

BEZEICHNUNG	TYP**	MODELLNUMMER*	NEUIMPLANT*	WECHSEL*	WEITERE ZUSÄTZLICH BENÖTIGTE OPS-KODES			
Allure™ RF	CRT-P	PM3222	5-377.41 & .40+	5-378.5b & .5a+	–			
Assurity MRI™	HSM	PM1272 / PM2272	5-377.1 / .30	5-378.51 / .52	5-377.h0	5-377.d	5-934.0	
Confirm Rx™ ICM	ER	DM3500	5-377.8	5-378.57	5-934.2	5-377.d		
Ellipse™ VR / Ellipse™ DR	ICD	CD1377-36QC, CD2377-36QC	5-377.50 / .6	5-378.5c / .55	5-377.f0	5-377.f3	5-377.d	5-934.1
Endurity™	HSM	PM1162 / PM2162	5-377.1 / .30	5-378.51 / .52	5-934.0			
Endurity™ Core	HSM	PM1140 / PM2140 PM1152 / PM2152	5-377.1 / .30 5-377.1 / .30	5-378.51 / .52 5-378.51 / .52	5-934.0			
Endurity MRI™	HSM	PM1172 / PM2172	5-377.1 / .30	5-378.51 / .52	5-934.0			
Entrant™ VR / Entrant™ DR	ICD	CDVRA300Q / CDDRA300Q	5-377.50 / .6	5-378.5c / .55	5-377.d	5-934.1		
Entrant™ HF	CRT-D	CDHFA300Q	5-377.71 & .70+	5-378.5f & .5e	5-377.f4	5-377.d	5-934.1	
Fortify Assura™ VR ICD/ Fortify Assura™ DR ICD	ICD	CD1359-40xx *** / CD2359-40xx	5-377.50 / .6	5-378.5c / .55	5-377.f0	5-377.f3	5-377.d	
Quadra Allure MP™ RF	CRT-P	PM3262	5-377.41 & .40+	5-378.5b & .5a+	5-377.h0	5-377.d		
Quadra Assura™	CRT-D	CD3367-40QC	5-377.71 & .70+	5-378.5f & .5e+	5-377.f0	5-377.f4	5-377.d	5-934.1
Quadra Assura MP™	CRT-D	CD3371-40xx	5-377.71 & .70+	5-378.5f & .5e+	5-377.f0	5-377.f4	5-377.d	5-934.1
Neutrino™ NxT VR ICD/ Neutrino™ NxT DR ICD	ICD	CDVRA600Q / CDDRA600Q	5-377.50 / .6	5-378.5c / .55	5-377.f0	5-377.d	5-394.1	
Neutrino™ NxT HF ICD	CRT-D	CDHFA600Q	5-377.71 / .70+	5-378.5f & .5e	5-377.f0	5-377.f4	5-377.d	5-394.1
Unify Assura™	CRT-D	CD3361-40xx	5-377.71 & .70+	5-378.5f & .5e+	5-377.f0	5-377.d		
Zenex™ MRI DR Pulse Generator/ Zenex™ MRI SR Pulse Generator	HSM	PM1282 / PM2282	5.377.1 / .30	5-378.51 / .52	5-934.0			
Zenus™ MRI DR Pulse Generator/ Zenus™ MRI SR Pulse Generator	HSM	PM1182 / PM2182	5.377.1 / .30	5-378.51 / .52	5-934.0	5-377.d		

* Einkammer / Zweikammer ohne antitachykarde Stimulation / + mit & ohne Vorhofelektrode
Anmerkung: Kodes für 1-Kammer ICD-Geräte immer „ohne AV-sequentielle Stimulation“
Wechsel-Kodes immer ohne Änderung der Sonden.

** Typen: HSM = Herzschrittmacher, ICD = Defibrillator,
ER = Ereignisrekorder, CRT-D = Resynchronisationstherapie-Defibrillator,
CRT-P = Resynchronisationstherapie-Herzschrittmacher.

Erläuterungen zu den OPS-Kodes finden Sie auf der Folgeseite.

*** „xx“ steht für Variablen in der Modellnummer

ERLÄUTERUNG DER OPS-KODES

5-377.h0: Verwendung von Herzschrittmachern mit zusätzlicher Messfunktion: Mit zusätzlicher Messfunktion für das Lungenwasser

5-377.d: Verwendung von Herzschrittmachern, Defibrillatoren oder Ereignis-Rekordern mit automatischem Fernüberwachungssystem

5-934.0: Verwendung von MRT-fähigem Material: Herzschrittmacher

5-934.1: Verwendung von MRT-fähigem Material: Defibrillator

5-934.2: Verwendung von MRT-fähigem Material: Ereignisrekorder

5-377.f0: Verwendung von Defibrillatoren mit zusätzlicher Mess- oder Stimulationsfunktion: Mit zusätzlicher Messfunktion für das Lungenwasser

5-377.f3: Verwendung von Defibrillatoren mit zusätzlicher Mess- oder Stimulationsfunktion: Mit zusätzlicher Funktion zum Monitoring der ST-Strecke

5-377.f4: Verwendung von Defibrillatoren mit zusätzlicher Mess- oder Stimulationsfunktion: Mit quadripolarer Stimulationsfunktion

Bei Fragen und Anregungen: reimbursement-germany@abbott.com

Service: 01803 / 66 65 45, info-germany@sjm.de

Quelle:

1) Operationen- und Prozedurenschlüssel, Version 2024, BfArM: https://www.bfarm.de/DE/Kodiersysteme/Services/Downloads/_node.html

Rechtlicher Hinweis: Dieses Material und die darin enthaltenen Informationen dienen nur allgemeinen Informationszwecken und sind nicht als Rechts-, Vergütungs-, Geschäfts-, klinische oder sonstige Beratung gedacht und stellen keine dar. Darüber hinaus ist weder eine Zusicherung oder Garantie für eine Vergütung, Zahlung oder Belastung beabsichtigt oder garantiert, noch dass eine Rückerstattung oder andere Zahlung erfolgen wird. Es ist nicht beabsichtigt, die Vergütung durch einen Kostenträger zu erhöhen oder zu maximieren. Ebenso sollte nichts in diesem Dokument als Anleitung zur Auswahl eines bestimmten Codes angesehen werden, und Abbott befürwortet oder garantiert nicht die Korrektheit der Verwendung eines bestimmten Codes. Die letztendliche Verantwortung für die Kodierung und den Erhalt der Vergütung verbleibt beim Kunden. Dies schließt die Verantwortung für die Genauigkeit und Richtigkeit aller Kodierungen und Ansprüche ein, die an Drittzahler übermittelt werden. Darüber hinaus sollte der Kunde beachten, dass Gesetze, Vorschriften und Vergütungsrichtlinien komplex sind und häufig aktualisiert werden, und der Kunde sollte sich daher häufig bei seinen örtlichen Kostenträgern erkundigen und sich an einen Rechtsbeistand oder einen Finanz-, Kodierungs- oder Kostenerstattungspezialist für alle Fragen im Zusammenhang mit Kodierung, Abrechnung, Kostenerstattung oder damit zusammenhängenden Problemen wenden. Dieses Material reproduziert Informationen nur zu Referenzzwecken. Es wird nicht für Marketingzwecke bereitgestellt oder autorisiert.

Wichtiger Hinweis: Die vorliegenden DRG Informationen stammen von Dritten (InEK etc.) und werden Ihnen von der Firma Abbott nur zu Ihrer Information und als Kodiervorschlag weitergegeben. Diese Information stellt keine Beratung in rechtlichen Fragen oder in Fragen der Vergütung dar, und Abbott haftet nicht für die Richtigkeit, Vollständigkeit und den Zeitpunkt der Bereitstellung dieser Information. Die rechtliche Grundlage, die Richtlinien und die Vergütungspraxis der Krankenkassen ist komplex und verändert sich ständig. Die Leistungserbringer sind für Ihre Kodierung und Vergütungsanträge selbst verantwortlich. Abbott empfiehlt Ihnen deshalb, sich hinsichtlich der Kodierung, der Erstattungsfähigkeit und sonstigen Vergütungsfragen mit den zuständigen Krankenkassen, Ihrem DRG-Beauftragten und/oder Anwalt in Verbindung zu setzen.

ACHTUNG: Produkte dürfen nur von einem Arzt oder unter dessen Anleitung verwendet werden. Es ist wichtig, vor der Verwendung sorgfältig die Packungsbeilage in der Produktverpackung (falls vorhanden) oder auf vascular.eifu.abbott und manuals.eifu.abbott mit Gebrauchsanweisung, Warnhinweisen und den möglichen Komplikationen zu lesen, die bei der Verwendung dieses Produkts auftreten können.

Hierin enthaltene Informationen sind ausschließlich zur Veröffentlichung in Deutschland bestimmt.

Abbott Medical

Helfmann-Park 7, 65760 Eschborn, Deutschland, Tel.: +49 6196 7711 0, abbott.de

™ kennzeichnet eine Marke der Abbott Unternehmensgruppe.

www.cardiovascular.abbott/de/de/hcp/reimbursement.html

©2024 Abbott. Alle Rechte vorbehalten. MAT-2401191 v1.0