Wiedereinsatz:	möglich nach Aufarbeitung
Wartungen:	keine

Eintrag am: 15.02.2008

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 05, 1 016

**Bezeichnung** Softform Premier Glide mit Baumwollbezug

**Hersteller** INVACARE

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze ist in zwei Größen erhältlich. Die Liegefläche ist würfelförmig eingeschnitten und besteht aus einem offenporigen Polyurethanschaum. Die Liegefläche ist an den Seiten und an der Unterseite eingebettet in einen U-förmigen, ebenfalls offenporigen aber härteren und nicht strukturierten Trägerschaum. Unterhalb des Trägerschaums dient eine Nylonbasis als Auflagefläche. Durch eine spezielle Konstruktion kann die Matratze auch auf verstellbaren Pflegebetten eingesetzt werden. Ein Baumwollbezug umgibt das komplette System.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad III nach EPUAP

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Einsetzbar auf allen - auch verstellbaren - Liegeflächen. Eine regelmäßige Lagerung des Patienten ist erforderlich.

Art.-Nrn.:	1500997, 1501052
Größe der Matratze:	200 x 90 x 15 cm 210 x 90 x 15 cm
Matratzengewicht:	13 kg
Material Matratze:	Polyurethan
Bezeichnung Bezug:	Baumwollbezug
Material Bezug:	Baumwolle
Minim. Patientengewicht:	25 kg
Max. Patientengewicht:	240 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	31,3°C
Mikroklimafeuchte:	65,4 % RF
Mikroklimaklasse:	G
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 9 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 240 kg = - 15 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	G bei Belastung mit 80 kg K bei Belastung mit 240 kg
Scherkräfte Fmax:	163 N
Scherkräfte Fquer:	157 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,64
horiz. Steifigkeit:	6,66 N/mm
Raumgewichte:	Liegefläche 38 - 40 kg/m <sup>3</sup> Stüttschicht 38 - 40 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	Liegefläche 3,9 kPa Stüttschicht 6,3 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß o.g. Spezifikation 2. Baumwollbezug

Wiedereinsatz:                   möglich nach Aufarbeitung  
Wartungen:                       keine  
Eintrag am: 15.02.2008

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11. 29. 05. 1 019

**Bezeichnung** Softform Premier Visco

**Hersteller** INVACARE

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Die dreischichtige Weichlagerungsmatratze ist in drei Größen erhältlich. Die Liegefläche ist würfelförmig eingeschnitten und besteht aus einem viscoelastischen Polyurethanschaum. Die Liegefläche ist an den Seiten und an der Unterseite eingebettet in einen U-förmigen, offenporigen und härteren, nicht strukturierten Trägerschaum. Unterhalb des Trägerschaums dient eine Nylonbasis als Auflagefläche. Ein elastischer und atmungsaktiver Bezug aus Polyurethan umgibt das komplette System.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Einsatz zur Prophylaxe und Therapie von Dekubitus bis einschließlich Grad III nach EPUAP

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Keine weiteren Kontraindikationen und Ausschlusskriterien angegeben.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Eine regelmäßige Lagerung des Patienten ist erforderlich.

Art.-Nrn.:	1486870, 14500937, 1500945
Größe der Matratze:	200 x 90 x 15 cm 200 x 100 x 15 cm 210 x 90 x 15 cm
Matratzengewicht:	13 kg
Material Matratze:	Polyurethan
Bezeichnung Bezug:	Premier Bezug
Material Bezug:	Polyurethan
Minim. Patientengewicht:	25 kg
Max. Patientengewicht:	245 kg
Mikroklimategulierung:	passiv
Mikroklimateperatur:	29,2°C
Mikroklimatefeuchte:	87,3 % RF
Mikroklimateklasse:	K
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 13 % gegenüber Referenz bei Belastung mit 250 kg = 15 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	G bei Belastung mit 80 kg G bei Belastung mit 250 kg
Scherkräfte Fmax:	207 N
Scherkräfte Fquer:	195 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,79
horiz. Steifigkeit:	8,98 N/mm
Raumgewichte:	Liegefläche 50 - 60 kg/m <sup>3</sup> Stüttschicht 38 - 40 kg/m <sup>3</sup> Basis- und Seitenelement 38 - 40 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	Liegefläche 2,7 kPa Stüttschicht 3,9 kPa Basis- und Seitenelement 6,3 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem gemäß

	o.g. Spezifikation
Wiedereinsatz:	2. elastischer Bezug
Wartungen:	möglich nach Aufarbeitung
Eintrag am: 15.09.2008	keine

## **Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11, 0 002

**Bezeichnung** ThevoautoActiv 50 mit Inkontinenzbezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Adapt Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Unterfederung. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin pro-filierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Liegerichtung pro-filiert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Bezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze. Die individuell auf Gewicht und Größe des Benutzers einstell-bare Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, 26 sog. Adaptoren, 13 flexiblen Glasfaserleisten und 46 bzw. 52 Flügelfedern sowie 4 Matratzenhaltern. Die 24 aktiven Seitenelemente bilden die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells. Die Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen und bilden so eine flexible Unterfederung. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 Flügelfedern symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügelfedern aufgenommen, welche zunächst in eine Schulter-, Gefäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei Bedarf können einzelne Federleisten und Flügelfedern verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Sog. Adaptoren, die sich unter jeweils einer Federleiste befinden, tragen ebenfalls zur Druckentlastung bei. Die Matratze wird mit sogenannten Fixierungsglaschen gegen Verrutschen gesichert. Durch das elastische Verhalten, durch das Schaummaterial und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer (Gewicht und Körpergröße) sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung der Auflage an die Körperkontur und damit verbundene, gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes, daraus resultierende Senkung und Nivellierung der Druckgradienten und damit Reduzierung der Scherkräfte. Ferner soll durch die besondere Konstruktion des Produktes der Patient wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie bis Grad III nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass die Matratze eine besonders gute indivi-duelle Anpassung ermöglicht. Auch sei das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrneh-mungs- und Bewegungsförderung geeignet.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstelleran-gabe:  
Gemäß Herstellerangabe liegen keine Ausschlusskriterien oder Kontraindikationen vor.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn. : 64810, 64811, 64812, 64813, 64814,  
64815

Größe des Kompletts-

systems (Unterfederung + Matratze):	100 x 200 x 18,7 cm 90 x 200 x 18,7 cm 100 x 190 x 18,7 cm 90 x 190 x 18,7 cm 100 x 210 x 18,7 cm 200 x 210 x 18,7 cm
Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze):	21,4 - 23,2 kg
Material Matratze:	PUR-Schaum Typ HD55K
Bezeichnung Bezug:	Inkontinenzbezug rot
Material Bezug:	Oberseite: 47 % Polyamid, 53% Polyurethan Unterseite (atmungsaktiv) und Fixierungsflaschen: 100 % Polyester
Minim. Patientengewicht:	keine Untergrenze
Max. Patientengewicht:	50 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	29,8°C
Mikroklimafeuchte:	74,9 % RF
Mikroklimaklasse:	G
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 50 kg = 28 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	H bei Belastung mit 50 kg
Scherkräfte Fmax:	176 N
Scherkräfte Fquer:	170 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,70
horiz. Steifigkeit:	2,99 N/mm
Raumgewichte:	ca. 53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,1 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung 2. Inkontinenzbezug rot 3. Bedienerhandbuch
Wiedereinsatz:	möglich
Wartungen:	keine
Eintrag am:	15.07.2007
Geändert am:	15.11.2007
Geändert am:	15.02.2008
Geändert am:	15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11, 0 003

**Bezeichnung** ThevoautoActiv 50 mit Jerseybezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Adapt Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Unterfederung. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin profilierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Liegerichtung profiliert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Bezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze. Die individuell auf Gewicht und Größe des Benutzers einstellbare Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, 26 sog. Adaptoren, 13 flexiblen Glasfaserleisten und 46 bzw. 52 Flügelfedern sowie 4 Matratzenhaltern. Die 24 aktiven Seitenelemente bilden die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells. Die Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen und bilden so eine flexible Unterfederung. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 Flügelfedern symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügelfedern aufgenommen, welche zunächst in eine Schulter-, Gefäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei Bedarf können einzelne Federleisten und Flügelfedern verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Sog. Adaptoren, die sich unter jeweils einer Federleiste befinden, tragen ebenfalls zur Druckentlastung bei. Die Matratze wird mit sogenannten Fixierungsglaschen gegen Verrutschen gesichert. Durch das elastische Verhalten, durch das Schaummaterial und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer (Gewicht und Körpergröße) sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung der Auflage an die Körperkontur und damit verbundene, gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes, daraus resultierende Senkung und Nivellierung der Druckgradienten und damit Reduzierung der Scherkräfte. Ferner soll durch die besondere Konstruktion des Produktes der Patient wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie bis Grad III nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass die Matratze eine besonders gute individuelle Anpassung ermöglicht. Auch sei das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrnehmungs- und Bewegungsförderung geeignet.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Gemäß Herstellerangabe liegen keine Ausschlusskriterien oder Kontraindikationen vor.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Anwender müssen speziell am Produkt ausgebildet sein, es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn.: 64800, 64801, 64802, 64803, 64804,  
64805

Größe des Komplett-

systems (Unterfederung + Matratze):	100 x 200 x 18,7 cm 90 x 200 x 18,7 cm 100 x 190 x 18,7 cm 90 x 190 x 18,7 cm 100 x 210 x 18,7 cm 200 x 210 x 18,7 cm
Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze):	22 - 23,8 kg
Material Matratze:	PUR-Schaum Typ HD55K
Bezeichnung Bezug:	Jerseybezug rot
Material Bezug:	30 % Polyamid, 45 % Modacryl, 25 % PES
	Fixierungsglaschen: 100 % Polyester
Minim. Patientengewicht:	keine Untergrenze
Max. Patientengewicht:	50 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	30,1°C
Mikroklimafeuchte:	53,2 % RF
Mikroklimaklasse:	H
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 50 kg = 28 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	H bei Belastung mit 50 kg
Scherkräfte Fmax:	179 N
Scherkräfte Fquer:	175 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,72
horiz. Steifigkeit:	3,43 N/mm
Raumgewichte:	ca. 53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,1 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung 2. Jerseybezug rot 3. Bedienerhandbuch
Wiedereinsatz:	möglich
Wartungen:	keine
Eintrag am:	15.07.2007
Geändert am:	15.11.2007
Geändert am:	15.02.2008
Geändert am:	15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11. 0 004

**Bezeichnung** ThevoautoActiv 100 mit Inkontinenzbezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale**

Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:

Das Thevo-Adapt Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Unterfederung. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin pro-filierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Liegerichtung profiliert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Bezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze. Die individuell auf Gewicht und Größe des Benutzers einstell-bare Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, 26 sog. Adaptoren, 13 flexiblen Glasfaserleisten und 46 bzw. 52 Flügelfedern sowie 4 Matratzenhaltern. Die 24 aktiven Seitenelemente bilden die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells. Die Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen und bilden so eine flexible Unterfederung. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 Flügelfedern symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügelfedern aufgenommen, welche zunächst in eine Schulter-, Gefäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei Bedarf können einzelne Federleisten und Flügelfedern verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Sog. Adaptoren, die sich unter jeweils einer Federleiste befinden, tragen ebenfalls zur Druckentlastung bei. Die Matratze wird mit sogenannten Fixierungsglaschen gegen Verrutschen gesichert. Durch das elastische Verhalten, durch das Schaummaterial und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer (Gewicht und Körpergröße) sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung der Auflage an die Körperkontur und damit verbundene, gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes, daraus resultierende Senkung und Nivellierung der Druckgradienten und damit Reduzierung der Scherkräfte. Ferner soll durch die besondere Konstruktion des Produktes der Patient wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:

Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie bis Grad III nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass die Matratze eine besonders gute individ-uelle Anpassung ermöglicht. Auch sei das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrneh-mungs- und Bewegungsförderung geeignet.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstelleran-gabe:

Gemäß Herstellerangabe liegen keine Ausschlusskriterien oder Kontraindikationen vor.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:

Anwender müssen speziell am Produkt ausgebildet sein, es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn. : 64830, 64831, 64832, 64833, 64834,  
64835

Größe des Komplett-

systems (Unterfederung + Matratze):	100 x 200 x 19,2 cm 90 x 200 x 19,2 cm 100 x 190 x 19,2 cm 90 x 190 x 19,2 cm 100 x 210 x 19,2 cm 200 x 210 x 19,2 cm
Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze):	21,4 - 23,2 kg
Material Matratze:	PUR-Schaum Typ HD55K
Bezeichnung Bezug:	Inkontinenzbezug rot
Material Bezug:	Oberseite: 47 % Polyamid, 53 % Polyurethan Unterseite (atmungsaktiv) und Fixierungsglaschen: 100 % Polyester
Minim. Patientengewicht:	50 kg
Max. Patientengewicht:	100 kg
Mikroklimategulierung:	passiv
Mikroklimateperatur:	31°C
Mikroklimateuchte:	76,4 % RF
Mikroklimateklasse:	G
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 23 % gegenüber der Referenz bei Belastung mit 100 kg = 25 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	H bei Belastung mit 80 kg H bei Belastung mit 100 kg
Scherkräfte Fmax:	174 N
Scherkräfte Fquer:	168 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,68
horiz. Steifigkeit:	4,21 N/mm
Raumgewichte:	ca. 53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,1 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung 2. Inkontinenzbezug rot 3. Bedienerhandbuch
Wiedereinsatz:	möglich
Wartungen:	keine
Eintrag am:	15.07.2007
Geändert am:	15.11.2007
Geändert am:	15.02.2008
Geändert am:	15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11, 0 005

**Bezeichnung** ThevoautoActiv 100 mit Jerseybezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Adapt Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Unterfederung. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin profilierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Liegerichtung profiliert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Bezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze. Die individuell auf Gewicht und Größe des Benutzers einstellbare Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, 26 sog. Adaptoren, 13 flexiblen Glasfaserleisten und 46 bzw. 52 Flügelfedern sowie 4 Matratzenhaltern. Die 24 aktiven Seitenelemente bilden die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells. Die Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen und bilden so eine flexible Unterfederung. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 Flügelfedern symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügelfedern aufgenommen, welche zunächst in eine Schulter-, Gefäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei Bedarf können einzelne Federleisten und Flügelfedern verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Sog. Adaptoren, die sich unter jeweils einer Federleiste befinden, tragen ebenfalls zur Druckentlastung bei. Die Matratze wird mit sogenannten Fixierungslaschen gegen Verrutschen gesichert. Durch das elastische Verhalten, durch das Schaummaterial und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer (Gewicht und Körpergröße) sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung der Auflage an die Körperkontur und damit verbundene, gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes, daraus resultierende Senkung und Nivellierung der Druckgradienten und damit Reduzierung der Scherkräfte. Ferner soll durch die besondere Konstruktion des Produktes der Patient wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie bis Grad III nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass die Matratze eine besonders gute individuelle Anpassung ermöglicht. Auch sei das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrnehmungs- und Bewegungsförderung geeignet.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Gemäß Herstellerangabe liegen keine Ausschlusskriterien oder Kontraindikationen vor.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Anwender müssen speziell am Produkt ausgebildet sein, es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn.: 64820, 64821, 64822, 64823, 64824,  
64825

Größe des Kompletts-

systems (Unterfederung + Matratze):	100 x 200 x 18,7 cm 90 x 200 x 18,7 cm 100 x 190 x 18,7 cm 90 x 190 x 18,7 cm 100 x 210 x 18,7 cm 200 x 210 x 18,7 cm
Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze):	22 - 23,8 kg
Material Matratze:	PUR-Schaum Typ HD55K
Bezeichnung Bezug:	Jerseybezug rot
Material Bezug:	30 % Polyamid, 45 % Modacryl, 25 % PES
	Fixierungsglaschen: 100 % Polyester
Minim. Patientengewicht:	50 kg
Max. Patientengewicht:	100 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	30,1°C
Mikroklimafeuchte:	53,2 % RF
Mikroklimaklasse:	H
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 23 % gegenüber der Referenz bei Belastung mit 100 kg = 25 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	H bei Belastung mit 80 kg H bei Belastung mit 100 kg
Scherkräfte Fmax:	184 N
Scherkräfte Fquer:	179 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,73
horiz. Steifigkeit:	2,74 N/mm
Raumgewichte:	ca. 53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,1 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung 2. Jerseybezug rot 3. Bedienerhandbuch
Wiedereinsatz:	möglich
Wartungen:	keine
Eintrag am:	15.07.2007
Geändert am:	15.11.2007
Geändert am:	15.02.2008
Geändert am:	15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11. 0 006

**Bezeichnung** ThevoautoActiv 135 mit Jerseybezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Adapt Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Unterfederung. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin profilierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Liegerichtung profiliert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Bezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze. Die individuell auf Gewicht und Größe des Benutzers einstellbare Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, 26 sog. Adaptoren, 13 flexiblen Glasfaserleisten und 46 bzw. 52 Flügelfedern sowie 4 Matratzenhaltern. Die 24 aktiven Seitenelemente bilden die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells. Die Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen und bilden so eine flexible Unterfederung. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 Flügelfedern symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen bettrahmen gelegt. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügelfedern aufgenommen, welche zunächst in eine Schulter-, Gefäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei Bedarf können einzelne Federleisten und Flügelfedern verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Sog. Adaptoren, die sich unter jeweils einer Federleiste befinden, tragen ebenfalls zur Druckentlastung bei. Die Matratze wird mit sogenannten Fixierungslaschen gegen Verrutschen gesichert. Durch das elastische Verhalten, durch das Schaummaterial und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer (Gewicht und Körpergröße) sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung der Auflage an die Körperkontur und damit verbundene, gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes, daraus resultierende Senkung und Nivellierung der Druckgradienten und damit Reduzierung der Scherkräfte. Ferner soll durch die besondere Konstruktion des Produktes der Patient wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie bis Grad III nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass die Matratze eine besonders gute individuelle Anpassung ermöglicht. Auch sei das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrnehmungs- und Bewegungsförderung geeignet.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Gemäß Herstellerangabe liegen keine Ausschlusskriterien oder Kontraindikationen vor.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Anwender müssen speziell am Produkt ausgebildet sein, es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn.: 64840, 64841, 64842, 64843, 64844,  
64845

Größe des Komplett-

systems (Unterfederung + Matratze):	100 x 200 x 20,2 cm 90 x 200 x 20,2 cm 100 x 190 x 20,2 cm 90 x 190 x 20,2 cm 100 x 210 x 20,2 cm 200 x 210 x 20,2 cm
Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze):	24,8 - 26,9 kg
Material Matratze:	PUR-Schaum Typ HD55K
Bezeichnung Bezug:	Jerseybezug rot
Material Bezug:	30 % Polyamid, 45 % Modacryl, 25 % PES
	Fixierungsglaschen: 100 % Polyester
Minim. Patientengewicht:	100 kg
Max. Patientengewicht:	135 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	30,1°C
Mikroklimafeuchte:	53,2 % RF
Mikroklimaklasse:	H
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 135 kg = 26 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	H bei Belastung mit 135 kg
Scherkräfte Fmax:	166 N
Scherkräfte Fquer:	163 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,66
horiz. Steifigkeit:	3,53 N/mm
Raumgewichte:	ca. 53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,1 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung 2. Jerseybezug rot 3. Bedienerhandbuch
Wiedereinsatz:	möglich
Wartungen:	keine
Eintrag am:	15.07.2007
Geändert am:	15.11.2007
Geändert am:	15.02.2008
Geändert am:	15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11. 0 007

**Bezeichnung** ThevoautoActiv 135 mit Inkontinenzbezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Adapt Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer flexiblen Unterfederung. Die Matratze besteht aus zwei zum Inneren der Matratze hin profilierten Schaumstoffschichten und einer Zwischenschicht. Die Liegefläche ist leicht wellig zur Liegerichtung profiliert, der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Bezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze. Die individuell auf Gewicht und Größe des Benutzers einstellbare Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, 26 sog. Adaptoren, 13 flexiblen Glasfaserleisten und 46 bzw. 52 Flügelfedern sowie 4 Matratzenhaltern. Die 24 aktiven Seitenelemente bilden die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells. Die Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen und bilden so eine flexible Unterfederung. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 Flügelfedern symmetrisch montiert, welche allerdings individuell nach Bedarf neu angeordnet werden können. Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt. Das Körpergewicht des Patienten wird durch die Auflagepunkte der Flügelfedern aufgenommen, welche zunächst in eine Schulter-, Gefäß- und Fersenzone eingeteilt sind. Bei Bedarf können einzelne Federleisten und Flügelfedern verändert werden, so dass das System individuell an den Patienten angepasst werden kann. Sog. Adaptoren, die sich unter jeweils einer Federleiste befinden, tragen ebenfalls zur Druckentlastung bei. Die Matratze wird mit sogenannten Fixierungsglaschen gegen Verrutschen gesichert. Durch das elastische Verhalten, durch das Schaummaterial und der individuellen Anpassung des Antidekubitussystems an den Benutzer (Gewicht und Körpergröße) sollen laut Hersteller folgende Effekte erzielt werden: topografische Anpassung der Auflage an die Körperkontur und damit verbundene, gleichmäßige Verteilung des Körpergewichtes, daraus resultierende Senkung und Nivellierung der Druckgradienten und damit Reduzierung der Scherkräfte. Ferner soll durch die besondere Konstruktion des Produktes der Patient wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe als auch die Dekubitustherapie bis Grad III nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass die Matratze eine besonders gute individuelle Anpassung ermöglicht. Auch sei das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrnehmungs- und Bewegungsförderung geeignet.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Gemäß Herstellerangabe liegen keine Ausschlusskriterien oder Kontraindikationen vor.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Anwender müssen speziell am Produkt ausgebildet sein, es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn.: 64850, 64851, 64852, 64853, 64854,  
64855

Größe des Komplett-

systems (Unterfederung + Matratze):	100 x 200 x 20,2 cm 90 x 200 x 20,2 cm 100 x 190 x 20,2 cm 90 x 190 x 20,2 cm 100 x 210 x 20,2 cm 200 x 210 x 20,2 cm
Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze):	24,2 - 26,3 kg
Material Matratze:	PUR-Schaum Typ HD55K
Bezeichnung Bezug:	Inkontinenzbezug rot
Material Bezug:	Oberseite: 47 % Polyamid, 53% Polyurethan Unterseite (atmungsaktiv) und Fixierungsflaschen: 100 % Polyester
Minim. Patientengewicht:	100 kg
Max. Patientengewicht:	135 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklimatemperatur:	31°C
Mikroklimafeuchte:	76,4 % RF
Mikroklimaklasse:	G
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 135 kg = 26 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	H bei Belastung mit 100 kg
Scherkräfte Fmax:	181 N
Scherkräfte Fquer:	172 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,70
horiz. Steifigkeit:	2,69 N/mm
Raumgewichte:	ca. 53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,1 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung 2. Inkontinenzbezug rot 3. Bedienerhandbuch
Wiedereinsatz:	möglich
Wartungen:	keine
Eintrag am:	15.07.2007
Geändert am:	15.11.2007
Geändert am:	15.02.2008
Geändert am:	15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11.1 003

**Bezeichnung** ThevoActiv 50 mit Inkontinenzbezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Active Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer speziellen Unterfederung.

Die zweischichtige Matratze weist sowohl auf der oberen als auch auf der unteren Liegefläche eine wellenförmige Konturierung zur Unterstützung der Hinterlüftung des Bezuges auf. Eine weitere pilzähnliche Konturierung mit Einschnitten in Querrichtung dient der Anpassung an die Körperform. 30 cm von den Matratzenenden entfernt findet sich eine runde Aussprung welche ein Einsinken der Schultern ermöglichen soll. Der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Inkontinenzbezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze.

Die Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, welche die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells bilden. 13 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen in Querrichtung und ermöglichen das Auflegen der Matratze. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 (abhängig von der Matratzengröße) Flügelfedern symmetrisch montiert. In den Seitenelementen befinden sich so genannte Ventil-Aktoren. Diese können über eine Steuerung aktiviert werden. Dazu pumpt ein Kompressor Luft in die Aktoren bzw. entlüftet diese. In der Folge heben bzw. senken sich die Glasfaserleisten leicht und damit auch die Flügelfedern. Diese minimale Bewegung überträgt sich auf den Patienten. Über verschiedenen Bewegungsmuster kann das System den individuellen Erfordernissen angepasst und der Patient so wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei hohem Risiko als auch für die Dekubitustherapie bis Grad IV nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrnehmungs- und Bewegungsförderung geeignet sei.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Kontraindiziert ist der Einsatz bei Lyell-Syndrom, Zustand nach Verschiebeschwenk-Lappen und großflächigen Verbrennungen (Grad III) im Rückenbereich.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn. : 9800651410003  
9800651420003  
9800651430003  
9800651440003

9800651450003  
9800651460003

Größe des Komplettsystems (Unterfederung + Matratze):  
 100 x 200 x 19,2 cm  
 90 x 200 x 19,2 cm  
 100 x 190 x 19,2 cm  
 90 x 190 x 19,2 cm  
 100 x 220 x 19,2 cm  
 90 x 220 x 19,2 cm

Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze): 21,8 - 23,6 kg  
 Größe Steuereinheit: 38 cm x 21 cm x 21 cm  
 Gewicht Steuergerät: 3,2 kg  
 Energieversorgung: 230 V / 50 Hz  
 Leistungsaufnahme: 50 W  
 Material Matratze: PUR-Schaum Typ HD55K  
 Bezeichnung Bezug: Inkontinenzbezug rot  
 Material Bezug: Oberseite: 47 % Polyamid, 53 % Polyurethan  
 Unterseite (atmungsaktiv) und Fixierungsflaschen: 100 % Polyester

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze  
 Max. Patientengewicht: 50 kg  
 Mikroklimaregulierung: passiv  
 Mikroklimatemperatur: 29,8°C  
 Mikroklimafeuchte: 74,9 % RF  
 Mikroklimaklasse: G  
 relative Druckentlastung: bei Belastung mit 50 kg = 28 % gegenüber der Referenz

Druckentlastung Klasse: H bei Belastung mit 50 kg  
 Scherkräfte Fmax: 176 N  
 Scherkräfte Fquer: 170 N  
 Gleitreibungskoeffizient: 0,70  
 horiz. Steifigkeit: 2,99 N/mm  
 Raumgewichte: ca. 53,1 kg/m<sup>3</sup>  
 Stauchhärten: 3,1 kPa  
 Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung  
 2. Inkontinenzbezug rot  
 3. Bedienerhandbuch

Wiedereinsatz: möglich  
 Wartungen: keine  
 Eintrag am: 15.08.2008  
 Geändert am: 15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11.1 004

**Bezeichnung** ThevoActiv 100 mit Inkontinenzbezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Active Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer speziellen Unterfederung.

Die zweischichtige Matratze weist sowohl auf der oberen als auch auf der unteren Liegefläche eine wellenförmige Konturierung zur Unterstützung der Hinterlüftung des Bezuges auf. Eine weitere pilzähnliche Konturierung mit Einschnitten in Querrichtung dient der Anpassung an die Körperform. 30 cm von den Matratzenenden entfernt findet sich eine runde Ausprägung welche ein Einsinken der Schultern ermöglichen soll. Der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Inkontinenzbezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze.

Die Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, welche die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells bilden. 13 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandung in Querrichtung und ermöglichen das Auflegen der Matratze. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 (abhängig von der Matratzengröße) Flügelfedern symmetrisch montiert. In den Seitenelementen befinden sich sogenannte Ventilen-Aktoren. Diese können über eine Steuereinheit aktiviert werden. Dazu pumpt ein Kompressor Luft in die Aktoren bzw. entlüftet diese. In der Folge heben bzw. senken sich die Glasfaserleisten leicht und damit auch die Flügelfedern. Diese minimale Bewegung überträgt sich auf den Patienten. Über verschiedenen Bewegungsmuster kann das System den individuellen Erfordernissen angepasst und der Patient so wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei hohem Risiko als auch für die Dekubitustherapie bis Grad IV nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrnehmungs- und Bewegungsförderung geeignet sei.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:

Kontraindiziert ist der Einsatz bei Lyell-Syndrom, Zustand nach Verschiebeschwenk-Lappen und großflächigen Verbrennungen (Grad III) im Rückenbereich.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn. : 9800651310003  
9800651320003  
9800651340003

9800651350003  
 9800651360003  
 9800651860003

Größe des Komplettsystems (Unterfederung + Matratze):
   
 100 x 200 x 19,2 cm
   
 90 x 200 x 19,2 cm
   
 90 x 190 x 19,2 cm
   
 100 x 200 x 19,2 cm
   
 100 x 220 x 19,2 cm
   
 120 x 200 x 19,2 cm

Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze): 22,8 kg - 24,7 kg

Größe Steuereinheit: 38 cm x 21 cm x 21 cm

Gewicht Steuergerät: 3,2 kg

Energieversorgung: 230 V / 50 Hz

Leistungsaufnahme: 50 W

Material Matratze: PUR-Schaum Typ HD55K

Bezeichnung Bezug: Inkontinenzbezug rot

Material Bezug: Oberseite: 47 % Polyamid, 53 % Polyurethan
   
 Unterseite (atmungsaktiv) und Fixierungsglaschen: 100 % Polyester

Minim. Patientengewicht: 50 kg

Max. Patientengewicht: 100 kg

Mikroklimaregulierung: passiv

Mikroklimatemperatur: 31°C

Mikroklimafeuchte: 76,4 % RF

Mikroklimaklasse: G

relative Druckentlastung:
   
 bei Belastung mit 80 kg = 23 % gegenüber der Referenz
   
 bei Belastung mit 100 kg = 25 % gegenüber der Referenz

Druckentlastung Klasse: H bei Belastung mit 100 kg

Scherkräfte Fmax: 174 N

Scherkräfte Fquer: 168 N

Gleitreibungskoeffizient: 0,68

horiz. Steifigkeit: 4,21 N/mm

Raumgewichte: ca. 53,1 kg/m<sup>3</sup>

Stauchhärten: 3,1 kPa

Lieferumfang:
 

1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung
2. Inkontinenzbezug rot
3. Bedienerhandbuch

Wiedereinsatz: möglich

Wartungen: keine

Eintrag am: 15.08.2008

Geändert am: 15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11.1 005

**Bezeichnung** ThevoActiv 135 mit Inkontinenzbezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Active Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer speziellen Unterfederung.

Die zweischichtige Matratze weist sowohl auf der oberen als auch auf der unteren Liegefläche eine wellenförmige Konturierung zur Unterstützung der Hinterlüftung des Bezuges auf. Eine weitere pilzähnliche Konturierung mit Einschnitten in Querrichtung dient der Anpassung an die Körperform. 30 cm von den Matratzenenden entfernt findet sich eine runde Aussparung, welche ein Einsinken der Schultern ermöglichen soll. Der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Inkontinenzbezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze.

Die Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, welche die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells bilden. 13 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen in Querrichtung und ermöglichen das Auflegen der Matratze. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 (abhängig von der Matratzengröße) Flügelfedern symmetrisch montiert. In den Seitenelementen befinden sich sogenannte Ventil-Aktoren. Diese können über eine Steuerung aktiviert werden. Dazu pumpt ein Kompressor Luft in die Aktoren bzw. entlüftet diese. In der Folge heben bzw. senken sich die Glasfaserleisten leicht und damit auch die Flügelfedern. Diese minimale Bewegung überträgt sich auf den Patienten. Über verschiedene Bewegungsmuster kann das System den individuellen Erfordernissen angepasst und der Patient so wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei hohem Risiko als auch für die Dekubitustherapie bis Grad IV nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrnehmungs- und Bewegungsförderung geeignet sei.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Kontraindiziert ist der Einsatz bei Lyell-Syndrom, Zustand nach Verschiebeschwenk-Lappen und großflächigen Verbrennungen (Grad III) im Rückenbereich.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn. : 9800651520003  
9800651530003  
9800651540003

	9800651550003
	9800651560003
Größe des Komplettsystems (Unterfederung + Matratze):	90 x 200 x 19,2 cm 100 x 190 x 19,2 cm 90 x 190 x 19,2 cm 100 x 220 x 19,2 cm 90 x 220 x 19,2 cm
Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze):	24,6 kg - 26,7 kg
Größe Steuereinheit:	38 cm x 21 cm x 21 cm
Gewicht Steuergerät:	3,2 kg
Energieversorgung:	230 V / 50 Hz
Leistungsaufnahme:	50 W
Material Matratze:	PUR-Schaum Typ HD55K
Bezeichnung Bezug:	Inkontinenzbezug rot
Material Bezug:	Oberseite: 47 % Polyamid, 53 % Polyurethan Unterseite (atmungsaktiv) und Fixierungsflaschen: 100 % Polyester
Minim. Patientengewicht:	100 kg
Max. Patientengewicht:	135 kg
Mikroklimategulierung:	passiv
Mikroklimateperatur:	31°C
Mikroklimateuchte:	76,4 % RF
Mikroklimateklasse:	G
relative Druckentlastung:	bei Belastung mit 80 kg = 27 % gegenüber der Referenz bei Belastung mit 135 kg = 26 % gegenüber der Referenz
Druckentlastung Klasse:	H bei Belastung mit 135 kg
Scherkräfte Fmax:	181 N
Scherkräfte Fquer:	172 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,70
horiz. Steifigkeit:	2,69 N/mm
Raumgewichte:	ca. 53,1 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärten:	3,1 kPa
Lieferumfang:	1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung 2. Inkontinenzbezug rot 3. Bedienerhandbuch
Wiedereinsatz:	möglich
Wartungen:	keine
Eintrag am:	15.08.2008
Geändert am:	15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11.1 006

**Bezeichnung** ThevoActiv 50 mit Jerseybezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Active Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer speziellen Unterfederung.

Die zweischichtige Matratze weist sowohl auf der oberen als auch auf der unteren Liegefläche eine wellenförmige Konturierung zur Unterstützung der Hinterlüftung des Bezuges auf. Eine weitere pilzähnliche Konturierung mit Einschnitten in Querrichtung dient der Anpassung an die Körperform. 30 cm von den Matratzenenden entfernt findet sich eine runde Ausprägung, welche ein Einsinken der Schultern ermöglichen soll. Der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Bezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze.

Die Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, welche die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells bilden. 13 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen in Querrichtung und ermöglichen das Auflegen der Matratze. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 (abhängig von der Matratzengröße) Flügelfedern symmetrisch montiert. In den Seitenelementen befinden sich sogenannte Ventil-Aktoren. Diese können über eine Steuereinheit aktiviert werden. Dazu pumpt ein Kompressor Luft in die Aktoren bzw. entlüftet diese. In der Folge heben bzw. senken sich die Glasfaserleisten leicht und damit auch die Flügelfedern. Diese minimale Bewegung überträgt sich auf den Patienten. Über verschiedenen Bewegungsmuster kann das System den individuellen Erfordernissen angepasst und der Patient so wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei hohem Risiko als auch für die Dekubitustherapie bis Grad IV nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrnehmungs- und Bewegungsförderung geeignet sei.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Kontraindiziert ist der Einsatz bei Lyell-Syndrom, Zustand nach Verschiebeschwenk-Lappen und großflächigen Verbrennungen (Grad III) im Rückenbereich.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn.: 9800651010003  
9800651020003

9800651030003  
 9800651040003  
 9800651050003  
 9800651060003

Größe des Komplettsystems (Unterfederung + Matratze):  
 100 x 200 x 19,2 cm  
 90 x 200 x 19,2 cm  
 100 x 190 x 19,2 cm  
 90 x 190 x 19,2 cm  
 100 x 220 x 19,2 cm  
 90 x 220 x 19,2 cm

Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze): 22,4 - 24,2 kg  
 Größe Steuereinheit: 38 cm x 21 cm x 21 cm  
 Gewicht Steuergerät: 3,2 kg  
 Energieversorgung: 230 V / 50 Hz  
 Leistungsaufnahme: 50 W  
 Material Matratze: PUR-Schaum Typ HD55K  
 Bezeichnung Bezug: Jerseybezug rot  
 Material Bezug: Jersey: 45 % Modacryl, 25 % Polyester, 30 % Polyamid

Minim. Patientengewicht: keine Untergrenze  
 Max. Patientengewicht: 50 kg  
 Mikroklimaregulierung: passiv  
 Mikroklimatemperatur: 29,8°C  
 Mikroklimafeuchte: 74,9 % RF  
 Mikroklimaklasse: G  
 relative Druckentlastung: bei Belastung mit 50 kg = 28 % gegenüber der Referenz

Druckentlastung Klasse: H bei Belastung mit 50 kg  
 Scherkräfte Fmax: 179 N  
 Scherkräfte Fquer: 175 N  
 Gleitreibungskoeffizient: 0,72  
 horiz. Steifigkeit: 2,99 N/mm  
 Raumgewichte: ca. 53,1 kg/m<sup>3</sup>  
 Stauchhärten: 3,43 kPa  
 Lieferumfang: 1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung  
 2. Inkontinenzbezug rot  
 3. Bedienerhandbuch

Wiedereinsatz: möglich  
 Wartungen: keine  
 Eintrag am: 15.08.2008  
 Geändert am: 15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11.1 007

**Bezeichnung** ThevoActiv 100 mit Jerseybezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Active Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer speziellen Unterfederung.

Die zweischichtige Matratze weist sowohl auf der oberen als auch auf der unteren Liegefläche eine wellenförmige Konturierung zur Unterstützung der Hinterlüftung des Bezuges auf. Eine weitere pilzähnliche Konturierung mit Einschnitten in Querrichtung dient der Anpassung an die Körperform. 30 cm von den Matratzenenden entfernt findet sich eine runde Ausprägung, welche ein Einsinken der Schultern ermöglichen soll. Der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Bezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze.

Die Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, welche die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells bilden. 13 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen in Querrichtung und ermöglichen das Auflegen der Matratze. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 (abhängig von der Matratzengröße) Flügelfedern symmetrisch montiert. In den Seitenelementen befinden sich sogenannte Ventil-Aktoren. Diese können über eine Steuereinheit aktiviert werden. Dazu pumpt ein Kompressor Luft in die Aktoren bzw. entlüftet diese. In der Folge heben bzw. senken sich die Glasfaserleisten leicht und damit auch die Flügelfedern. Diese minimale Bewegung überträgt sich auf den Patienten. Über verschiedenen Bewegungsmuster kann das System den individuellen Erfordernissen angepasst und der Patient so wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei hohem Risiko als auch für die Dekubitustherapie bis Grad IV nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrnehmungs- und Bewegungsförderung geeignet sei.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Kontraindiziert ist der Einsatz bei Lyell-Syndrom, Zustand nach Verschiebeschwenk-Lappen und großflächigen Verbrennungen (Grad III) im Rückenbereich.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn.: 9800651210003  
9800651220003

9800651230003  
 9800651240003  
 9800651250003  
 9800651260003  
 9800651860003

Größe des Komplettsystems (Unterfederung + Matratze):  
 100 x 200 x 19,2 cm  
 90 x 200 x 19,2 cm  
 100 x 90 x 19,2 cm  
 90 x 190 x 19,2 cm  
 100 x 220 x 19,2 cm  
 90 x 220 x 19,2 cm  
 120 x 200 x 19,2 cm

Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze): 23,4 kg - 25,3 kg

Größe Steuereinheit: 38 cm x 21 cm x 21 cm  
 Gewicht Steuergerät: 3,2 kg  
 Energieversorgung: 230 V / 50 Hz  
 Leistungsaufnahme: 50 W  
 Material Matratze: PUR-Schaum Typ HD55K  
 ezeichnung Bezug: Jerseybezug rot  
 Material Bezug: Jersey: 45 % Modacryl, 25 % Polyester, 30 % Polyamid

Minim. Patientengewicht: 50 kg  
 Max. Patientengewicht: 100 kg  
 Mikroklimaregulierung: passiv  
 Mikroklimatemperatur: 30,1°C  
 Mikroklimafeuchte: 53,2 % RF  
 Mikroklimaklasse: H  
 relative Druckentlastung:  
 bei Belastung mit 80 kg = 23 % gegenüber der Referenz  
 bei Belastung mit 100 kg = 25 % gegenüber der Referenz

Druckentlastung Klasse: H bei Belastung mit 100 kg  
 Scherkräfte Fmax: 182 N  
 Scherkräfte Fquer: 175 N  
 Gleitreibungskoeffizient: 0,72  
 horiz. Steifigkeit: 3,91 N/mm  
 Raumgewichte: ca. 53,1 kg/m<sup>3</sup>  
 Stauchhärten: 3,1 kPa  
 Lieferumfang:  
 1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung  
 2. Inkontinenzbezug rot  
 3. Bedienerhandbuch

Wiedereinsatz: möglich  
 Wartungen: keine  
 Eintrag am: 15.08.2008  
 Geändert am: 15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11, 29, 11.1 008

**Bezeichnung** ThevoActiv 135 mit Jerseybezug

**Hersteller** THOMASHILFEN

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung/Aufbau/Wirkprinzip:  
Das Thevo-Active Antidekubitussystem ersetzt die vorhandene Matratze und wird in ein beliebiges Pflege- oder Klinikbett integriert. Das Antidekubitussystem besteht aus einer Schaumstoffmatratze und einer speziellen Unterfederung.

Die zweischichtige Matratze weist sowohl auf der oberen als auch auf der unteren Liegefläche eine wellenförmige Konturierung zur Unterstützung der Hinterlüftung des Bezuges auf. Eine weitere pilzähnliche Konturierung mit Einschnitten in Querrichtung dient der Anpassung an die Körperform. 30 cm von den Matratzenenden entfernt findet sich eine runde Aussparung, welche ein Einsinken der Schultern ermöglichen soll. Der Schaumstoffkern ist von einem geschlossenen Bezug umgeben. Dieser umschließt die gesamte Matratze.

Die Unterfederung besteht aus 24 aktiven Seitenelementen, welche die äußere Umrandung des Matratzenuntergestells bilden. 13 flexible Glasfaserleisten verbinden die beiden äußeren Umrandungen in Querrichtung und ermöglichen das Auflegen der Matratze. Auf den Glasfaserleisten sind 46 bzw. 52 (abhängig von der Matratzengröße) Flügelfedern symmetrisch montiert. In den Seitenelementen befinden sich sogenannte Ventil-Aktoren. Diese können über eine Steuereinheit aktiviert werden. Dazu pumpt ein Kompressor Luft in die Aktoren bzw. entlüftet diese. In der Folge heben bzw. senken sich die Glasfaserleisten leicht und damit auch die Flügelfedern. Diese minimale Bewegung überträgt sich auf den Patienten. Über verschiedenen Bewegungsmuster kann das System den individuellen Erfordernissen angepasst und der Patient so wieder zu Eigenbewegungen stimuliert werden.

Das System wird in ein vorhandenes Pflege- oder Klinikbett integriert und die Unterfederung incl. Matratze einfach auf den vorhandenen Bettrahmen gelegt.

Einsatzbereich/Indikationen gemäß Herstellerangabe:  
Die Matratze soll gemäß Herstellerangabe sowohl für die Dekubitusprophylaxe bei hohem Risiko als auch für die Dekubitustherapie bis Grad IV nach EPUAP eingesetzt werden können. Der Hersteller führt aus, dass das System besonders gut bei neurologischen Krankheitsbildern sowie zur Wahrnehmungs- und Bewegungsförderung geeignet sei.

Ausschlusskriterien/Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe:  
Kontraindiziert ist der Einsatz bei Lyell-Syndrom, Zustand nach Verschiebeschwenk-Lappen und großflächigen Verbrennungen (Grad III) im Rückenbereich.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Es dürfen nur die zum System gehörigen Schaumstoffmatratzen verwendet werden.

Art.-Nrn. : 9800651410003  
9800651420003  
9800651430003

9800651440003  
 9800651450003  
 9800651460003

Größe des Komplettsystems (Unterfederung + Matratze):
   
 90 x 200 x 19,2 cm
   
 100 x 200 x 19,2 cm
   
 100 x 190 x 19,2 cm
   
 90 x 190 x 19,2 cm
   
 100 x 220 x 19,2 cm
   
 90 x 220 x 19,2 cm

Gewicht des Komplettsystems (Unterfederung der Matratze): 25,2 kg - 27,3 kg

Größe Steuereinheit: 38 cm x 21 cm x 21 cm

Gewicht Steuergerät: 3,2 kg

Energieversorgung: 230 V / 50 Hz

Leistungsaufnahme: 50 W

Material Matratze: PUR-Schaum Typ HD55K

Bezeichnung Bezug: Jerseybezug rot

Material Bezug: Jersey: 45 % Modacryl, 25 % Polyester, 30 % Polyamid

Minim. Patientengewicht: 100 kg

Max. Patientengewicht: 135 kg

Mikroklimaregulierung: passiv

Mikroklimatemperatur: 31°C

Mikroklimafeuchte: 76,4 % RF

Mikroklimaklasse: G

relative Druckentlastung:
   
 bei Belastung mit 80 kg = 27 % gegenüber der Referenz
   
 bei Belastung mit 135 kg = 26 % gegenüber der Referenz

Druckentlastung Klasse: H bei Belastung mit 135 kg

Scherkräfte Fmax: 166 N

Scherkräfte Fquer: 163 N

Gleitreibungskoeffizient: 0,66

horiz. Steifigkeit: 3,53 N/mm

Raumgewichte: ca. 53,1 kg/m<sup>3</sup>

Stauchhärten: 3,1 kPa

Lieferumfang:
   
 1. Matratzenersatzsystem inkl. Unterfederung
   
 2. Inkontinenzbezug rot
   
 3. Bedienerhandbuch

Wiedereinsatz: möglich

Wartungen: keine

Eintrag am: 15.08.2008

Geändert am: 15.08.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus**

**Positions Nr.** 11.39.01.1018

**Bezeichnung** Jay Easy Visco, Art.-Nrn. JEV2525 bis JEV6060

**Hersteller** SUNRISE MEDICAL

**Konstruktionsmerkmale** Beschreibung / Aufbau / Wirkprinzip  
Bei dem Rollstuhlkissen handelt es sich um ein Schaumstoff-kissen mit glatter, unstrukturierter, anatomisch geformter Sitzfläche. Das Kissen besteht aus zwei fest miteinander verbundenen Schaumstoffen. Das Kissen ist von einem Inkontinenzbezug umgeben.

Einsatzbereich / Indikation gemäß Herstellerangabe:  
Das Sitzkissen dient gemäß Herstellerangabe der Dekubitusprophylaxe.

Randbedingungen für Einsatz gemäß Herstellerangabe:  
Die zulässigen Patientengewichte gemäß Herstellerangabe müssen eingehalten werden. Bei der Nutzung im Rollstuhl ist die Statik des Rollstuhls zu prüfen.

Artikelnummer: JEV2525, JEV3025, JEV2530, JEV3030,  
JEV3530, JEV3035, JEV3535, JEV4035,  
JEV4038, JEV4040, JEV4240, JEV4440,  
JEV4238, JEV4042, JEV4242, JEV4442,  
JEV4642, JEV4248, JEV4250, JEV4438,  
JEV4044, JEV4244; JEV4444, JEV4644,  
JEV4448, JEV4635, JEV4640, JEV4246,  
JEV4446, JEV4646, JEV4648, JEV5046,  
JEV4656, JEV4660, JEV4650, JEV5048,  
JEV5050, JEV5056, JEV5060, JEV5656,  
JEV5660, JEV6060

Größe Kissen (T x B x H): 25 x 25 x 6,3 bis 8,9 cm,  
30 x 25 x 6,3 bis 8,9 cm,  
25 x 30 x 6,3 bis 8,9 cm,  
30 x 30 x 6,3 bis 8,9 cm,  
35 x 30 x 6,3 bis 8,9 cm,  
30 x 35 x 6,3 bis 8,9 cm,  
35 x 35 x 6,3 bis 8,9 cm,  
40 x 35 x 6,3 bis 8,9 cm,  
40 x 38 x 6,3 bis 8,9 cm,  
46 x 35 x 6,3 bis 8,9 cm,  
40 x 40 x 6,3 bis 8,9 cm,  
42 x 40 x 6,3 bis 8,9 cm,  
44 x 40 x 6,3 bis 8,9 cm,  
42 x 38 x 6,3 bis 8,9 cm,  
40 x 42 x 6,3 bis 8,9 cm,  
42 x 42 x 6,3 bis 8,9 cm,  
44 x 42 x 6,3 bis 8,9 cm,  
46 x 42 x 6,3 bis 8,9 cm,  
42 x 48 x 6,3 bis 8,9 cm,  
42 x 50 x 6,3 bis 8,9 cm,  
44 x 38 x 6,3 bis 8,9 cm,  
40 x 44 x 6,3 bis 8,9 cm,  
42 x 44 x 6,3 bis 8,9 cm,  
44 x 44 x 6,3 bis 8,9 cm,  
46 x 44 x 6,3 bis 8,9 cm,  
44 x 48 x 6,3 bis 8,9 cm,  
46 x 40 x 6,3 bis 8,9 cm,  
42 x 46 x 6,3 bis 8,9 cm,  
44 x 46 x 6,3 bis 8,9 cm,  
46 x 46 x 6,3 bis 8,9 cm,  
46 x 48 x 6,3 bis 8,9 cm,

	50 x 46 x 6,3 bis 8,9 cm,
	46 x 56 x 6,3 bis 8,9 cm,
	46 x 60 x 6,3 bis 8,9 cm,
	46 x 50 x 6,3 bis 8,9 cm,
	50 x 48 x 6,3 bis 8,9 cm,
	50 x 50 x 6,3 bis 8,9 cm,
	50 x 56 x 6,3 bis 8,9 cm,
	50 x 60 x 6,3 bis 8,9 cm,
	56 x 56 x 6,3 bis 8,9 cm,
	56 x 60 x 6,3 bis 8,9 cm,
	60 x 60 x 6,3 bis 8,9 cm
Gewicht des Kissens:	von 0,5 bis 2,7 kg
Material Kissen:	Polyurethanschaum
Bezeichnung Bezug:	Inkontinenzbezug (XO120INC Visa)
Min. Patientengewicht:	0 kg
Max. Patientengewicht:	150 kg
Mikroklimaregulierung:	passiv
Mikroklima Temperatur:	32,94 °C
Mikroklima Feuchte:	58,1 % rF
Mikroklima Klasse:	H
Rel. Druckentlastung:	Bei Belastung mit 80 kg = 13 % gegenüber Referenz
Druckentlastung Klasse:	D bei Belastung mit 80 kg
Scherkräfte - Fmax:	249 N
Scherkräfte - Fquer:	233 N
Gleitreibungskoeffizient:	0,68
Horiz. Steifigkeit	13,36 N/mm
Raumgewicht:	48,05 und 72,07 kg/m <sup>3</sup>
Stauchhärte:	50,47 und 6,14 kPa
Lieferumfang:	1. Sitzkissen gemäß o.g. Spezifikation 2. Inkontinenzbezug
Wiederseinsatz:	nicht möglich
Wartungen:	keine
Besonderheiten:	entfällt
Eintrag am:	15.07.2009
Geändert am:	15.09.2009

## Bemerkung

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 12 Hilfsmittel bei Tracheostoma**

<b>Positions Nr.</b>	12. 24. 02. 2 053
<b>Bezeichnung</b>	aerocare TK basic, Art.-Nrn. EC30011, EC30012, EC30013, EC30014, EC30015
<b>Hersteller</b>	EASYCARE RESEARCH
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Artikel: Thermolabile Trachealkanüle, mit 15 mm-Konnektor, mit zwei Innenkanülen, unsteril Material: PVC Farbe: Schild transparent, Rohr transparent Größe: 7 bis 11 Außenkanülen Länge: von 65 mm bis 87 mm Durchmesser: - Außen: von 10,2 mm bis 14,2 mm - Innen: von 7,0 mm bis 11,0 mm Innenkanülen Länge: von 57 mm bis 76 mm Durchmesser: - Außen: von 7,0 mm bis 11,0 mm - Innen: von 5,8 mm bis 9,8 mm Sonderanfertigungen: k.a. Wiederaufarbeitung: nicht möglich Lieferumfang: 1 x aerocare TK basic 2 x Innenkanülen 1 x Gebrauchsanweisung Sonstiges: - Eintrag am: 15.01.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	Art.-Nr. EC30011 = Größe 7, 65 mm lang Art.-Nr. EC30012 = Größe 8, 70 mm lang Art.-Nr. EC30013 = Größe 9, 75 mm lang Art.-Nr. EC30014 = Größe 10, 85 mm lang Art.-Nr. EC30015 = Größe 11, 87 mm lang

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 12 Hilfsmittel bei Tracheostoma**

<b>Positions Nr.</b>	12.24.03.1060
<b>Bezeichnung</b>	aerocare TK vox, Art.-Nrn. EC30016, EC30017, EC30018, EC30019, EC30020
<b>Hersteller</b>	EASYCARE RESEARCH
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Artikel: Thermolabile Trachealkanüle gesiebt, mit 15 mm-Konnektor, mit zwei Innenkanülen, unsteril, davon eine mit Silberventil gefenstert und eine ungefenstert Material: PVC Farbe: Schild transparent, Rohr transparent Größe: 7 bis 11 Außenkanülen Länge: von 65 mm bis 87 mm Durchmesser: - Außen: von 10,2 mm bis 14,2 mm - Innen: von 7,0 mm bis 11,0 mm Innenkanülen Länge: von 57 mm bis 76 mm Durchmesser: - Außen: von 7,0 mm bis 11,0 mm - Innen: von 5,8 mm bis 9,8 mm Sonderanfertigungen: k.a. Wiederaufarbeitung: nicht möglich Lieferumfang: 1 x aerocare TK vox 1 x Innenkanülen mit Silberventil gefenstert 1 x Innenkanülen ungefenstert 1 x Gebrauchsanweisung Sonstiges: - Eintrag am: 15.01.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	Art.-Nr. EC30016 = Größe 7, 65 mm lang Art.-Nr. EC30017 = Größe 8, 70 mm lang Art.-Nr. EC30018 = Größe 9, 75 mm lang Art.-Nr. EC30019 = Größe 10, 85 mm lang Art.-Nr. EC30020 = Größe 11, 87 mm lang

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 12 Hilfsmittel bei Tracheostoma**

<b>Positions Nr.</b>	12.24.04.0017
<b>Bezeichnung</b>	aerocare TK flex, Art.-Nrn. EC30006, EC30007, EC30008, EC30009, EC30010
<b>Hersteller</b>	EASYCARE RESEARCH
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Artikel: Flexible Spiralkanüle mit 15 mm-Konnektor, steril verpackt Material: PVC Farbe: Schild weiß, Rohr transparent Größe: 7,0 mm, 8,0 mm, 9,0 mm, 10,0 mm, 11,0 mm Länge: von 69 mm bis 123 mm Außenkanüle Durchmesser - Außen: von 10,4 mm bis 14,4 mm - Innen: von 7,0 mm bis 11,0 mm Sonderanfertigungen: - Wiederaufarbeitung: nicht möglich Lieferumfang: 1 x aerocare TK flex 1 x Obturator Eintrag am: 15.01.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	Art.-Nr. EC30006 = Größe 7, 69 mm lang Art.-Nr. EC30007 = Größe 8, 96 mm lang Art.-Nr. EC30008 = Größe 9, 122 mm lang Art.-Nr. EC30009 = Größe 10, 122 mm lang Art.-Nr. EC30010 = Größe 11, 123 mm lang

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 12 Hilfsmittel bei Tracheostoma**

<b>Positions Nr.</b>	12. 24. 05. 0 035
<b>Bezeichnung</b>	aerocare TK flex mit Cuff, Art.-Nrn. EC30001, EC30002, EC30003, EC30004, EC30005
<b>Hersteller</b>	EASYCARE RESEARCH
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Artikel: Flexible Spiralkanüle mit Cuff und 15 mm-Konnektor, steril verpackt Material: PVC Farbe: - Größe: 7,0 mm, 8,0 mm, 9,0 mm, 10,0 mm, 11,0 mm Länge: von 69 mm bis 123 mm Außenkanüle Durchmesser - Außen: von 10,4 mm bis 14,4 mm - Innen: von 7,0 mm bis 11,0 mm Sonderanfertigungen: - Wiederaufarbeitung: nicht möglich Lieferumfang: 1 x aerocare TK flex mit Cuff 1 x Obturator Eintrag am: 15.01.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	Art.-Nr. EC30001 = Größe 7, 69 mm lang Art.-Nr. EC30002 = Größe 8, 96 mm lang Art.-Nr. EC30003 = Größe 9, 122 mm lang Art.-Nr. EC30004 = Größe 10, 122 mm lang Art.-Nr. EC30005 = Größe 11, 123 mm lang

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 12 Hilfsmittel bei Tracheostoma**

<b>Positions Nr.</b>	12. 24. 05. 1 048
<b>Bezeichnung</b>	aerocare TK suction, Art.-Nrn. EC30021, EC30022, EC30023, EC30024
<b>Hersteller</b>	EASYCARE RESEARCH
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Artikel: Thermolabile Trachealkanüle mit Cuff und 15 mm- Konnektor, steril verpackt, mit Absaugvorrichtung, mit 2 Innenkanülen Material: PVC Farbe: Schild transparent, Rohr transparent Größe: 8 bis 11 Außenkanülen Länge: von 70 mm bis 87 mm Durchmesser: - Außen: von 11,2 mm bis 14,2 mm - Innen: von 8,0 mm bis 11,0 mm Sonderanfertigungen: k.a. Wiederaufarbeitung: nicht möglich Lieferumfang: 1 x aerocare TK suction, Art.-Nrn. EC30021, EC30022, EC30023, EC30024 1 x Gebrauchsanweisung 2 x Innenkanülen 1 x Absaugtrichter Sonstiges: 1 x Absaugtrichter Eintrag am: 15.01.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	Art.-Nr. EC30021 = Größe 8, 70 mm lang Art.-Nr. EC30022 = Größe 9, 75 mm lang Art.-Nr. EC30023 = Größe 10, 85 mm lang Art.-Nr. EC30024 = Größe 11, 87 mm lang

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 13 Hörhilfen**

**Positions Nr.** 13. 20. 03. 2 139

**Bezeichnung** Astral 23 HP, Art.-Nr. a23hpb

**Hersteller** AUDIO-SERVICE

**Konstruktionsmerkmale**

Bauform:	HdO
Bauart-Nr.:	DHI 2931
Anzahl der Kanäle:	2-kanalig
Verstärkung:	72 dB bei 1,6 kHz
Signalverarbeitung:	digital
Mikrofone:	1 Kugelmikrofon
Mikrofonsystem:	omnidirektional
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	ja (MPO)
Einstellbare Parameter:	alle digital programmierbar
Verstärkungsregelung:	automatisch
AGC-Regelsysteme:	AGC I, Anzahl 2 AGC O, Anzahl 1
Klangblenden:	ja / aktiv / Anzahl 1
Schaltung mehrerer Programme möglich:	nein
Batterietyp:	675
Telefonspule:	ja
Audioeingang:	ja
Sonstige Ausstattungen:	nein
Eintrag am:	15.10.2007
Geändert am:	15.08.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

**Positions Nr.** 14.24.05.4010

**Bezeichnung** ECOLite 4000-1,6, Art.-Nr. 14.113.003

**Hersteller** GCE NORDEN AB

**Konstruktionsmerkmale**

Gerätetyp:	Elektronisches Sparsystem für Druckgasflaschen
Gewicht:	220 g ohne Akku
Größe (H x B x T):	125 mm x 69 mm x 23 mm
Energieversorgung:	9 V-Akku
Leistung (Flow):	entsprechend 0,5 l/min bis 8 l/min
Triggerung:	bei jedem Atemzug
Alarmer:	Batterieüberwachung, fehlende Einatmung, fehlende O <sub>2</sub> -Versorgung
Lieferumfang:	1. Elektronischer Sauerstoffregler, komplett 2. Bedienungsanleitung 3. Ladegerät Typ Frewo EC 205 sowie 2-V-Blockakkus

Geändert am: 15.01.2008  
Geändert am: 15.09.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

**Positions Nr.** 14.24.20.0047

**Bezeichnung** S8 Elite II EBW ResMed, Art.-Nr. 33075

**Hersteller** RESMED

**Konstruktions-  
merkmale**

Gerätetyp:  
Das nCPAP-Gerät dient der Therapie obstruktiver Schlafapnoe bei Erwachsenen. Das Gerät erzeugt ein Druckniveau. Der Therapiedruck wird über ein Schlauch-Masken-System verabreicht. Das Maskensystem muss über eine Ausatemöffnung verfügen. Ein sog. EPR-Modus bietet die Möglichkeit, während der Expiration eine Druckreduzierung einzustellen. Der Patient muss hierdurch gegen einen geringeren Druck ausatmen. Die Druckreduzierung kann in drei Stufen und zwei Geschwindigkeiten eingestellt werden.

Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter)  
Gewicht: ca. 1,4 kg  
Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz  
Leistungsaufnahme: ca. 110 W  
Betriebsmodus: CPAP  
Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa  
Druckanzeige: digital  
Betriebsgeräusch: < 24 dB(A) bei 10 hPa  
Wartung: alle 2 Jahre  
Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich  
Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Ein-schlaframpe einstellbar, Therapiespeicher

Lieferumfang:  
1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung  
2. Gerätetasche  
3. Schlauchsystem  
4. Patientenpass

Eintrag am: 15.11.2008  
Geändert am: 15.08.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

<b>Positions Nr.</b>	14, 24, 20.1 004
<b>Bezeichnung</b>	S8 Elite II mit HumidAir 3i, Art.-Nrn. 33043 und 33911
<b>Hersteller</b>	RESMED
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Gerätetyp: Das nCPAP-Gerät dient der Therapie obstruktiver Schlafapnoe bei Erwachsenen. Das Gerät erzeugt ein Druckniveau. Der Therapiedruck wird über ein Schlauch-Masken-System verabreicht. Das Maskensystem muss über eine Ausatemöffnung verfügen. Ein sog. EPR-Modus bietet die Möglichkeit, während der Expiration eine Druckreduzierung einzustellen. Der Patient muss hierdurch gegen einen geringeren Druck ausatmen. Die Druckreduzierung kann in drei Stufen eingestellt werden.</p> <p>Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter) 212 x 170 x 118 mm (Befeuchter)</p> <p>Gewicht: ca. 2,1 kg</p> <p>Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz</p> <p>Leistungsaufnahme: ca. 110 W</p> <p>Betriebsmodus: CPAP</p> <p>Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa</p> <p>Druckanzeige: digital</p> <p>Betriebsgeräusch: &lt; 24 dB(A) bei 10 hPa</p> <p>Wartung: alle 2 Jahre</p> <p>Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich</p> <p>Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Einschlaframpe einstellbar, Therapiespeicher</p> <p>Lieferumfang:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung</li><li>2. Gerätetasche</li><li>3. Schlauchsystem</li><li>4. Patientenpass</li><li>3. integrierbarer Atemluftbefeuchter HumidAir 3i</li></ol> <p>Eintrag am: 15.10.2007 Geändert am: 15.11.2008 Geändert am: 15.08.2009</p>
<b>Bemerkung</b>	Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

<b>Positions Nr.</b>	14, 24, 20.1 027
<b>Bezeichnung</b>	S8 Elite II EBW (mit integriertem Luftbefeuchter) ResMed, Art.-Nrn. 33075 und 33911
<b>Hersteller</b>	RESMED
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Gerätetyp: Das nCPAP-Gerät dient der Therapie obstruktiver Schlafapnoe bei Erwachsenen. Das Gerät erzeugt ein Druckniveau. Der Therapiedruck wird über ein Schlauch-Masken-System verabreicht. Das Maskensystem muss über eine Ausatemöffnung verfügen. Ein sog. EPR-Modus bietet die Möglichkeit, während der Expiration eine Druckreduzierung einzustellen. Der Patient muss hierdurch gegen einen geringeren Druck ausatmen. Die Druckreduzierung kann in drei Stufen und zwei Geschwindigkeiten eingestellt werden.</p> <p>Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter) 212 x 170 x 118 mm (Befeuchter)</p> <p>Gewicht: ca. 2,1 kg</p> <p>Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz</p> <p>Leistungsaufnahme: ca. 110 W</p> <p>Betriebsmodus: CPAP</p> <p>Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa</p> <p>Druckanzeige: digital</p> <p>Betriebsgeräusch: &lt; 24 dB(A) bei 10 hPa</p> <p>Wartung: alle 2 Jahre</p> <p>Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich</p> <p>Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Ein-schlaframpe einstellbar, Therapiespeicher</p> <p>Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung 2. Gerätetasche 3. Schlauchsystem 4. Patientenpass 3. integrierbarer Atemluftbefeuchter HumidAir 3i</p> <p>Eintrag am: 15.11.2008 Geändert am: 15.08.2009</p>

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

**Positions Nr.** 14, 24, 20, 1 028

**Bezeichnung** S8 Elite II EBW mit HumidAir 4i, Art.-Nrn. 33075 und 26944

**Hersteller** RESMED

**Konstruktionsmerkmale**

Gerätetyp:  
Das nCPAP-Gerät dient der Therapie obstruktiver Schlafapnoe bei Erwachsenen. Das Gerät erzeugt ein Druckniveau. Der Therapiedruck wird über ein Schlauch-Masken-System verabreicht. Das Maskensystem muss über eine Ausatemöffnung verfügen. Ein sog. EPR-Modus bietet die Möglichkeit, während der Expiration eine Druckreduzierung einzustellen. Der Patient muss hierdurch gegen einen geringeren Druck ausatmen. Die Druckreduzierung kann in drei Stufen und zwei Geschwindigkeiten eingestellt werden.

Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter)  
212 x 170 x 130 mm (Befeuchter)  
Gewicht: ca. 2,1 kg  
Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz  
Leistungsaufnahme: ca. 110 W  
Betriebsmodus: CPAP  
Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa  
Druckanzeige: digital  
Betriebsgeräusch: < 24 dB(A) bei 10 hPa  
Wartung: alle 2 Jahre  
Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich  
Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Einschlafhilfe einstellbar, Therapiespeicher  
Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung  
2. Gerätetasche  
3. Schlauchsystem  
4. Patientenpass  
3. integrierbarer Atemluftbefeuchter HumidAir 4i

Eintrag am: 15.11.2008  
Geändert am: 15.08.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

**Positions Nr.** 14, 24, 21.0 004

**Bezeichnung** S8 AutoSet Spirit II, Art.-Nr. 33134

**Hersteller** RESMED

**Konstruktionsmerkmale** Gerätetyp:  
Das autoCPAP-Gerät dient der Therapie obstruktiver Schlaf-apnoe bei Erwachsenen. Das Gerät erzeugt ein variables, automatisch anpassendes Druckniveau, kann aber auch im CPAP-Modus genutzt werden. Der Therapiedruck wird über ein Schlauch-Masken-System verabreicht. Das Maskensystem muss über eine Ausatemöffnung verfügen. Im CPAP-Betrieb bietet ein sog. EPR-Modus die Möglichkeit, während der Expiration eine Druckreduzierung einzustellen. Der Patient muss hier-durch gegen einen geringeren Druck ausatmen. Die Druckreduzierung kann in drei Stufen eingestellt werden.

Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter)  
Gewicht: ca. 1,4 kg  
Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz  
Leistungsaufnahme: ca. 110 W  
Betriebsmodus: APAP und CPAP  
Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa  
Druckanzeige: digital  
Betriebsgeräusch: < 24 dB(A) bei 10 hPa  
Wartung: alle 2 Jahre  
Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich  
Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Einschlaframpe einstellbar, Therapiespeicher

Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung  
2. Gerätetasche  
3. Schlauchsystem  
4. Patientenpass

Eintrag am: 15.10.2007  
Geändert am: 15.11.2008  
Geändert am: 15.08.2009

**Bemerkung** Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

**Positions Nr.** 14, 24, 21.0 030

**Bezeichnung** S8 AutoSet Spirit II EBW ResMed, Art.-Nr. 33147

**Hersteller** RESMED

**Konstruktionsmerkmale** Gerätetyp:  
Das autoCPAP-Gerät dient der Therapie obstruktiver Schlaf-apnoe bei Erwachsenen. Das Gerät erzeugt ein variables, automatisch anpassendes Druckniveau, kann aber auch im CPAP-Modus genutzt werden. Der Therapiedruck wird über ein Schlauch-Masken-System verabreicht. Das Maskensystem muss über eine Ausatemöffnung verfügen. Im CPAP-Betrieb bietet ein sog. EPR-Modus die Möglichkeit, während der Expiration eine Druckreduzierung einzustellen. Der Patient muss hier-durch gegen einen geringeren Druck ausatmen. Die Druckreduzierung kann in drei Stufen und zwei Geschwindigkeiten eingestellt werden.

Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter)  
Gewicht: ca. 1,4 kg  
Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz  
Leistungsaufnahme: ca. 110 W  
Betriebsmodus: APAP und CPAP  
Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa  
Druckanzeige: digital  
Betriebsgeräusch: < 24 dB(A) bei 10 hPa  
Wartung: alle 2 Jahre  
Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich  
Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Ein-schlaframpe einstellbar, Therapiespeicher

Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung  
2. Gerätetasche  
3. Schlauchsystem  
4. Patientenpass

Eintrag am: 15.11.2008  
Geändert am: 15.08.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

<b>Positions Nr.</b>	14, 24, 21.1 004
<b>Bezeichnung</b>	S8 AutoSet Spirit II mit HumidAir 3i, Art.-Nrn. 33134 und 33911
<b>Hersteller</b>	RESMED
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Gerätetyp: Das autoCPAP-Gerät dient der Therapie obstruktiver Schlaf-apnoe bei Erwachsenen. Das Gerät erzeugt ein variables, automatisch anpassendes Druckniveau, kann aber auch im CPAP-Modus genutzt werden. Der Therapiedruck wird über ein Schlauch-Masken-System verabreicht. Das Maskensystem muss über eine Ausatemöffnung verfügen. Im CPAP-Modus bietet ein sog. EPR-Modus die Möglichkeit, während der Expiration eine Druckreduzierung einzustellen. Der Patient muss hierdurch gegen einen geringeren Druck ausatmen. Die Druckreduzierung kann in drei Stufen eingestellt werden.</p> <p>Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter) 212 x 170 x 118 mm (Befeuchter)</p> <p>Gewicht: ca. 2,1 kg</p> <p>Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz</p> <p>Leistungsaufnahme: ca. 110 W</p> <p>Betriebsmodus: APAP und CPAP</p> <p>Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa</p> <p>Druckanzeige: digital</p> <p>Betriebsgeräusch: &lt; 24 dB(A) bei 10 hPa</p> <p>Wartung: alle 2 Jahre</p> <p>Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich</p> <p>Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Einschlaframpe einstellbar, Therapiespeicher</p> <p>Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung 2. Gerätetasche 3. Schlauchsystem 4. Patientenpass 3. integrierbarer Atemluftbefeuchter HumidAir 3i</p> <p>Eintrag am: 15.10.2007 Geändert am: 15.11.2008 Geändert am: 15.08.2009</p>
<b>Bemerkung</b>	Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

<b>Positions Nr.</b>	14, 24, 21.1 017
<b>Bezeichnung</b>	S8 AutoSet Spirit II EBW (mit integrierterem Luftbefeuchter) ResMed, Art.-Nrn. 33147 und 33911
<b>Hersteller</b>	RESMED
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Gerätetyp: Das autoCPAP-Gerät dient der Therapie obstruktiver Schlaf-apnoe bei Erwachsenen. Das Gerät erzeugt ein variables, automatisch anpassendes Druckniveau, kann aber auch im CPAP-Modus genutzt werden. Der Therapiedruck wird über ein Schlauch-Masken-System verabreicht. Das Maskensystem muss über eine Ausatemöffnung verfügen. Im CPAP-Modus bietet ein sog. EPR-Modus die Möglichkeit, während der Expiration einen Druckreduzierung einzustellen. Der Patient muss hierdurch gegen einen geringeren Druck ausatmen. Die Druckreduzierung kann in drei Stufen und zwei Geschwindigkeiten eingestellt werden.</p> <p>Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter) 212 x 170 x 118 mm (Befeuchter)</p> <p>Gewicht: ca. 2,1 kg</p> <p>Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz</p> <p>Leistungsaufnahme: ca. 110 W</p> <p>Betriebsmodus: APAP und CPAP</p> <p>Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa</p> <p>Druckanzeige: digital</p> <p>Betriebsgeräusch: &lt; 24 dB(A) bei 10 hPa</p> <p>Wartung: alle 2 Jahre</p> <p>Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich</p> <p>Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Einschlaframpe einstellbar, Therapiespeicher</p> <p>Lieferumfang:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung</li><li>2. Gerätetasche</li><li>3. Schlauchsystem</li><li>4. Patientenpass</li><li>3. integrierbarer Atemluftbefeuchter HumidAir 3i</li></ol> <p>Eintrag am: 15.11.2008 Geändert am: 15.08.2009</p>

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

<b>Positions Nr.</b>	14, 24, 21.1 018
<b>Bezeichnung</b>	S8 AutoSet Spirit II EBW mit HumidAir 4i, Art.-Nrn. 33147 und 26944
<b>Hersteller</b>	RESMED
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Gerätetyp: Das autoCPAP-Gerät dient der Therapie obstruktiver Schlaf-apnoe bei Erwachsenen. Das Gerät erzeugt ein variables, automatisch anpassendes Druckniveau, kann aber auch im CPAP-Modus genutzt werden. Der Therapiedruck wird über ein Schlauch-Masken-System verabreicht. Das Maskensystem muss über eine Ausatemöffnung verfügen. Im CPAP-Modus bietet ein sog. EPR-Modus die Möglichkeit, während der Expiration eine Druckreduzierung einzustellen. Der Patient muss hierdurch gegen einen geringeren Druck ausatmen. Die Druckreduzierung kann in drei Stufen und zwei Geschwindigkeiten eingestellt werden.</p> <p>Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter) 212 x 170 x 130 mm (Befeuchter)</p> <p>Gewicht: ca. 2,1 kg</p> <p>Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz</p> <p>Leistungsaufnahme: ca. 110 W</p> <p>Betriebsmodus: APAP und CPAP</p> <p>Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa</p> <p>Druckanzeige: digital</p> <p>Betriebsgeräusch: &lt; 24 dB(A) bei 10 hPa</p> <p>Wartung: alle 2 Jahre</p> <p>Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich</p> <p>Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Einschlaframpe einstellbar, Therapiespeicher</p> <p>Lieferumfang:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung</li><li>2. Gerätetasche</li><li>3. Schlauchsystem</li><li>4. Patientenpass</li><li>3. integrierbarer Atemluftbefeuchter HumidAir 4i</li></ol> <p>Eintrag am: 15.11.2008 Geändert am: 15.08.2009</p>

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

**Positions Nr.** 14.24.23.0004

**Bezeichnung** S8 Auto 25, Art.-Nr. 26125

**Hersteller** RESMED

**Konstruktionsmerkmale** Gerätetyp:  
Bi-Level-CPAP-Gerät mit automatischer Druckeinstellung für Inspirations- und Expirationsdruck. Das Gerät bietet die Möglichkeit, im Automodus eine Flowabhängige und automatische Modifikation des Einatemdruckes sowie des Ausatemdruckes einzustellen. Die jeweilige individuelle Änderung wird automatisch durch das Gerät in Abhängigkeit der individuellen Umstände ermittelt.

Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter)  
Gewicht: ca. 1,4 kg  
Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz  
Leistungsaufnahme: ca. 110 W  
Betriebsmodus: VAuto-Modus und CPAP  
Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa (CPAP)  
4 hPa bis 25 hPa (VAuto-Modus)  
Druckanzeige: digital  
Betriebsgeräusch: < 24 dB(A) bei 10 hPa  
Wartung: alle 2 Jahre  
Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich  
Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Einschlaframpe einstellbar, Therapiespeicher  
Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung  
2. Gerätetasche  
3. Schlauchsystem  
4. Patientenpass  
Eintrag am: 15.11.2008  
Geändert am: 15.08.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte**

<b>Positions Nr.</b>	14, 24, 23.1 002
<b>Bezeichnung</b>	S8 Auto 25 (mit integrierterem Luftbefeuchter), Art.-Nrn. 26125 und 26944
<b>Hersteller</b>	RESMED
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Gerätetyp: Bi-Level-CPAP-Gerät mit automatischer Druckeinstellung für Inspirations- und Expirationsdruck. Das Gerät bietet die Möglichkeit, im Automodus eine Flowabhängige und automatische Modifikation des Einatemdruckes sowie des Ausatemdruckes einzustellen. Die jeweilige individuelle Änderung wird automatisch durch das Gerät in Abhängigkeit der individuellen Umstände ermittelt. Das Gerät verfügt über einen integrierten Luftbefeuchter.</p> <p>Abmessungen (LxBxH): 145 x 164 x 112 mm (ohne Befeuchter) 212 x 170 x 118 mm (Befeuchter) Gewicht: ca. 2,1 kg Energieversorgung: 100 bis 240 V/50 - 60 Hz; 110 V/400 Hz Leistungsaufnahme: ca. 110 W Betriebsmodus: VAuto-Modus und CPAP Druckbereich: 4 hPa bis 20 hPa (CPAP) 4 hPa bis 25 hPa (VAuto-Modus) Druckanzeige: digital Betriebsgeräusch: &lt; 24 dB(A) bei 10 hPa Wartung: alle 2 Jahre Wiedereinsatz: nach Aufbereitung möglich Sonstiges: Smartstartfunktion (Startstoppautomatik), Maskenanlagefunktion (Unterstützung beim Anlegen einer Maske), Ein-schlaframpe einstellbar, Therapiespeicher</p> <p>Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Netzkabel und Bedienungsanleitung 2. Gerätetasche 3. Schlauchsystem 4. Patientenpass 3. integrierbarer Atemluftbefeuchter HumidAir 4i</p> <p>Eintrag am: 15.11.2008 Geändert am: 15.08.2009</p>

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 15 Inkontinenzhilfen**

<b>Positions Nr.</b>	15.25.01.5 068
<b>Bezeichnung</b>	LILlight Normal, Art.-Nr. LSFE3131-03
<b>Hersteller</b>	LILLE HEALTHCARE
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Einmalvorlage mit Saugkissen, Abmessung ca. 28 cm x 14 cm. Geändert am: 15.09.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 15 Inkontinenzhilfen**

<b>Positions Nr.</b>	15.25.01.5 069
<b>Bezeichnung</b>	LILlight Extra, Art.-Nr. LSFE3141-03
<b>Hersteller</b>	LILLE HEALTHCARE
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Einmalvorlage mit Saugkissen, Abmessung ca. 35 cm x 16 cm. Geändert am: 15.09.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 15 Inkontinenzhilfen**

<b>Positions Nr.</b>	15.25.01.5 070
<b>Bezeichnung</b>	LILlight Super, Art.-Nr. LSFE3151-03
<b>Hersteller</b>	LILLE HEALTHCARE
<b>Konstruktions- merkmale</b>	Einmalvorlage mit Saugkissen, Abmessung ca. 41 cm x 21 cm. Geändert am: 15.09.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 15 Inkontinenzhilfen**

<b>Positions Nr.</b>	15.25.01.5197
<b>Bezeichnung</b>	LILlight Maxi, Art.-Nr. LSFE3161-02
<b>Hersteller</b>	LILLE HEALTHCARE
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Einmalurinvorlage mit Saugkissen, undurchlässiger Außen-schicht, zur Fixierung mit Klebestreifen in der Unterwäsche, in der Abmessung 21 x 49 cm. Geändert am: 15.09.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 15 Inkontinenzhilfen**

<b>Positions Nr.</b>	15.25.01.5203
<b>Bezeichnung</b>	LILformen Extra, Art.-Nr. LSF3171-03
<b>Hersteller</b>	LILLE HEALTHCARE
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Einmalvorlage mit Saugkissen, Saugleistung 364,52 g, Abmes-sung 33 x 16/14/10 cm. Eintrag am: 15.03.2007 Geändert am: 15.09.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 15 Inkontinenzhilfen**

<b>Positions Nr.</b>	15.25.03.1206
<b>Bezeichnung</b>	LilPants Medium, Art.-Nr. LSPU211-01
<b>Hersteller</b>	LILLE HEALTHCARE
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Einmal-Inkontinenzhose mit Saugkissen, flüssigkeitsundurchlässiger Außenschicht und elastischen Bündchen an den Beinen. Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 15 Inkontinenzhilfen**

<b>Positions Nr.</b>	15.25.03.2164
<b>Bezeichnung</b>	nicht besetzt
<b>Hersteller</b>	-
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Produkt wurde umgruppiert, neue Pos.-Nr. 15.25.03.1320 Geändert am 15.09.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 15 Inkontinenzhilfen**

<b>Positions Nr.</b>	15.25.03.2331
<b>Bezeichnung</b>	LilPants Large, Art.-Nr. LSPU0311-02
<b>Hersteller</b>	LILLE HEALTHCARE
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Einmal-Inkontinenzhose mit Saugkissen, flüssigkeitsundurchlässiger Außenschicht und elastischen Bündchen an den Beinen, Saugleistung 1032,01 g. Eintrag am: 15.02.2008 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 15 Inkontinenzhilfen**

**Positions Nr.** 15.25.14.4039  
**Bezeichnung** nicht besetzt  
**Hersteller** -  
**Konstruktionsmerkmale** Geändert am: 15.09.2009  
**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 18 Krankenfahrzeuge**

<b>Positions Nr.</b>	18. 51. 05. 1 009
<b>Bezeichnung</b>	Cityliner 410+, Modell 1.364 (6 km/h)
<b>Hersteller</b>	MEYRA-ORTOPEDIA
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Elektromobil mit beschichtetem Stahlrohrrahmen und einer Kunststoffkarosserie mit integrierten Kotflügeln, gefedertem Fahrwerk hinten, Pendelachse vorne, Sitzeinheit höhen-einstellbar und seitlich schwenkbar, Armlehnen hochschwenkbar, Rückenlehne winkelverstellbar, Lenksäule neigungsverstellbar, Hinterradantrieb mittels Elektromotor mit Differentialgetriebe</p> <p>Sitzbreite: 45 bis 66 cm Sitztiefe: 40 cm Rückenhöhe: 45 cm Gesamtbreite: 63 cm Gesamtlänge: 127 cm Leergewicht: 103 kg zul. Nutzergewicht: 150 kg Bereifung hinten: 260 x 85 Luft Bereifung vorne: 260 x 85 Luft Batterien: 2 Stück 12 V, 40 Ah (C5) Gel</p>
<b>Bemerkung</b>	Die mit einem stärkeren Motor versehene Produktausführung Cityliner 410+, Modell 1.364 ersetzt seit Januar 2006 die Produktversion Cityliner 410, Modell 1.364.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 20 Lagerungshilfen**

**Positions Nr.** 20.09.01.0021

**Bezeichnung** nicht besetzt

**Hersteller** -

**Konstruktionsmerkmale** Produkt wurde umgrupiert, neue Pos.-Nr. 23.09.04.0028  
Geändert am: 15.08.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 21 Meßgeräte für Körperzustände/-funktionen**

<b>Positions Nr.</b>	21. 24. 01. 1 003
<b>Bezeichnung</b>	RC-Test COPD, Modell 4000, Art.-Nr. 160
<b>Hersteller</b>	VITALOGRAPH
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Dient zur Messung von Lungenfunktionen und ermittelt einige Schlüsselparameter für die therapeutische Interpretation.</p> <p>Messmethode: Stator, Rotor Messbereich: Volumen bis 9,99 l PEF 25 l/min bis 840 l/min FEV 0 l bis 9,99 l</p> <p>Diagnostik: FEV1 und FEV1 in % des Normwertes FEV6 und FEV6 in % des Normwertes FEV1/FEV6 und FEV1/FEV6 in % des Normwertes FEV1/FVC Quotient</p> <p>Genauigkeit: PEF +/- 5 % FEV1 +/- 3 %</p> <p>Gewicht: 55 g inkl. Batterien Größe (LxBxH): 113 mm x 63 mm x 48 mm Stromversorgung: AAA Batterien Betriebsdauer mit einem Batteriesatz: - Schnittstelle: - Speicherkapazität: - Wartung/Kalibrierung: Reinigung des Sensors einmal im Monat Austausch der Rotationssensoren einmal im Jahr bei sachgemäßem Gebrauch</p> <p>Lieferumfang: 1 x RC-Test COPD Modell 4000, Art.-Nr. 160 1 x Gebrauchsanleitung 1 x Persönlicher Patientenleitfaden 2 x Batterien AAA</p> <p>Sonderzubehör: Ersatzrotationssensor, Art.-Nr. 171 Eintrag am: 15.01.2009</p>
<b>Bemerkung</b>	<p>Verwendungszweck: Um die Medikation zu optimieren und um sich anbahnende Verschlechterungen frühzeitig zu erkennen, sollten Peak-Flowmeter Versicherten mit chronisch-obstruktiven Atemwegserkrankungen zur Verfügung gestellt werden, bei denen der Grad der Obstruktion starken zeitlichen Schwankungen unterliegt aufgrund von:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Asthma bronchiale (schwere und mittelschwere Formen)</li><li>- Obstruktiver Bronchitis (mit rasch wechselnder Obstruktion)</li></ul> <p>Ein Lungenemphysem stellt keine Indikation für eine Selbstüberwachung dar.</p> <p>-----</p> <p>Das Produkt RC-Test COPD, Modell 4000, Art.-Nr. 160 ist Baugleich mit dem unter der Positionsnummer 21.24.01.1006 gelisteten Produkt COPD-Screener Digital Vitalograph copd-6 Modell 4000, Art.-Nr. 40203 Geändert am: 15.08.2009</p>

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 21 Meßgeräte für Körperzustände/-funktionen**

<b>Positions Nr.</b>	21. 24. 01. 1 004
<b>Bezeichnung</b>	RC-Test Astma, Modell 4000, Art.-Nr. 150
<b>Hersteller</b>	VITALOGRAPH
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>Dient der präzisen Erfassung von Lungenfunktionsmessdaten und dem damit verbundenen Asthma-Management und misst den aus den Lungen kommenden Atemfluss während des schnellst möglichen und kräftigen Ausatmens.</p> <p>Messmethode: Stator, Rotor Messbereich: Volumen bis 9,99 l PEF 25 l/min bis 840 l/min FEV 0 l bis 9,99 l</p> <p>Diagnostik: Dient dem Nachweis der Wirksamkeit des Asthma-Managements und dem Behandlungsplan eines Patienten Feststellung des Auslösungsmomentes für den Asthmaanfall, z.B. durch physische Belastung</p> <p>Genauigkeit: PEF +/- 5 % FEV1 +/- 3 %</p> <p>Gewicht: 55 g inkl. Batterien Größe (LxBxH): 113 mm x 63 mm x 48 mm Stromversorgung: AAA Batterien Betriebsdauer mit einem Batteriesatz: - Schnittstelle: - Speicherkapazität: ca. 600 Messungen PEF ca. 600 Messungen FEV</p> <p>Wartung/Kalibrierung: Reinigung des Sensors einmal im Monat Austausch der Rotationssensoren einmal im Jahr bei sachgemäßem Gebrauch</p> <p>Lieferumfang: 1 x RC-Test Astma Modell 4000, Art.-Nr.150 1 x Gebrauchsanleitung 1 x Persönlicher Patientenleitfaden 2 x Batterien AAA</p> <p>Sonderzubehör: Ersatzrotationssensor, Art.-Nr. 170 Eintrag am: 15.01.2009</p>
<b>Bemerkung</b>	<p>Verwendungszweck: Um die Medikation zu optimieren und um sich anbahnende Verschlechterungen frühzeitig zu erkennen, sollten Peak-Flowmeter Versicherten mit chronisch-obstruktiven Atemwegserkrankungen zur Verfügung gestellt werden, bei denen der Grad der Obstruktion starken zeitlichen Schwankungen unterliegt aufgrund von:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Asthma bronchiale (schwere und mittelschwere Formen)</li><li>- Obstruktiver Bronchitis (mit rasch wechselnder Obstruktion)</li></ul> <p>Ein Lungenemphysem stellt keine Indikation für eine Selbstüberwachung dar.</p> <p>----- Das Produkt RC-Test Astma, Modell 4000, Art.-Nr. 150 ist Baugleich mit dem unter der Positionsnummer 21.24.01.1005 gelisteten Produkt Peak-Flow-Meter Digital Vitalograph asma-1, Modell 4000, Art.-Nr. 40003 Geändert am: 15.08.2009</p>



---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 22 Mobilitätshilfen**

<b>Positions Nr.</b>	22.29.01.1007
<b>Bezeichnung</b>	Molift Quick Raiser, Art.-Nr. B 9812
<b>Hersteller</b>	THOMASHILFEN
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Elektrisch betriebene Umsetz- und Aufstehhilfe, ähnlich eines fahrbaren Lifters, mit Trittbrett für die Füße, vier große Rollen vorne und vier kleine Rollen hinten, mit Lenkgriff, Tragfähigkeit 160 kg, abnehmbarer Handschalter, inkl. Hebegurte, Batterien und Ladegerät. Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	Das Produkt wird nicht mehr hergestellt/vertrieben.

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 23 Orthesen/Schienen**

<b>Positions Nr.</b>	23.04.01.0012
<b>Bezeichnung</b>	Flow-Knielagerungsschiene, gerade, Art.-Nrn. 0187001XS, 0187001S, 0187001M
<b>Hersteller</b>	ORTHO-REHA NEUHOF
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Starre Kniebandage aus einem textilen Material, mit je drei Gurten an Ober- und Unterschenkel mit Klettverschlüssen, starren Stabilisierungsstäben medial und lateral, mit Knie-polster, in vier Größen/Längen. Eintrag am 15.05.2009, Eintrag geändert am 15.09.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 23 Orthesen/Schienen**

<b>Positions Nr.</b>	23.04.01.0012
<b>Bezeichnung</b>	Flow-Knielagerungsschiene, gerade, Art.-Nrn. 0187001M, 0187001L
<b>Hersteller</b>	ORTHO-REHA NEUHOF
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Starre Kniebandage aus einem textilen Material, mit je drei Gurten an Ober- und Unterschenkel mit Klettverschlüssen, starren Stabilisierungsstäben medial und lateral, mit Knie-polster, in vier Größen/Längen. Eintrag am: 15.05.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 23 Orthesen/Schienen**

<b>Positions Nr.</b>	23.04.01.1005
<b>Bezeichnung</b>	Flow-Knielagerungsschiene, gebeugt, Art.-Nrn. 0187002XS, 0187002M, 0187002L
<b>Hersteller</b>	ORTHO-REHA NEUHOF
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Starre Kniebandage, 20° gebeugt, aus textilem Material, mit je drei Gurten an Ober- und Unterschenkel mit Klettver-schlüssen, starren Stabilisierungsstäben medial und lateral, mit Kniepolster, in drei Größen/Längen. Eintrag am: 15.05.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 23 Orthesen/Schienen**

<b>Positions Nr.</b>	23.04.01.1005
<b>Bezeichnung</b>	Flow-Knielagerungsschiene, gebeugt, Art.-Nrn. 0187002S, 0187002 M
<b>Hersteller</b>	ORTHO-REHA NEUHOF
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Starre Kniebandage, 20° gebeugt, aus textilem Material, mit je drei Gurten an Ober- und Unterschenkel mit Klettver-schlüssen, starren Stabilisierungsstäben medial und lateral, mit Kniepolster, in drei Größen/Längen. Eintrag am: 15.05.2009 <span style="float: right;">Eintrag geändert am 15.09.2009</span>
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 23 Orthesen/Schienen**

<b>Positions Nr.</b>	23.04.02.0005
<b>Bezeichnung</b>	Listra Knieschiene, Art.-Nr. 150R3
<b>Hersteller</b>	STREIFENEDER
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Elastische Kniebandage aus Baumwoll- und Schaumstoffmaterial, mit einstellbaren Gelenkschienen, offener Patella und sechs zirkulären Gelenkverschlüssen. Eintrag am: 15.01.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 23 Orthesen/Schienen**

<b>Positions Nr.</b>	23.04.03.3015
<b>Bezeichnung</b>	GONAFLEX-Knieorthese, Art.-Nrn. 2304033L/2304033R
<b>Hersteller</b>	HEGOS
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Rahmen-Kniebandage(-orthese) bestehend aus Polycarbonat mit Metallverstärkungen, Metallkniegelenk, einstellbaren Gelenken, vier Klettverschlüssen, in vier Größen. Eintrag am: 15.01.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 23 Orthesen/Schienen**

<b>Positions Nr.</b>	23.08.04.0009
<b>Bezeichnung</b>	Thämert Epi-med, Art.-Nrn. 48 001, 48 002, 48 007
<b>Hersteller</b>	THÄMERT
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Feste Spange aus Kunststoff, mit zwei Pelotten und elastischem Band sowie Klettverschluss am Unterarm. Eintrag am: 15.01.2009 Geändert am: 15.09.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 23 Orthesen/Schienen**

<b>Positions Nr.</b>	23.14.03.2007
<b>Bezeichnung</b>	VERTEBRADYN-SENSO Kreuzstützbandage, Art.-Nr. 07145
<b>Hersteller</b>	SPORLASTIC
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Elastische Lendenwirbelsäulenbandage mit mehreren Stabilisierungsstreben, Material latexfrei, einer Silikonpelotte und Klettverschluss, in gerader Ausführung. Eintrag am: 15.01.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 23 Orthesen/Schienen**

<b>Positions Nr.</b>	23.14.03.2008
<b>Bezeichnung</b>	Vertebradyn Senso Kreuzstützbandage, Art.-Nr. 07150
<b>Hersteller</b>	SPORLASTIC
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	Elastische Lendenwirbelsäulenbandage mit mehreren Stabilisierungsstreben, Material latexfrei, einer Silikonpelotte und Klettverschluss, in tallierter Ausführung. Eintrag am: 15.01.2009 Geändert am: 15.08.2009
<b>Bemerkung</b>	

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 29 Stomaartikel**

**Positions Nr.** 29.26.10.3 021

**Bezeichnung** nicht besetzt

**Hersteller** -

**Konstruktions-  
merkmale** Produkt wurde umgruppiert, neue Positionsnummer 29.26.10.2018  
Geändert am: 15.08.2009

**Bemerkung**

---

**Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes**  
**- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 16. Oktober 2009 -**  
**Bundesanzeiger Nr. 184 vom 4. Dezember 2009**  
**Bei folgendem Produkteintrag wurden Änderungen vorgenommen**

---

**Produktgruppe: 31 Schuhe**

<b>Positions Nr.</b>	31.03.08.0001
<b>Bezeichnung</b>	LucRo Spezialschuhe für Diabetiker, Art.-Nrn. 21010 bis 22340
<b>Hersteller</b>	SCHEIN
<b>Konstruktionsmerkmale</b>	<p>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.</p> <p>Eintrag am: 15.07.2008 Geändert am: 15.11.2008 Geändert am: 15.08.2009</p>
<b>Bemerkung</b>	<p>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</p> <p>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.</p> <p>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.</p>