
Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03.29.09.1015
Bezeichnung: Rythmic Ultima
Art.-Nr.: 15104, 15108
Hersteller: Micrel Medical Device S.A.

Produktmerkmale

Rythmic (TM) Ultima ist eine einfach zu bedienende, wiederverwendbare, ambulante Infusionspumpe. Zugelassene Indikationen für die Anwendung als Hilfsmittel im häuslichen Umfeld durch den medizinischen Laien sind: parenterale Ernährung, subkutane Medikamentenverabreichung und parenterale Flüssigkeitssubstitution.

Betriebsspannung: 100 – 240 V AC
Frequenz: 50 / 60 Hz
Batterietyp: AA Alkalibatterie oder wiederaufladbare Akkus
Kapazität des Akku: 1400 mAh
Maximale Betriebsdauer mit einer Akkuladung: 260 Std (Akku), 350 Std (Alkalibatterien 2 x AA)
Höhe/Tiefe/Breite: Ultima XS: 90 mm x 131 mm x 48 mm, Ultima S: 140 mm x 131 mm x 48 mm
Gewicht: Ultima XS: 398 g, Ultima S: 443g (incl. Batterien)
Basalrate: 0,1 bis 600 ml/Std (0,1 ml/Std Schritte)
Basalrate: 0,1 bis 999,9 mg/Std (0,1 mg/Std Schritte); 0,1 bis 999,9 µg/Std (0,1 µg/Std inkl.)
Bolusrate: von 20 bis 600 ml/Std (10 ml/Std Schritte)
KVO Rate: 0 oder von 0,1 bis 2,0 ml/Std.
Okklusionsdruck: einstellbar, Niedrig: $0,5 \pm 0,3$ bar (375 ± 225 mmHg, 7.3 ± 4.4 psi, 50 ± 30 kPa); Mitte: 1 ± 0.4 bar (750 ± 300 mmHg, 14.5 ± 5.8 psi, 100 ± 40 kPa); Hoch: $1,5 \pm 0.4$ bar (1125 ± 300 mmHg, 21.8 ± 5.8

Produktmerkmale

	psi, 150 ± 40 kPa)
Genauigkeit:	+/- 5%
Anzeige:	Graphische Anzeige 264 x 128 pixel
Infusionssets:	Verwendung von Rythmic(TM) Infusionssets 1 x Infusionspumpe, 2 x AA Alkalibatterie, 1 x
Lieferumfang:	Gebrauchsanweisung, 1 x Kurzbedienungsanleitung, 1 x Transportkoffer, 1 x Bolushandtaster, 2 Schlüssel für die Abdeckung
	Rythmic Ultima XS (Blue) Cellular, Art.-Nr. 15104 Rythmic Ultima S (Blue) Cellular, Art.-Nr. 15108

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03.29.12.1177
Bezeichnung: Avoset Infusionsleitung Syringe Set
Art.-Nr.: 12221-000-0004
Hersteller: Eitan Medical Ltd.

Produktmerkmale

Avoset Infusionsleitung Syringe Set mit Rückschlagventil zur Verwendung mit Avoset-
Infusionspumpen

Material: PVC
Schlauchlänge: 400mm
Durchmesser: ca. 1,5mm
Gewicht: ca. 35g
Zusammensetzung: blaue belüftete Verschlusskappe für den weiblichen Luer-Lock-Anschluss,
weiblicher Luer-Lock-Anschluss, Pumpensegment, Schlauchklemme, Luer-
Lock-Anschluss männlich, Verschlusskappe für Luer-Lock-Anschluss
männlich
Lieferumfang: komplett montiertes Überleitsystem, 1 VE entspricht 20 Stück

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 03 Applikationshilfen

Positionsnummer: 03.36.01.1027
Bezeichnung: Peristeen Light
Art.-Nr.: 291700, 291710
Hersteller: Coloplast A/S

Produktmerkmale

Mechanisches, pumpabhängiges Spülsystem bestehend aus einem wiederverwendbaren Wasserbehälter und Katheter für den Einmalgebrauch.

Kontrolleinheit:	n.a.
Pumpball(H x B x L):	~100 mm x 68 mm
Abmessungen(HxBxT):	153 mm x 68 mm
Gewicht:	41 g
Füllvolumen:	175 ml
Schlauchlänge(LxD):	n.a.
Rektalkonus(H x B x L):	n.a.
Füllvolumen Wasserbeutel:	175 ml
Anwendungszeit:	Abhängig von der Irrigationsfrequenz
Konuskatheter:	Ja
Ballonkatheter:	Nein
Lieferumfang:	Art.-Nr. 291700 1x Wasserbehälter 175 ml 15x Katheter 1x Gebrauchsanweisung Art.-Nr. 291710 1x Wasserbehälter 175 ml 30x Katheter 1x Gebrauchsanweisung
Einführlänge:	55 mm
Art.Nr.:	291700 291710
Durchmesser:	Unterschiedliche Durchmesser wegen Konus
Zusammensetzung Material Klappdeckel:	Polypropylene (PP) & Styrene-Ethylene-Butylene-Styrene

Produktmerkmale

(SEBS) Behälter: Styrene–EthyleneButylene–Styrene (SEBS) Verschlussring: Polypropylene (PP) Ventil:
Vinyl–methyl–silicone (VMQ) Katheter: Styrene–Ethylene–Butylene–Styrene (SEBS)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.03.1033

Bezeichnung: DH-44 XL

Art.-Nr.: -

Hersteller: Bischoff & Bischoff Medizin- und Rehabilitationstechnik GmbH

Produktmerkmale

Duschhocker aus Aluminium mit Armlehnen, stufig höhenverstellbar mit rutschfesten Standfüßen, Sitzfläche aus Kunststoff. Zweckbestimmung: Die Zweckbestimmung gemäß Herstellerangabe lautet: Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Nutzung von Bad- oder Duscheinrichtungen im häuslichen Bereich. Indikationen: Die Indikationen gemäß Herstellerangabe sind: Die Verwendung des Duschstuhls/-hockers für erwachsene Personen ist angezeigt bei Standunsicherheit oder Stehunsicherheit aufgrund Schädigung der Funktion: • der unteren Extremitäten mit eingeschränkter oder aufgehobener Beweglichkeit • der Muskelkraft (z. B. bei Kraftverlust durch bösartige Erkrankungen, chronische, fortgeschrittene Herz-Kreislauf- und Lungenerkrankungen) und/oder • Schädigung der vestibulären Funktionen oder Fallneigung anderer Genese bei gleichzeitig ausreichend stabiler Rumpfhaltung zum Sitzen und ausreichender Restfunktionen der oberen Extremitäten. Die Aufnahme als Hilfsmittel erfolgt für diese Indikationen.

Kontraindikationen: Die Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe sind: • Sitzunfähigkeit • starken Einschränkungen der kognitiven Fähigkeit • Wahrnehmungsstörungen •

Gleichgewichtsstörungen Zielgruppe (Anwender/Nutzer): Die Zielgruppe gemäß Herstellerangabe lautet: Erwachsene Personen

Empf. Körpergröße:	160 – 200 cm
Gesamtbreite:	59,5 cm
Gesamtlänge:	51,0 cm
Gesamthöhe:	62,5 – 72,5 cm
Sitzbreite:	47,0 cm

Produktmerkmale

Sitztiefe:	43,0 cm
Sitzhöhe:	45,5 – 55,5 cm
Armlehnenhöhe:	17,5 cm
Breite zwischen den Armlehnen:	54,0 cm
Gewicht:	4,4 kg
Max. Belastbarkeit:	170 kg
Material:	Rahmen: Aluminium, pulverbeschichtet Sitzauflage und Rücken: PVC, wasserabweisend
Lieferumfang:	· Duschhocker mit Armlehnen · Gebrauchsanweisung

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.03.2050

Bezeichnung: DH-44 L XL

Art.-Nr.: -

Hersteller: Bischoff & Bischoff Medizin- und Rehabilitationstechnik GmbH

Produktmerkmale

Duschstuhl aus Aluminium mit Armlehnen und Rückenlehne, stufig höhenverstellbar mit rutschfesten Standfüßen, Sitzfläche und Rückenlehne aus Kunststoff. Zweckbestimmung: Die Zweckbestimmung gemäß Herstellerangabe lautet: Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Nutzung von Bad- oder Duscheinrichtungen im häuslichen Bereich. Indikationen: Die Indikationen gemäß Herstellerangabe sind: Die Verwendung des Duschstuhls/-hockers für erwachsene Personen ist angezeigt bei Standunsicherheit oder Stehunsfähigkeit aufgrund Schädigung der Funktion: • der unteren Extremitäten mit eingeschränkter oder aufgehobener Beweglichkeit • der Muskelkraft (z. B. bei Kraftverlust durch bösartige Erkrankungen, chronische, fortgeschrittene Herz-Kreislauf- und Lungenerkrankungen) und/oder • Schädigung der vestibulären Funktionen oder Fallneigung anderer Genese bei gleichzeitig ausreichend stabiler Rumpfhaltung zum Sitzen und ausreichender Restfunktionen der oberen Extremitäten. Die Aufnahme als Hilfsmittel erfolgt für diese Indikationen. Kontraindikationen: Die Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe sind: • Sitzunfähigkeit • starken Einschränkungen der kognitiven Fähigkeit • Wahrnehmungsstörungen • Gleichgewichtsstörungen Zielgruppe (Anwender/Nutzer): Die Zielgruppe gemäß Herstellerangabe lautet: Erwachsene Personen

Empf. Körpergröße: 160 – 200 cm

Gesamtbreite: 59,5 cm

Gesamtlänge: 51,0 cm

Gesamthöhe: 69,0 – 79,0 cm

Sitzbreite: 47,0 cm

Produktmerkmale

Sitztiefe:	43,0 cm
Sitzhöhe:	45,5 – 55,5 cm
Armlehnenhöhe:	17,5 cm
Breite zwischen den Armlehnen:	54,0 cm
Höhe der Rückenlehne.:	26 cm
Gewicht:	5,6 kg
Max. Belastbarkeit:	170 kg
Material:	Rahmen: Aluminium, pulverbeschichtet Sitzauflage und Rücken: PVC, wasserabweisend
Lieferumfang:	· Duschstuhl mit Armlehnen und Rückenlehne · Gebrauchsanweisung

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1245

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.100, 801.50.1000, 801.50.1001, 801.50.1002, 801.50.110,
801.50.1100, 801.50.140, 801.50.120, 801.50.1200, 801.50B100,
801.50B1000, 801.50B1001, 801.50B1002, 801.50B110, 801.50B1100,
801.50B140, 801.50B120, 801.50B1200

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl, drehbar in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50.100 600 x 78 x 259 mm (besondere Farben: 801.50.1000 | 801.50.1001 | 801.50.1002 801.50.110 700 x 78 x 259 mm (besondere Farbe: 801.50.1100) 801.50.140 750 x 78 x 259 mm 801.50.120 850 x 78 x 259 mm (besondere Farbe: 801.50.1200) Matte

Versionsausführung (5 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 600 x 78 x 259 mm (besondere Farben: 801.50B1000 | 801.50B1001 | 801.50B1002) 700 x 78 x 259 mm (besondere Farbe: 801.50B1100) 750 x 78 x 259 mm 850 x 78 x 259 mm (besondere Frabe: 801.50B1200)

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357 kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1246

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.208, 801.50.218, 801.50.248, 801.50.228, 801.50B208,
801.50B218, 801.50B248, 801.50B228

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl, mit Armpolster in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Eine spezielle Montageplatte ermöglicht eine einfache Montage bzw.

Demontage des Stützklappgriffes. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.:

Abmessungen (L x B x H): 600 x 78 x 252 mm 801.50.218 700 x 78 x 252 mm 801.50.248 750 x

78 x 252 mm 801.50.228 850 x 78 x 252 mm Matte Versionsausführung (5 Farben): Art.-Nr.:

Abmessungen (L x B x H): 801.50B208 600 x 78 x 252 mm 801.50B218 700 x 78 x 252 mm

801.50B248 750 x 78 x 252 mm 801.50B228 850 x 78 x 252 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357
kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850mm Gewicht:
3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: aus hochwertigem Polyamid mit
korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1247
Bezeichnung: Stützklappgriff
Art.-Nr.: 801.50.812LS, 801.50.812RS
Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl, mit Bodenstütze in diversen Farbgebungen in linker oder rechter Ausführung mit einstellbarer Bremse. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.:
Abmessungen (L x B x H): 801.50.812RS 850 x 162 x 259 mm (rechte Ausführung (aus Sicht- richtung des Nutzers)) 801.50.812LS 850 x 162 x 259 mm (linke Ausführung (aus Sicht- richtung des Nutzers))

Gewicht:	7,812 kg
Befestigungshöhe:	740 – 760 mm
Rohrdurchmesser:	33 mm
Max. Belastbarkeit:	300 kg
Material:	Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1248

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.201, 801.50.211, 801.50.241, 801.50.221, 801.50B201,
801.50B211, 801.50B241, 801.50B221

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl, mit Armpolster in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50.201 600 x 78 x 259 mm 801.50.211 700 x 78 x 259 mm 801.50.241 750 x 78 x 259 mm 801.50.221 850 x 78 x 259 mm Matte Versionsausführung (5 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B201 600 x 78 x 259 mm 801.50B211 700 x 78 x 259 mm 801.50B241 750 x 78 x 259 mm 801.50B221 850 x 78 x 259 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357 kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1249

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.106, 801.50.116, 801.50.146, 801.50.126, 801.50B106,
801.50B116, 801.50B146, 801.50B126

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Drehbarer Stützklappgriff aus Aluminium in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50.106 600 x 78 x 259 mm 801.50.116 700 x 78 x 259 mm 801.50.146 750 x 78 x 259 mm 801.50.126 850 x 78 x 259 mm Matte Versionsausführung (5 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B106 600 x 78 x 259 mm 801.50B116 700 x 78 x 259 mm 801.50B146 750 x 78 x 259 mm 801.50B126 850 x 78 x 259 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357 kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1250

Bezeichnung: Stützklappgriffe

Art.-Nr.: 801.50.300, 801.50.3000, 801.50.3001, 801.50.3002, 801.50.3003,
801.50.3004, 801.50.310, 801.50.340, 801.50.320, 801.50B300,
801.50B3000, 801.50B3001, 801.50B3002, 801.50B3003, 801.50B3004,
801.50B310, 801.50B320, 801.50B340

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar. Glänzende
Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50.300 600 x 78 x 259
mm (besondere Farben: 801.50.3000 | 801.50.3001 | 801.50.3002 | 801.50.3003 | 801.50.3004)
801.50.310 700 x 78 x 259 mm 801.50.340 750 x 78 x 259 mm 801.50.320 850 x 78 x 259 mm
Matte Versionsausführung (5 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B300 600 x 78 x
259 mm (besondere Farben: 801.50B3000 | 801.50B3001 | 801.50B3002 | 801.50B3003 |
801.50B3004) 801.50B310 700 x 78 x 259 mm 801.50B340 750 x 78 x 259 mm 801.50B320 850
x 78 x 259 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357
kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht:
3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: Polyamid mit durchgehendem,
korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1251

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.206, 801.50.216, 801.50.226, 801.50.246, 801.50B206,
801.50B216, 801.50B246, 801.50B226

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl, hochklappbar in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50.200 600 x 78 x 259 mm 801.50.210 700 x 78 x 259 mm 801.50.240 750 x 78 x 259 mm 801.50.220 850 x 78 x 259 mm Matte Versionsausführung (5 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B200 600 x 78 x 259 mm 801.50B210 700 x 78 x 259 mm 801.50B240 750 x 78 x 259 mm 801.50B220 850 x 78 x 259 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357 kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kgGe

Material: Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1252

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.104S, 801.50.114S, 801.50.144S, 801.50.124S, 801.50B104S,
801.50B114S, 801.50B144S, 801.50B124S

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Drehbarer Stützklappgriff aus Stahl, mit Bodenstütze in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.:

Abmessungen (L x B x H): 801.50.104S 600 x 78 x 259 mm 801.50.114S 700 x 78 x 259 mm

801.50.144S 750 x 78 x 259 mm 801.50.124S 850 x 78 x 259 mm Matte Versionsausführung (5

Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B104S 600 x 78 x 259 mm 801.50B114S 700 x
78 x 259 mm 801.50B144S 750 x 78 x 259 mm 801.50B124S 850 x 78 x 259 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357
kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht:
3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem
Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1253

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.107, 801.50.117, 801.50.147, 801.50.127, 801.50B107,
801.50B117, 801.50B147, 801.50B127

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Drehbarer Stützklappgriff aus Stahl in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Eine spezielle Montageplatte ermöglicht eine einfache Montage bzw.

Demontage des Stützklappgriffes. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.:

Abmessungen (L x B x H): 801.50.107 600 x 78 x 252 mm 801.50.117 700 x 78 x 252 mm

801.50.147 750 x 78 x 252 mm 801.50.127 850 x 78 x 252 mm Matte Versionsausführung (5

Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B107 600 x 78 x 252 mm 801.50B117 700 x

78 x 252 mm 801.50B147 750 x 78 x 252 mm 801.50B127 850 x 78 x 252 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357 kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: aus hochwertigem Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1254

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.205S, 801.50.215S, 801.50.245S, 801.50.225S, 801.50B205S,
801.50B215S, 801.50B245S, 801.50B225S

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl, mit Bodenstütze in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Eine spezielle Montageplatte ermöglicht eine einfache Montage bzw.

Demontage des Stützklappgriffes. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.:

Abmessungen (L x B x H): 801.50.205S 600 x 78 x 252 mm 801.50.215S 700 x 78 x 252 mm

801.50.245S 750 x 78 x 252 mm 801.50.225S 850 x 78 x 252 mm Matte Versionsausführung (5

Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B205S 600 x 78 x 252 mm 801.50B215S 700 x

78 x 252 mm 801.50B245S 750 x 78 x 252 mm 801.50B225S 850 x 78 x 252 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357 kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: aus hochwertigem Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1255

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.101, 801.50.111, 801.50.141, 801.50.121, 801.50B101,
801.50B111, 801.50B141, 801.50B121

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Drehbarer Stützklappgriff aus Stahl, hochklappbar, mit Armpolster in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50.1001 600 x 78 x 259 mm 801.50.111 700 x 78 x 259 mm 801.50.141 750 x 78 x 259 mm 801.50.121 850 x 78 x 259 mm Matte Versionsausführung (5 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B101 600 x 78 x 259 mm 801.50B111 700 x 78 x 259 mm 801.50B141 750 x 78 x 259 mm 801.50B121 850 x 78 x 259 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357 kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1256

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.200, 801.50.2000, 801.50.2001, 801.50.2002, 801.50.210,
801.50.2100, 801.50.240, 801.50.220, 801.50.2200, 801.50B200,
801.50B2000, 801.50B2001, 801.50B2002, 801.50B210, 801.50B2100,
801.50B240, 801.50B220, 801.50B2200

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl, hochklappbar in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50.200 600 x 78 x 259 mm (besondere Farben: 801.50.2000 | 801.50.2001 | 801.50.2002) 801.50.210 700 x 78 x 259 mm (besondere Farben: 801.50.2100) 801.50.240 750 x 78 x 259 mm 801.50.220 850 x 78 x 259 mm Matte Versionsausführung (5 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B200 600 x 78 x 259 mm (besondere Farben: 801.50B2000 | 801.50B2001 | 801.50B2002) 801.50B210 700 x 78 x 259 mm (besondere Farben: 801.50B2100) 801.50B240 750 x 78 x 259 mm 801.50B220 850 x 78 x 259 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357 kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1257

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.301, 801.50.311, 801.50.341, 801.50.321, 801.50B301,
801.50B311, 801.50B341, 801.50B321

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl, hochklappbar, mit Armpolster in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.:
Abmessungen (L x B x H): 801.50.301 600 x 78 x 259 mm 801.50.311 700 x 78 x 259 mm
801.50.341 750 x 78 x 259 mm 801.50.321 850 x 78 x 259 mm Matte Versionsausführung (5
Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B301 600 x 78 x 259 mm 801.50B311 700 x
78 x 259 mm 801.50B341 750 x 78 x 259 mm 801.50B321 850 x 78 x 259 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm = 3,357 kg; 750
mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem
Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1258
Bezeichnung: Stützklappgriff
Art.-Nr.: 801.50.204S, 801.50.214S, 801.50.244S, 801.50.224S, 801.50B204S,
801.50B214S, 801.50B244S, 801.50B224S
Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl, mit Bodenstütze in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50.204S 600 x 78 x 259 mm 801.50.214S 700 x 78 x 259 mm 801.50.244S 750 x 78 x 259 mm 801.50.224S 850 x 78 x 259 mm Matte Versionsausführung (5 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B204S 600 x 78 x 259 mm 801.50B214S 700 x 78 x 259 mm 801.50B244S 750 x 78 x 259 mm 801.50B224S 850 x 78 x 259 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht:3,357 kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht:3,789 kg
Befestigungshöhe: 740 – 760 mm
Rohrdurchmesser: 33 mm
Max. Belastbarkeit: 100 kg
Material: Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1259

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.108, 801.50.118, 801.50.148, 801.50.128, 801.50B108,
801.50B118, 801.50B148, 801.50B128

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriffe mobil mit Armpolster, matt bzw. glänzend, diverse Farben in den Längen; L = 600 mm L = 700 mm L = 750 mm L = 850 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht; 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357 kg; 750 mm Gewicht:
3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: aus hochwertigem Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem
Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1260

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.207, 801.50.217, 801.50.247, 801.50.227, 801.50B207,
801.50B217, 801.50B247, 801.50B227

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Stützklappgriff aus Stahl, in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Eine spezielle Montageplatte ermöglicht eine einfache Montage bzw.

Demontage des Stützklappgriffes. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.:

Abmessungen (L x B x H): 801.50.207 600 x 78 x 252 mm 801.50.217 700 x 78 x 252 mm

801.50.247 750 x 78 x 252 mm 801.50.227 850 x 78 x 252 mm Matte Versionsausführung (5

Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B207 600 x 78 x 252 mm 801.50B217 700 x
78 x 252 mm 801.50B247 750 x 78 x 252 mm 801.50B227 850 x 78 x 252 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357
kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht:
3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: Polyamid mit durchgehendem,
korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 04 Bade- und Duschhilfen

Positionsnummer: 04.40.05.1261

Bezeichnung: Stützklappgriff

Art.-Nr.: 801.50.105S, 801.50.115S, 801.50.145S, 801.50.125S, 801.50B105S,
801.50B115S, 801.50B145S, 801.50B125S

Hersteller: HEWI – Heinrich Wilke GmbH

Produktmerkmale

Drehbarer Stützklappgriff aus Stahl, hochklappbar, mit Bodenstütze in diversen Farbgebungen, links und rechts einsetzbar mit einstellbarer Bremse. Eine spezielle Montageplatte ermöglicht eine einfache Montage bzw. Demontage des Stützklappgriffes. Glänzende Versionsausführung (14 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50.105S 600 x 78 x 259 mm 801.50.115S 700 x 78 x 259 mm 801.50.145S 750 x 78 x 259 mm 801.50.125S 850 x 78 x 259 mm Matte
Versionsausführung (5 Farben): Art.-Nr.: Abmessungen (L x B x H): 801.50B105S 600 x 78 x 259 mm 801.50B115S 700 x 78 x 259 mm 801.50B145S 750 x 78 x 259 mm 801.50B125S 850 x 78 x 259 mm

Gewicht: 600 mm Gewicht: 3,125 kg; 700 mm Gewicht: 3,357 kg; 750 mm Gewicht: 3,460 kg; 850 mm Gewicht: 3,789 kg

Befestigungshöhe: 740 – 760 mm

Rohrdurchmesser: 33 mm

Max. Belastbarkeit: 100 kg

Material: Polyamid mit durchgehendem, korrosionsgeschütztem Stahlkern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 09 Elektrostimulationsgeräte

Positionsnummer: 09.30.01.2001
Bezeichnung: Saalman Saalio DE (Hände & Füße)
Art.-Nr.: 07-01-000-01
Hersteller: Saalman medical GmbH & Co. KG

Produktmerkmale

Leitungswasser-Iontophoresegerät zur Behandlung übermäßiger Schweißbildung an Händen, Füßen und unter den Achseln. Je nach Bedarf bzw. Therapie kann die Stromform (Gleichstrom oder gepulster Strom) gewählt werden. Das Gerät erlaubt die Einstellung der Therapiedauer, der Stromhöhe, der Stromform (Gleich- oder Pulsstrom) sowie der Polarität. Die einzustellende Stromhöhe orientiert sich an dem individuellen Stromempfinden des Anwenders. Für die Hände und Füße wird der Stromzufluss durch ein Wasserbad in Behandlungswannen gewährleistet. Die Größe der Wannen und die Leistung des Gerätes ist so bemessen, dass Hände und Füße gleichzeitig therapiert werden können. Für die Behandlung der Achselregion wird der Stromfluss durch zuvor gewässerte Schwammtaschen gewährleistet. Abmessungen: 150 x 120 x 65 mm (Steuergerät) Gewicht: 0,3 kg (Steuergerät) Spannungsversorgung: 24 V DC Anzahl Kanäle: 1 Stromstärke: 30 mA Spannung: 58 V Impulsform: Rechteck Frequenz: 10 kHz Stromanstiegszeit: 2V / Sekunde Behandlungszeit: 1 min bis 20 min Elektroden: Wannenelektrode: 29,0 x 20,0 cm (L x B), Achselektrode: 7,5 x 4,8 cm (L x B) Elektrodengewicht: 190 g Wannenelektroden 6,5 Schwammtaschen Behandlungswanne: 39 x 28,5 x 5,5 cm (L x B x H) Lieferumfang: 1 Steuergerät, Wannenset (je 2 Behandlungswannen, Wannen-elektroden und Schaumauflagen), 2 Elektrodenleitungen, 1 Steckernetzteil, Gebrauchsanweisung, Stoffbeutel

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 09 Elektrostimulationsgeräte

Positionsnummer: 09.99.02.2002
Bezeichnung: Saalio Achselektroden mit Schwammtaschen
Art.-Nr.: 07-01-007-02
Hersteller: Saalman medical GmbH & Co. KG

Produktmerkmale

Achselektroden mit Schwammtaschen (Paar) für die Anwendung der Leitungswasser-Iontophorese zur Behandlung der primären Hyperhidrose im Achselbereich.

Art.-Nr.: 07-01-007-02
Best.-Nr.: (nicht belegt)
Form: rechteckig
Abmessungen: Achselektrode: 7,5 x 4,8 cm (L x B), Schwammtasche:
9,4 x 6,5 cm (L x B)
Gewicht: Achselektrode: 27 g, Schwammtasche: 6,5 g
Kabelstecker: 4 mm
Material: Elektrode: Silikon-Graphit, Schwammtasche:
Baumwoll-Vlies
Liefereinheit: Paar (2 Achselektroden mit 2 Schwammtaschen)
Verwendbare Elektro-
stimulationsgeräte: Saalman Saalio DE (Hände & Füße)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11.29.05.0064
Bezeichnung: Rhombo-Care® Effect
Art.-Nr.: 20.848, 20.851
Hersteller: Lück GmbH & Co. KG

Produktmerkmale

Weichlagerungsmatratze mit unstrukturierter Liegefläche. Die Mittelschicht der Matratze besteht aus einem wellenförmigen 7-Zonen-Lamellenschnitt. Zweckbestimmung: Die Matratze dient der Dekubitusprophylaxe und Unterstützung innerhalb der Dekubitustherapie. Indikation: Dekubitustherapien (Stadium I bis IV) Weichlagerung bei auftretenden Druckschmerzen
Kontraindikation: keine bekannt

Wirkprinzip:	Weichlagerung
Artikelnummer:	20.848 / 20.851
Größe Matratze (H x B x T):	90x200x14 cm / 100x200x14 cm
Gewicht Matratze:	8 kg / 9 kg
Material Matratze:	PU-Schaum
Bezeichnung Bezug:	Semy light Bezug
Material Bezug:	PU-beschichtete Strickware
Min. Patientengewicht:	keine Untergrenze
max. Patientengewicht:	140 kg
Lieferumfang:	Rhombo-Care® Effect (Matratzenkern), PU-Bezug (abnehmbar), Gebrauchsanweisung
Wiedereinsatz:	Ja
Wartungen:	Nein

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11.29.05.1047
Bezeichnung: Rhombo-Care® Therm
Art.-Nr.: 29.863, 29.848, 29.851, 29.852, 29.864
Hersteller: Lück GmbH & Co. KG

Produktmerkmale

Weichlagerungsmatratze mit strukturierter Liegefläche. Die Mittelschicht der Matratze besteht aus einem wellenförmigen 7-Zonen-Lamellenschnitt. Zweckbestimmung: Die Matratze dient der Dekubitusprophylaxe und Unterstützung innerhalb der Dekubitustherapie. Indikation: Dekubitustherapien (Stadium I bis IV) Weichlagerung bei auftretenden Druckschmerzen
Kontraindikation: keine bekannt

Wirkprinzip: Weichlagerung
Artikelnummer: 29.863, 29.848, 29.851, 29.852, 29.864
Größe der Matratze (HxBxT): 90 x 190 x 14 cm 90 x 200 x 14 cm 100 x 200 x 14 cm 120 x 200 x 14 cm
Matratzengewicht: 90 x 190 x 14 cm – ca. 9 kg 90 x 200 x 14 cm – ca. 9 kg 100 x 200 x 14 cm – ca. 10 kg 120 x 200 x 14 cm – ca. 11 kg 140 x 200 x 14 cm – ca. 13 kg
Material Matratze: PU-Schaumstoffe
Bezeichnung Bezug: Semy light Bezug
Material Bezug: PU-beschichtete Strickware
Min. Patientengewicht: keine Untergrenze
max. Patientengewicht: 150 kg
Lieferumfang: Rhombo-Care® Therm (Matratzenkern), PU-Bezug (abnehmbar), Gebrauchsanweisung
Wiedereinsatz: Nach entsprechender Aufbereitung, gem. den Reinigungs- und Desinfektionshinweisen durch den Fachhändler/die Einrichtung, ist

Produktmerkmale

die Matratze wieder einsetzbar. Vor dem Wiedereinsatz ist die Unversehrtheit des Bezuges zu prüfen und bei Bedarf auszutauschen.

Wartungen:

Nein

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 11 Hilfsmittel gegen Dekubitus

Positionsnummer: 11.39.02.1025
Bezeichnung: Gel Air 2D Antidekubitus Sitzkissen aus Gel und viskoelastischem Schaum, mit PU Bezug
Art.-Nr.: 410911, 410912, 410953
Hersteller: Herdegen SAS

Produktmerkmale

Das Gel Air 2D Antidekubitus Sitzkissen besteht aus einer Sitzfläche aus viskoelastischem Schaum und einem integrierten viskoelastischem Gel-Pad. Das Kissen ist von einem PU-Bezug umgeben.

Größe der Kissen: Art.-Nr.: 410953: 41x41x7cm Art.-Nr.: 410911: 43x43x7cm Art.-Nr.: 410912: 45x45x7cm
Gewicht Kissen: Art.-Nr.: 410953: 2,60kg Art.-Nr.: 410911: 2,94kg Art.-Nr.: 410912: 3,34kg
Material Kissen: Viskoelastischer Schaumstoff Gelschicht aus Polyol und Isocyanat Polyethylenbeutel
Bezeichnung Bezug: PU (Polyurethan) wasserdichter Bezug
Material Bezug: PU (63%) und PES (31%)
minim. Patientengewicht: 30 kg
max. Patientengewicht: 120 kg
Lieferumfang: 1 Sitzkissen 1 PU Bezug
Wiedereinsatz: Laut Herstellerangabe nach entsprechender Aufbereitung möglich
Laut Herstellerangaben wird Folgendes empfohlen: · mind. 1x/Woche
Wartungen: Kissenbezug reinigen (bzw. wenn notwendig) · mind. 1x/Monat Kissen reinigen (bzw. wenn notwendig)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.10.9562
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF760S-DRWC UP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13896
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit:	ReSound / ReSound Nexia 7 NX760S-DRWC UP, Beltone / Beltone Serene 9 SER962-DRWC UP (gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 4 NX R UP, Beltone / Beltone Serene 9 SER962S-DRWC UP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	65 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	130 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	14
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktmerkmale

Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.10.9563
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC UP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13901
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC UP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC UP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R UP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC UP, SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC UP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	65 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	130 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.10.9564
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC UP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13891
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC UP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC UP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R UP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC UP, SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC UP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	65 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	130 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	17
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.10.9565
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF460S-DRWC UP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13906
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 4 NX460S-DRWC UP, Beltone / Beltone Serene 4 SER462-DRWC UP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3S NX R UP, Beltone / Beltone Serene 4 SER462S-DRWC UP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	65 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	130 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	NA
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktmerkmale

Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.10.9566
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC UP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13891
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC UP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC UP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R UP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC UP, SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC UP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	65 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	130 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	17
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.10.9567
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC UP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 13901
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC UP,
Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC UP
Gerät baugleich mit: (gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R UP,
Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC UP,
SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC UP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am
2ccm-Kuppler): 65 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel
(Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): 130 dB
programmierbare digitale
Signalverarbeitung: vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit
einstellb. AGC): 12
Störschallunterdrückung: vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung: vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme: 4
Anzahl automatischer Hörsituationen: 7
Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik: omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.24.5538
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF460S-DRWC MP TSG
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13908
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 4 NX460S-DRWC MP TSG, Beltone / Beltone Serene 4 SER462-DRWC MP TSG
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3S NX R MP TSG, Beltone / Beltone Serene 4 SER462S-DRWC MP TSG
individuell veränderbares Frequenzspektrum:	Hoch- und Tieftonblende
Regelungsfähigkeit der Lautstärke des Geräusches:	durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell über Zubehör
maximaler Summenpegel am 2ccm- Kuppler:	90 dB
Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler:	< 200 Hz bis > 8000 Hz
manuelle Bedienelemente für Tinnitus:	vorhanden
fernbedienbar:	ja
Produktbezeichnung des zugehörigen Hörgerätes:	ReSound Nexia 4 NX460S-DRWC MP
Bauart-Nr. des Grundhörgerätes:	DHI 13904
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	53 dB

Produktmerkmale

maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	NA
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Hörgerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.24.5539
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF760S-DRWC MP TSG
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 14003
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 7 NX760S-DRWC MP TSG,
Beltone / Beltone Serene 9 SER962-DRWC MP TSG
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 4 NX R MP TSG,
Beltone / Beltone Serene 9 SER962S-DRWC MP TSG
individuell veränderbares
Frequenzspektrum: Hoch- und Tieftonblende
Regelungsfähigkeit der Lautstärke des
Geräusches: durch Programmierung, manuell am Gerät und
manuell über Zubehör
maximaler Summenpegel am 2ccm-
Kuppler: 90 dB
Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler: < 200 Hz bis > 8000 Hz
manuelle Bedienelemente für Tinnitus: vorhanden
fernbedienbar: ja
Produktbezeichnung des zugehörigen
Hörgerätes: ReSound Nexia 7 NX760S-DRWC MP
Bauart-Nr. des Grundhörgerätes: DHI 13894
maximale Verstärkung (HFA-FOG am
2ccm-Kuppler): 53 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel 116 dB

Produktmerkmale

(Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):

programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	14
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Hörgerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.24.5540
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC MP TSG
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 14004
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC MP TSG,
Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC MP TSG
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R MP TSG,
Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC MP TSG,
SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC MP TSG
individuell veränderbares
Frequenzspektrum: Hoch- und Tieftonblende
Regelungsfähigkeit der Lautstärke des
Geräusches: durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell
über Zubehör
maximaler Summenpegel am 2ccm-
Kuppler: 90 dB
Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler: < 200 Hz bis > 8000 Hz
manuelle Bedienelemente für Tinnitus: vorhanden
fernbedienbar: ja
Produktbezeichnung des zugehörigen
Hörgerätes: ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC MP
Bauart-Nr. des Grundhörgerätes: DHI 13899
maximale Verstärkung (HFA-FOG am
2ccm-Kuppler): 53 dB

Produktmerkmale

maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Hörgerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.24.5541
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC MP TSG
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 14002
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC MP TSG,
Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC MP TSG
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R MP TSG,
Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC MP TSG,
SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC MP TSG
individuell veränderbares
Frequenzspektrum: Hoch- und Tieftonblende
Regelungsfähigkeit der Lautstärke des
Geräusches: durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell
über Zubehör
maximaler Summenpegel am 2ccm-
Kuppler: 90 dB
Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler: < 200 Hz bis > 8000 Hz
manuelle Bedienelemente für Tinnitus: vorhanden
fernbedienbar: ja
Produktbezeichnung des zugehörigen
Hörgerätes: ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC MP
Bauart-Nr. des Grundhörgerätes: DHI 13889
maximale Verstärkung (HFA-FOG am
2ccm-Kuppler): 53 dB

Produktmerkmale

maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	17
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Hörgerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.24.5542
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC MP TSG
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 14002
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC MP TSG,
Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC MP TSG
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R MP TSG,
Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC MP TSG,
SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC MP TSG
individuell veränderbares
Frequenzspektrum: Hoch- und Tieftonblende
Regelungsfähigkeit der Lautstärke des
Geräusches: durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell
über Zubehör
maximaler Summenpegel am 2ccm-
Kuppler: 90 dB
Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler: < 200 Hz bis > 8000 Hz
manuelle Bedienelemente für Tinnitus: vorhanden
fernbedienbar: ja
Produktbezeichnung des zugehörigen
Hörgerätes: ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC MP
Bauart-Nr. des Grundhörgerätes: DHI 13889
maximale Verstärkung (HFA-FOG am
2ccm-Kuppler): 53 dB

Produktmerkmale

maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	17
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Hörgerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.24.5543
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC MP TSG
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 14004
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC MP TSG,
Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC MP TSG
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R MP TSG,
Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC MP TSG,
SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC MP TSG
individuell veränderbares
Frequenzspektrum: Hoch- und Tieftonblende
Regelungsfähigkeit der Lautstärke des
Geräusches: durch Programmierung, manuell am Gerät und manuell
über Zubehör
maximaler Summenpegel am 2ccm-
Kuppler: 90 dB
Frequenzbereich am 2ccm-Kuppler: < 200 Hz bis > 8000 Hz
manuelle Bedienelemente für Tinnitus: vorhanden
fernbedienbar: ja
Produktbezeichnung des zugehörigen
Hörgerätes: ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC MP
Bauart-Nr. des Grundhörgerätes: DHI 13899
maximale Verstärkung (HFA-FOG am
2ccm-Kuppler): 53 dB

Produktmerkmale

maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Hörgerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9463
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF460S-DRWC MP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 13904
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
ReSound / ReSound Nexia 4 NX460S-DRWC MP,
Beltone / Beltone Serene 4 SER462-DRWC MP
Gerät baugleich mit: (gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3S NX R MP,
Beltone / Beltone Serene 4 SER462S-DRWC MP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler): 53 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): 116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung: vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC): 12
Störschallunterdrückung: vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung: vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme: 4
Anzahl automatischer Hörsituationen: NA
Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik: omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktmerkmale

Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9464
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF760S-DRWC M&RIE
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 13897
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 7 NX760S-DRWC M&RIE,
Beltone / Beltone Serene 9 SER962-DRWC M&RIE
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 4 NX R M&RIE,
Beltone / Beltone Serene 9 SER962S-DRWC M&RIE
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler): 47 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): 115 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung: vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC): 14
Störschallunterdrückung: vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung: vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme: 4
Anzahl automatischer Hörsituationen: 7
Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik: omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktmerkmale

Frequenzmodifikation:	nicht vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9465
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC MP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13889
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC MP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC MP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R MP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC MP, SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC MP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	53 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	17
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9466
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF460S-DRWC LP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13903
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit:	ReSound / ReSound Nexia 4 NX460S-DRWC LP, Beltone / Beltone Serene 4 SER462-DRWC LP (gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3S NX R LP, Beltone / Beltone Serene 4 SER462S-DRWC LP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	48 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	114 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	NA
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktmerkmale

Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9467
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC LP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13888
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC LP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC LP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R LP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC LP, SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC LP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	48 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	114 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	17
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9468
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC M&RIE
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 13892
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC M&RIE,
Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC M&RIE
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R M&RIE,
Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC M&RIE,
SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC M&RIE
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler): 47 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): 115 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung: vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC): 17
Störschallunterdrückung: vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung: vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme: 4
Anzahl automatischer Hörsituationen: 7
Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik: omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	nicht vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9469
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC MP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13899
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC MP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC MP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R MP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC MP, SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC MP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	53 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9470
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF760S-DRWC MP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13894
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 7 NX760S-DRWC MP, Beltone / Beltone Serene 9 SER962-DRWC MP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 4 NX R MP, Beltone / Beltone Serene 9 SER962S-DRWC MP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	53 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	14
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktmerkmale

Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9471
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC M&RIE
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13902
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC M&RIE, Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC M&RIE
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R M&RIE, Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC M&RIE, SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC M&RIE
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	47 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	115 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	nicht vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9472
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC HP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13890
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC HP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC HP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R HP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC HP, SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC HP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	59 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	120 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	17
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9473
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF460S-DRWC HP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 13905
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 4 NX460S-DRWC HP,
Beltone / Beltone Serene 4 SER462-DRWC HP
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3S NX R HP,
Beltone / Beltone Serene 4 SER462S-DRWC HP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler): 59 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): 120 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung: vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC): 12
Störschallunterdrückung: vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung: vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme: 4
Anzahl automatischer Hörsituationen: NA
Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik: omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktmerkmale

Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9474
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC LP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13898
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC LP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC LP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R LP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC LP, SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC LP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	48 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	114 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9475
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF460S-DRWC M&RIE
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13907
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit:	ReSound / ReSound Nexia 4 NX460S-DRWC M&RIE, Beltone / Beltone Serene 4 SER462-DRWC M&RIE (gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3S NX R M&RIE, Beltone / Beltone Serene 4 SER462S-DRWC M&RIE
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	47 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	115 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	NA
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktmerkmale

Frequenzmodifikation:	nicht vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9476
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF760S-DRWC LP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13893
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit:	ReSound / ReSound Nexia 7 NX760S-DRWC LP, Beltone / Beltone Serene 9 SER962-DRWC LP (gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 4 NX R LP, Beltone / Beltone Serene 9 SER962S-DRWC LP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	48 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	114 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	14
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktmerkmale

Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9477
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF760S-DRWC HP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 13895
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 7 NX760S-DRWC HP,
Beltone / Beltone Serene 9 SER962-DRWC HP
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 4 NX R HP,
Beltone / Beltone Serene 9 SER962S-DRWC HP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am
2ccm-Kuppler): 59 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel
(Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): 120 dB
programmierbare digitale
Signalverarbeitung: vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit
einstellb. AGC): 14
Störschallunterdrückung: vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung: vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme: 4
Anzahl automatischer Hörsituationen: 7
Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik: omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare
Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik

Produktmerkmale

Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9478
Bezeichnung: SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC HP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13900
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC HP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC HP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R HP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC HP, SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC HP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	59 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	120 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9479
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC M&RIE
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 13892
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC M&RIE,
Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC M&RIE
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R M&RIE,
Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC M&RIE,
SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC M&RIE
maximale Verstärkung (HFA-FOG am
2ccm-Kuppler): 47 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel
(Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): 115 dB
programmierbare digitale
Signalverarbeitung: vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit
einstellb. AGC): 17
Störschallunterdrückung: vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung: vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme: 4
Anzahl automatischer Hörsituationen: 7
Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik: omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	nicht vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9480
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC HP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 13890
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC HP,
Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC HP
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R HP,
Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC HP,
SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC HP

maximale Verstärkung (HFA-FOG am
2ccm-Kuppler): 59 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel
(Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): 120 dB
programmierbare digitale
Signalverarbeitung: vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit
einstellb. AGC): 17
Störschallunterdrückung: vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung: vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme: 4
Anzahl automatischer Hörsituationen: 7
Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik: omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9481
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC LP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13898
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC LP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC LP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R LP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC LP, SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC LP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	48 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	114 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9482
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC LP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13888
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC LP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC LP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R LP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC LP, SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC LP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	48 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	114 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	17
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9483
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC HP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 13900
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC HP,
Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC HP
Gerät baugleich mit: (gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R HP,
Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC HP,
SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC HP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am
2ccm-Kuppler): 59 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel
(Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): 120 dB
programmierbare digitale
Signalverarbeitung: vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit
einstellb. AGC): 12
Störschallunterdrückung: vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung: vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme: 4
Anzahl automatischer Hörsituationen: 7
Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik: omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9484
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC M&RIE
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.: DHI 13902
Energiequelle: Akku mit eigener Bauform
Gerät baugleich mit: ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC M&RIE,
Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC M&RIE
(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R M&RIE,
Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC M&RIE,
SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC M&RIE
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler): 47 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler): 115 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung: vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC): 12
Störschallunterdrückung: vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung: vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme: 4
Anzahl automatischer Hörsituationen: 7
Ausgangsschalldruckbegrenzung: vorhanden
Schallaufnahme / Richtcharakteristik: omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	nicht vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9485
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF560S-DRWC MP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13899
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 5 NX560S-DRWC MP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662-DRWC MP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 3 NX R MP, Beltone / Beltone Serene 6 SER662S-DRWC MP, SoniTon / SoniTon XF560S-DRWC MP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	53 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	12
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärkesteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 13 Hörhilfen

Positionsnummer: 13.20.25.9486
Bezeichnung: SYMPATICO / SYMPATICO XF960S-DRWC MP
Art.-Nr.: -
Hersteller: GN Hearing A/S

Produktmerkmale

Bauart-Nr.:	DHI 13889
Energiequelle:	Akku mit eigener Bauform ReSound / ReSound Nexia 9 NX960S-DRWC MP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762-DRWC MP
Gerät baugleich mit:	(gelöscht), Amplifon / ampli-energy R 5 NX R MP, Beltone / Beltone Serene 17 SER1762S-DRWC MP, SoniTon / SoniTon XF960S-DRWC MP
maximale Verstärkung (HFA-FOG am 2ccm-Kuppler):	53 dB
maximaler Ausgangsschall- druckpegel (Maximal-OSPL90 am 2ccm-Kuppler):	116 dB
programmierbare digitale Signalverarbeitung:	vorhanden
Anzahl unabhängiger Kanäle (jeweils mit einstellb. AGC):	17
Störschallunterdrückung:	vorhanden
Rückkopplungsunterdrückung:	vorhanden
Anzahl manueller Hörprogramme:	4
Anzahl automatischer Hörsituationen:	7
Ausgangsschalldruckbegrenzung:	vorhanden
Schallaufnahme /Richtcharakteristik:	omnidirektionale Charakteristik, fest einstellbare

Produktmerkmale

	Richtcharakteristik und adaptive Richtcharakteristik
Frequenzmodifikation:	vorhanden
Telefonspule:	über Zubehör
Audioeingang (DAI):	über Zubehör
DataLogging:	vorhanden
manuelle Bedienelemente am Gerät:	Lautstärksteller und/oder Programmwechsel (ggf. nur binaural)
Impulsschallunterdrückung:	vorhanden
Windgeräuschunterdrückung:	vorhanden
Bluetooth Audio:	vorhanden

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14.24.01.0181
Bezeichnung: Nebula
Art.-Nr.: 401136
Hersteller: Air Liquide Medical Systems S.r.l.

Produktmerkmale

Druckinhalationsgerät zur Behandlung der oberen Atemwege

Gerätetyp: k.A.
Stromversorgung: –
Gewicht: 3 kg
Leistungsaufnahme: max. 126,5 VA
Abmessungen(LxBxH): 230x180x185H mm
Schalldruckpegel: 57 dBA (nach UNI EN 13544 –1)
Teilchenspektrum: 1,9 µm mit Vernebler
(ISO 27427): k.A.
Betriebsdruck: max. 2.7 bar
(DIN EN 13544–1): k.A.
Aerosolabgaberate: 0,30 ml/min
Aerosolabgabe: 75 ml
Füllmenge Vernebler: 1–8ml
Erwartete Lebensdauer: k.A.
Verneblerleistung: k.A.
Lieferumfang: 1. Grundgerät incl. Druckschlauch 2. Verneblerkopf, bestehend aus interner Kammer zur Aufnahme des Zerstäubungs- flüssigkeit und externer Kammer zum Sammeln der Abtropfflüssigkeit 3. Interfaces zur

Produktmerkmale

Applikation über Mund oder Nase

Nutzungsdauer: k.A.

Materialien: k.A.

-

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 14 Inhalations- und Atemtherapiegeräte

Positionsnummer: 14.24.16.2087

Bezeichnung: F&P Solo Nasal Mask

Art.-Nr.: SLN1MU (Medium), SLN1LU (Large), SLN1SU (Small), SLN1WU (Wide)

Hersteller: Fisher & Paykel Healthcare

Produktmerkmale

Mehrfach verwendbares Nasen-Maskensystem für nicht invasive Therapiesysteme mit positiven Atemwegsdruck (PAP-Therapiesystem), zur Anwendung bei erwachsenen Patienten mit einem Körpergewicht von mindestens 30 kg.

Art.-Nrn.: SLN1SU, SLN1MU, SLN1LU, SLN1WU

Größe: klein, Art.-Nr. SLN1SU; mittel, Art.-Nr. SLN1MU; groß, Art.-Nr. SLN1LU; weit, Art.-Nr. SLN1WU

Abmessungen: 135mm (B) x 300 mm (T) x 400 mm (H)

Gewicht: 60 g

Schalleistungspegel: 31,5 dB(A) ± 2,5 dB(A)

Schalldruckpegel: 23,6 dB(A) ± 2,5 dB(A)

Druckbereich: 4 hPa bis 19,6 hPa

Totraumvolumen: klein 29,6 cm³, mittel 26,8 cm³, groß 31,1 cm³, weit 36,9 cm³

Widerstand: 0,8 ± 0,5 hPa bei 50 L/min, 2,8 ± 1,0 hPa bei 100 L/min

Lieferumfang: Gebrauchsfertige Maske bestehend aus: Kopfband, Rahmen, Maskenkissen, Schlauch, Drehgelenk, Gebrauchsanweisung, Anpasshinweise

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15.25.02.0060

Bezeichnung: iD Care Net Pants Ultra Small x25

Art.-Nr.: 5400100250T

Hersteller: Ontex Healthcare Deutschland GmbH

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Netzhosen für die Fixierung von Inkontinenzvorlagen am Körper. Indikation: Fixierung von Inkontinenzvorlagen Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesen Zielgruppe (Anwender / Nutzer): Patienten, die Fixierung von Inkontinenzvorlagen am Körper benötigen Fixierhose, Größe S, Hüftumfang 60 cm – 100 cm

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15.25.02.1094

Bezeichnung: iD Care Net Pants Comfort Super Large x5

Art.-Nr.: 5410300050T

Hersteller: Ontex Healthcare Deutschland GmbH

Produktmerkmale

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 15 Inkontinenzhilfen

Positionsnummer: 15.25.02.1106

Bezeichnung: Attends Stretch Pants Comfort XXL

Art.-Nr.: -

Hersteller: Attends Healthcare AB

Produktmerkmale

Fixierhose, waschbar, Größe XXL, Hüftumfang: 100 – 140 cm

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 16 Kommunikationshilfen

Positionsnummer: 16.99.03.2124
Bezeichnung: Grid Pad 13 mit Grid Kommunikationssoftware
Art.-Nr.: R05066, UDI-DI 5060446901373
Hersteller: Smartbox Assistive Technology Ltd.

Produktmerkmale

Verwendungszweck · Es wird als Sprachausgabe- Kommunikationshilfe (Voice Output Communication Aid, VOCA) verwendet · Es wird verwendet, um einen Windows- Computer zu steuern · Es wird verwendet, um externe Geräte über Umweltkontrolle zu bedienen (EC)

Bestimmungsgemäße NutzerInnengruppe Das Gerät ist geeignet für Personen mit komplexen Bedürfnissen hinsichtlich der Kommunikation und/oder Eingabe. Schwierigkeiten hinsichtlich der Kommunikation oder der Eingabe können unterschiedliche Ursachen haben. Zu diesen Ursachen gehören beispielsweise: · Entwicklungsstörungen, z.B. zerebrale Lähmungen, verbale Dyspraxie, Autismspektrumsstörungen, · Sprachentwicklungsstörungen, umfassende Entwicklungsstörungen. · Erworbene Störungen oder Erkrankungen, z.B. kardiovaskuläre Notfälle (Schlaganfall), Demenz, Schädel-Hirn-Traumata

Bestimmungsgemäße Verwendungsumgebung Das Gerät kann an einer Vielzahl von Einsatzorten verwendet werden, an denen der Nutzer es für den bestimmungsgemäßen Verwendungszweck einsetzen möchte. Zu diesen Orten gehören beispielsweise: · Betreutes Wohnen · Pflegeeinrichtungen · Schulen, Hochschulen, Universitäten · Der öffentliche Raum und öffentlich zugängliche Orte, z.B. Geschäfte und Restaurants · Krankenhäuser

Grid Pad 13 mit Grid Kommunikationssoftware ist eine Kommunikationshilfe für Personen mit komplexen Bedürfnissen hinsichtlich der Kommunikation und/oder Eingabe.

Betriebssystem:	MS Windows 11
Kommunikationssoftware:	Grid 3
Bildschirmgröße:	13 Zoll
Abmessungen(Bx H x T):	338 mm * 234 mm * 37 mm
Gewicht:	2,7 kg

Produktmerkmale

Prozessor:	Intel® Core™ i5 11th Gen
Arbeitsspeicher:	16 GB
Festplatte:	256GB NVME Gen 4
Akku:	Lithium-Ionen-Akku, Akkulaufzeit: 10 Stunden, Ladezeit: 6 Stunden
Schnittstellen:	Schalteranschlüsse: 1 * USB 2.0 Port für Kopfsteuerung, 3,5 mm Kopfhörer/Mikrofon- Anschluss, 2 * USB 3.1 Port, 1 * USB 4 Port
Netzwerk:	Bluetooth, WLAN
Kamera:	Frontkamera: Windows Hello, Rückwärtige Kamera
Lautsprecher:	2 * seitlich, 4 * hinten
Display:	1920 Pixel * 1080 Pixel; Zweiter Bildschirm: 1024 Pixel * 400 Pixel
Schutzklasse:	Schutzklasse I, Schutzart IP54
Lieferumfang:	Grid Pad 13, Remote Power Button, Adapterplatte und Schraubendreher, Netzanschlusskabel, Reinigungstuch, 2 * AAA- Batterien (im Remote Power Button), Port- Aufkleber
Farbbildschirm Tageslicht, hell; eingebauter Tischständer; dualer Rehadapt- und Daessy Montage- Adapter; Umfeldsteuerung über Infrarot	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 16 Kommunikationshilfen

Positionsnummer: 16.99.03.3036
Bezeichnung: Grid Pad 13 mit Lumin-i Augensteuerung und Grid Kommunikationssoftware
Art.-Nr.: R05065, UDI-DI 5060446901373
Hersteller: Smartbox Assistive Technology Ltd.

Produktmerkmale

Das Grid Pad 13 ist ein stabiles, aber schlankes Kommunikationsgerät in modernem Design. Neben einem sehr leistungsstarken Prozessor, der für eine schnelle Kommunikation sorgt, besticht der Talker durch ein tageslichthelles, sonnenlichttaugliches Display sowie eine Akkulaufzeit von acht Stunden. Das 13“-Display ist über die Augensteuerung Lumin-i bedienbar und verfügt über fünf Smartbuttons sowie ein zweites Display auf der Rückseite, z.B. für Kommunikation in lauten Umgebungen. Die enthaltene Kommunikationssoftware Grid 3 mit Symbol- und Schriftinhalten ist für alle Alters- und Kompetenzstufen geeignet.

Kommunikationssoftware:	Kommunikationssoftware „Grid 3“ mit Inhalten, in „Grid 3“ in Form von Seitensets integriert: „Voco Chat“ (symbol- und textbasiert), „Super Core“ (symbolbasiert) und „Fast Talker“ (textbasiert)
Sprachausgabe:	Sprachsoftware-Module „Acapela“ mit verschiedenen Stimmen zur Auswahl, in „Grid 3“ voreingestellt und einstellbar: Erwachsener deutsch, Erwachsene deutsch, Junge deutsch und Mädchen, deutsch
Tablet:	Abmessungen (B*H*T): 338 mm * 280 mm * 47 mm; Prozessor: Intel® Core™ i5 11th Gen; Frontkamera: Windows Hello, Rückwärtige Kamera; Lieferumfang: Grid Pad 13 mit montiertem Augensteuerungsmodul Vida, Remote Power Button, Adapterplatte und Schraubendreher, Netzanschlusskabel, Reinigungstuch, 2 * AAA-Batterien (im Remote Power Button), Port-Aufkleber

Produktmerkmale

Touchscreen:	13 Zoll, 1920 Pixel * 1080 Pixel
Gewicht:	3,3 kg
Lautsprecher:	2 * seitlich, 4 * hinten
Arbeitsspeicher:	16 GB
Betriebssystem:	MS Windows 11
Speicher:	256GB NVME Gen 4
Anschlüsse:	Schalteranschlüsse: 1 * USB 2.0 Port für Kopfsteuerung, 3,5 mm Kopfhörer/Mikrofon-Anschluss, 2 * USB 3.1 Port, 1 * USB 4 Port
WLAN:	ja
Bluetooth:	ja
Halterungssysteme:	vorbereitet durch montiertem dualen Rehadapt- und Daessy Montage-Adapter
Stromversorgung:	Netzanschlusskabel inkl. Ladegerät; Akkulaufzeit: 8 Stunden, Ladezeit: 6 Stunden
Schutzklasse:	SK II, Schutzart IP54
Eyetracker:	Lumin-i
Farbbildschirm Tageslicht, hell; eingebauter Tischständer; dualer Rehadapt- und Daessy Montage-Adapter; Umfeldsteuerung über Infrarot	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 16 Kommunikationshilfen

Positionsnummer: 16.99.03.3037

Bezeichnung: Grid Pad 13 mit Vida Augensteuerung und Grid Kommunikationssoftware

Art.-Nr.: UDI-DI 5060446901373, R05064

Hersteller: Smartbox Assistive Technology Ltd.

Produktmerkmale

Verwendungszweck · Es wird als Sprachausgabe- Kommunikationshilfe (Voice Output Communication Aid, VOCA) verwendet · Es wird verwendet, um einen Windows- Computer zu steuern · Es wird verwendet, um externe Geräte über Umweltkontrolle zu bedienen (EC)

Bestimmungsgemäße NutzerInnengruppe Das Gerät ist geeignet für Personen mit komplexen Bedürfnissen hinsichtlich der Kommunikation und/oder Eingabe. Schwierigkeiten hinsichtlich der Kommunikation oder der Eingabe können unterschiedliche Ursachen haben. Zu diesen Ursachen gehören beispielsweise: · Entwicklungsstörungen, z.B. zerebrale Lähmungen, verbale Dyspraxie, Autismspektrumsstörungen, · Sprachentwicklungsstörungen, umfassende Entwicklungsstörungen. · Erworbene Störungen oder Erkrankungen, z.B. kardiovaskuläre Notfälle (Schlaganfall), Demenz, Schädel-Hirn-Traumata

Bestimmungsgemäße Verwendungsumgebung Das Gerät kann an einer Vielzahl von Einsatzorten verwendet werden, an denen der Nutzer es für den bestimmungsgemäßen Verwendungszweck einsetzen möchte. Zu diesen Orten gehören beispielsweise: · Betreutes Wohnen · Pflegeeinrichtungen · Schulen, Hochschulen, Universitäten · Der öffentliche Raum und öffentlich zugängliche Orte, z.B. Geschäfte und Restaurants · Krankenhäuser

Grid Pad 13 mit Vida Augensteuerung und Grid Kommunikationssoftware ist eine Kommunikationshilfe für Personen mit komplexen Bedürfnissen hinsichtlich der Kommunikation und/oder Eingabe.

Kommunikationssoftware:

Kommunikationssoftware „Grid 3“ mit Inhalten, in „Grid 3“ in Form von Seitensets integriert: „Voco Chat“ (symbol- und textbasiert), „Super Core“ (symbolbasiert) und „Fast Talker“ (textbasiert)

Sprachausgabe:

Sprachsoftware-Module „Acapela“ mit verschiedenen

Produktmerkmale

Tablet:	Stimmen zur Auswahl, in „Grid 3“ voreingestellt und einstellbar: Erwachsener deutsch, Erwachsene deutsch, Junge deutsch und Mädchen, deutsch Abmessungen (B*H*T): 338 mm * 280 mm * 47 mm; Prozessor: Intel® Core™ i5 11th Gen; Frontkamera: Windows Hello, Rückwärtige Kamera; Lieferumfang: Grid Pad 13 mit montiertem Augensteuerungsmodul Vida, Remote Power Button, Adapterplatte und Schraubendreher, Netzanschlusskabel, Reinigungstuch, 2 * AAA-Batterien (im Remote Power Button), Port-Aufkleber
Touchscreen:	13 Zoll, 1920 Pixel * 1080 Pixel
Gewicht:	3,3 kg
Lautsprecher:	2 * seitlich, 4 * hinten
Arbeitsspeicher:	16 GB
Betriebssystem:	MS Windows 11
Speicher:	256GB NVME Gen 4
Anschlüsse:	Schalteranschlüsse: 1 * USB 2.0 Port für Kopfsteuerung, 3,5 mm Kopfhörer/Mikrofon-Anschluss, 2 * USB 3.1 Port, 1 * USB 4 Port
WLAN:	ja
Bluetooth:	ja
Halterungssysteme:	vorbereitet durch montiertem dualen Rehadapt- und Daessy Montage-Adapter
Stromversorgung:	Netzanschlusskabel inkl. Ladegerät; Akkulaufzeit: 8 Stunden, Ladezeit: 6 Stunden
Schutzklasse:	SK II, Schutzart IP54
Eyetracker:	Vida
Farbbildschirm Tageslicht, hell; eingebauter Tischständer; dualer Rehadapt- und Daessy Montage-Adapter; Umfeldsteuerung über Infrarot	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18.50.04.0232
Bezeichnung: SANGO slimline FWD mit Sitzsystem SEGO comfort
Art.-Nr.: 637045
Hersteller: DIETZ Power B.V.

Produktmerkmale

Benutzerumgebung: Dieser Rollstuhl ist zur Verwendung in Innenräumen wie auch für den Außenbereich konzipiert (EN 12184 (2014) Klasse B). Beim Außeneinsatz ist darauf zu achten, nur auf gepflasterten Straßen, Bürgersteigen, Gehwegen und Radwegen zu fahren. Die Geschwindigkeit ist entsprechend den Umständen anzupassen. Benutzer: Der Fahrer eines elektrischen Rollstuhls muss über gewisse kognitive, körperliche und visuelle Fähigkeiten verfügen. Der Benutzer muss in der Lage sein, die Konsequenzen seiner oder ihrer Handlung beim Betrieb des Rollstuhles einzuschätzen und gegebenenfalls zu korrigieren. Kontraindikation: Dieser Rollstuhl darf nicht verwendet werden bei: – Wahrnehmungsstörungen – Starke Gleichgewichtsstörungen – Gliedmaßenverlust an beiden Armen – Gelenkkontrakturen/Gelenkschäden an beiden Armen – Sitzunfähigkeit – Verminderter oder nicht ausreichender Sehkraft Elektrorollstuhl (Vorderradantrieb), mit einem Stahlrahmen, korrosionsgeschützt und lackiert, durch Schwingen gefedertes Chassis, Fahrwerk mit Pendelachse, Schwenkräder, Antrieb über zwei Getriebemotoren. Sitz mit austauschbaren Polstern für Sitzfläche und Rücken, hochschwenkbare Armlehnen mit Winkelausgleich (mitlaufende Armlehnen). Geprüft nach ISO 7176-19 und somit geeignet für den Transport zur Anwendung' als Sitz in Motorfahrzeugen mit einem 4-Punkt Gurt Rückhaltesystem (ISO 10542) oder einem DAHL Docking System.

Sitzbreite:	42 cm – 50 cm
Sitztiefe:	48 cm – 55 cm
Sitzwinkel:	von 0° – 52°
Sitzhöhe:	41 cm – 50 cm

Produktmerkmale

Rückenhöhe:	50 cm – 57 cm
Rückenwinkel:	90° – 120°
Gesamtbreite:	ab 51 cm
Leergewicht:	137 kg
zul. Nutzergewicht:	136 kg
Bereifung hinten:	8" / 9"
Steuerung:	VR2, R-net
Bereifung mittig:	
Bereifung vorne:	12" oder 14"
Geschwindigkeit:	6 km/h
Batterien:	2 x 60 Ah AGM, SuperCycle Kompakt
Bremsen:	Betriebs- und Feststellbremsen
Anwendungsklasse:	B
Beleuchtung:	Ja nach StVZO
Fahrsitz:	Ja
Kraftknoten:	Ja

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18.50.04.0233
Bezeichnung: SANGO slimline RWD mit Sitzsystem SEGO comfort
Art.-Nr.: 637046
Hersteller: DIETZ Power B.V.

Produktmerkmale

Benutzerumgebung: Dieser Rollstuhl ist zur Verwendung in Innenräumen wie auch für den Außenbereich konzipiert (EN 12184 (2014) Klasse B). Beim Außeneinsatz ist darauf zu achten, nur auf gepflasterten Straßen, Bürgersteigen, Gehwegen und Radwegen zu fahren. Die Geschwindigkeit ist entsprechend den Umständen anzupassen. Benutzer: Der Fahrer eines elektrischen Rollstuhls muss über gewisse kognitive, körperliche und visuelle Fähigkeiten verfügen. Der Benutzer muss in der Lage sein, die Konsequenzen seiner oder ihrer Handlung beim Betrieb des Rollstuhles einzuschätzen und gegebenenfalls zu korrigieren. Kontraindikation: Dieser Rollstuhl darf nicht verwendet werden bei: – Wahrnehmungsstörungen – Starke Gleichgewichtsstörungen – Gliedmaßenverlust an beiden Armen – Gelenkkontrakturen/Gelenkschäden an beiden Armen – Sitzunfähigkeit – Verminderter oder nicht ausreichender Sehkraft Elektrorollstuhl (Hinterradantrieb), mit einem Stahlrahmen, korrosionsgeschützt und lackiert, durch Schwingen gefedertes Chassis, Fahrwerk mit Pendelachse, Schwenkräder, Antrieb über zwei Getriebemotoren. Sitz mit austauschbaren Polstern für Sitzfläche und Rücken, hochschwenkbare Armlehnen mit Winkelausgleich (mitlaufende Armlehnen). Geprüft nach ISO 7176-19 und somit geeignet für den Transport zur Anwendung' als Sitz in Motorfahrzeugen mit einem 4-Punkt Gurt Rückhaltesystem (ISO 10542) oder einem DAHL Docking System.

Sitzbreite:	42 cm – 50 cm
Sitztiefe:	48 cm – 55 cm
Sitzwinkel:	von 0° – 52°
Sitzhöhe:	41 cm – 50 cm

Produktmerkmale

Rückenhöhe:	50 cm – 57 cm
Rückenwinkel:	90° – 120°
Gesamtbreite:	ab 51 cm
Leergewicht:	137,5 kg
zul. Nutzergewicht:	136 kg
Bereifung hinten:	12" oder 14"
Steuerung:	VR2, R-net
Bereifung mittig:	
Bereifung vorne:	8" oder 9"
Geschwindigkeit:	6 km/h
Batterien:	2 x 60 Ah AGM, SuperCycle Kompakt
Bremsen:	Betriebs- und Feststellbremsen
Anwendungsklasse:	B
Beleuchtung:	ja nach StVZO
Fahrsitz:	ja
Kraftknoten:	ja

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 18 Kranken-/ Behindertenfahrzeuge

Positionsnummer: 18.50.07.0014
Bezeichnung: Robooter E40
Art.-Nr.: BBR-E40-01
Hersteller: Shanghai Bangbang Robotics Co., Ltd.

Produktmerkmale

-Zweckbestimmung: Der elektrische Rollstuhl ist für den Innen- und Außenbereich konzipiert und dient der Erreichbarkeit des Nahbereiches und Erledigung von Alltagsgeschäften . Er ist in der Lage, Distanzen und Hindernisse im Außenbereich zu überwinden. Seine maximale Zuladung beträgt 150 kg. Diese Sitzhöhe ist für Benutzerin und Benutzer mit einer Körpergröße von 155cm bis 185cm geeignet. Indikation: Erhebliche oder wesentliche Beeinträchtigung der Mobilität/des Gehens bei strukturellen und/oder funktionellen Schädigungen der unteren Extremitäten (u. a. Amputation, Verletzungsfolgen, muskuloskeletale/neuromuskuloskeletal bedingte Bewegungsstörungen) –Bei deutlich eingeschränkter Kraft- und Greiffunktion der Arme/der Hände –Bei ausreichender Orientierungs- und Koordinationsfähigkeit Kontraindikation: Die Nutzung des elektrischen Rollstuhls/Scooter ist ungeeignet für Menschen mit schweren Gleichgewichtsstörungen, mit schweren Beeinträchtigungen der kognitiven Fähigkeiten, Desorientiertheit, mit reduziertem und unzureichendem Sehvermögen und mit eingeschränkter Wahrnehmung. Der elektrische Rollstuhl Robooter ist ein zerlegbarer, faltbarer Elektrorollstuhl für den Innenraum und Außenbereich/Straßenverkehr und dient der Erreichbarkeit des Nahbereiches und Erledigung von Alltagsgeschäften

Sitzbreite:	46 cm
Sitztiefe:	43 cm
Sitzhöhe:	51 cm
Sitzneigung:	3°
Rückenhöhe:	46 cm
Rückenwinkel:	18°

Produktmerkmale

Leergewicht:	26,9 kg
zul. Nutzergewicht:	150 kg
Antrieb:	–
Bereifung hinten:	10"
Bereifung vorne:	8"
Steuerung:	–
Batterie:	24 V 20 Ah
Reichweite:	23 km
Bremsen:	Elektromagnetische Bremse
Geschwindigkeit:	6 km/h
Beleuchtung:	Ja
Steigfähigkeit:	9°
Fahrsitz:	nein
Kraftknoten:	nein
Anwendungsklasse:	A

Lieferumfang: 1 x Roboter E40 1 x Akku/Batterie (wartungsfrei) 1 x Akku/Batterie-Ladegerät mit Adapter 1 x Sitzkissen 1 x Polster für Rückenlehne 1 x Beckengurt 1 x Hardschalentrucksack, hinten 1 x Reinigungstuch 1 x Montagewerkzeug 1 x Kabelschloss*

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 23 Orthesen/Schienen

Positionsnummer: 23.04.03.0069

Bezeichnung: OPPO GENU COOL

Art.-Nr.: 101K000255U0

Hersteller: OPPO Medical Corporation

Produktmerkmale

Elastische Kniebandage (offenen), mit seitlichen Gelenkschienen aus Aluminium, unelastische Klettgurte am Ober- und Unterschenkel, mit Patellaring.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.01.3071

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex geschlossener Beutel Large Clear 07

Art.-Nr.: 423698 423699 423700

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Kolostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Kolostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm und 10 – 35 mm

ausschneidbar (Artikelnummern 423698, 423699, 423700)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.01.3072

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex geschlossener Beutel Large Window 07

Art.-Nr.: 423689 423690 423691 423692 423693 423694 423695

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Kolostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Kolostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm

ausschneidbar (Artikelnummern 423689, 423690, 423691, 423692) 25 mm, 30 mm, 35 mm

(Artikelnummern 423693, 423694, 423695)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.01.3073

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex geschlossener Beutel Large Clear 04

Art.-Nr.: 423685 423686 423687

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Kolostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Kolostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm und 10 – 35 mm

ausschneidbar (Artikelnummern 423685, 423686, 423687)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.01.3074

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex geschlossener Beutel Large Window 04

Art.-Nr.: 423676 423677 423678 423679 423680 423681 423682

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Kolostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Kolostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm

ausschneidbar (Artikelnummern 423676, 423677, 423678, 423679) 25 mm, 30 mm, 35 mm

(Artikelnummern 423680, 423681, 423682)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.01.3075

Bezeichnung: Esteem Body Soft CVX geschlossener Beutel Standard Window 07

Art.-Nr.: 423672 423673 423674 423675

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Kolostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Kolostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm
ausschneidbar (Artikelnummern 42367,2 423673, 423674, 423675)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.01.3076

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex geschlossener Beutel Standard Window 04

Art.-Nr.: 423668 423669 423670

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Kolostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Kolostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm und 10 – 35 mm

ausschneidbar (Artikelnummern 423668, 423669, 423670)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.02.3107

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Ausstreifbeutel Large Clear 07

Art.-Nr.: 423664 423665 423666 423667

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Ileostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Ileostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm
ausschneidbar (Artikelnummern 423664, 423665, 423666, 423667)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.02.3108

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Ausstreifbeutel Large Window 07

Art.-Nr.: 423655 423656 423657 423658 423659 423660 423661

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Ileostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Ileostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm

ausschneidbar (Artikelnummern 423655, 423656, 423657, 423658) 25 mm, 30 mm, 35 mm

(Artikelnummern 423659, 423660, 423661)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.02.3109

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Ausstreifbeutel Large Clear 04

Art.-Nr.: 423651 423652 423653 423654

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Ileostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Ileostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm
ausschneidbar (Artikelnummern 423651, 423652, 423653, 423654)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.02.3110

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Ausstreifbeutel Standard Large Window 04

Art.-Nr.: 423642 423643 423644 423645 423646 423647 423648

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Ileostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Ileostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm

ausschneidbar (Artikelnummern 423642, 423643, 423644, 423645) 25 mm, 30 mm, 35 mm

(Artikelnummern 423646, 423647, 423648)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.02.3111

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Ausstreifbeutel Standard Clear 07

Art.-Nr.: 423633 423634 423635 423636

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Ileostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Ileostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm
ausschneidbar (Artikelnummern 423633, 423634, 423635, 423636)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.02.3112

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Ausstreifbeutel Standard Window 07

Art.-Nr.: 423624 423625 423626 423627 423628 423629 423630

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Ileostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Ileostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 55 mm, 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm

ausschneidbar (Artikelnummern 423624, 423625, 423626, 423627) 25 mm, 30 mm, 35 mm

(Artikelnummern 423628, 423629, 423630)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.02.3113

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Ausstreifbeutel Standard Clear 04

Art.-Nr.: 423616 423617 423618 423619 423620 423621 423622 423623

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Ileostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Ileostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm

ausschneidbar (Artikelnummern 423616, 423617, 423618) 25 mm, 30 mm, 35 mm, 40 mm, 45 mm (Artikelnummern 423619 423620 423621 423622 423623)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.02.3114

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Ausstreifbeutel Standard Window 04

Art.-Nr.: 423607 423608 423609 423610 423611 423612 423613 423614

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Ileostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Ileostomiebeutel mit konvexer

Hautschutzplatte, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 45 mm, 10 – 35 mm und 10 – 25 mm

ausschneidbar (Artikelnummern 423607, 423608, 423609) 25 mm, 30 mm, 35 mm, 40 mm, 45 mm (Artikelnummern 423610, 423611, 423612, 423613, 423614)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.03.3073

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Urostomiebeutel Standard Clear 04

Art.-Nr.: 423712 423713 423714 423715 423716 423717 423718 423719

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Urostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Urostomiebeutel mit konvexer

Hautschutz-Klebefläche, Beutelfolie mit beidseitigem Vlies, hautfarbene Lochgrößen: 10 – 25 mm, 10 – 35 mm und 10 – 45 mm ausschneidbar (Artikelnummern 423712, 423713, 423714) 15 mm, 20 mm, 25 mm, 30 mm, 35 mm (Artikelnummern 423715, 423716, 423717, 423718, 423719)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.03.3074

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Urostomiebeutel Standard Window 04

Art.-Nr.: 423703 423704 423705 423706 423707 423708 423709 423710

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Urostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Urostomiebeutel mit konvexer

Hautschutz-Klebefläche, Beutelfolie mit beidseitigem Vlies, hautfarben, Lochgrößen: 10 – 25 mm, 10 – 35 mm und 10 – 45 mm ausschneidbar (Artikelnummern 423703, 423704, 423705) 15 mm, 20 mm, 25 mm, 30 mm, 35 mm (Artikelnummern 423706, 423707, 423708, 423709, 423710)

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.03.3075

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Urostomiebeutel Standard Window 07

Art.-Nr.: 423721 423722 423723

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Urostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Urostomiebeutel mit konvexer

Hautschutz-Klebefläche, Beutelfolie mit beidseitigem Vlies, hautfarben, Lochgrößen 10 – 25 mm,
10 – 35 mm und 10 – 45 mm ausschneidbar

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 29 Stomaartikel

Positionsnummer: 29.26.03.3076

Bezeichnung: Esteem Body Soft Convex Urostomiebeutel Standard Clear 07

Art.-Nr.: 423725 423726 423727

Hersteller: ConvaTec Limited

Produktmerkmale

Zweckbestimmung: Das Produkt ist für das Management von Stomaausscheidungen vorgesehen

Indikation: Urostomie Kontraindikation: laut Herstellerangaben keine ausgewiesene Zielgruppe

(Anwender / Nutzer): Pflegepersonen und Stoma-Patienten Urostomiebeutel mit konvexer

Hautschutz-Klebefläche, Beutelfolie mit beidseitigem Vlies, hautfarben, Lochgrößen 10 – 25 mm,
10 – 35 mm und 10 – 45 mm ausschneidbar

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.29.04.3001

Bezeichnung: Accu-Chek® Solo Mikropumpensystem mg/dl

Art.-Nr.: Accu-Chek Solo system G mg DE/de, 09524231001

Hersteller: Roche Diabetes Care Deutschland GmbH

Produktmerkmale

Die Insulin Patch-Pumpe Accu-Chek® Solo Mikropumpensystem mg/dl besteht aus zwei wesentlichen Komponenten: 1. Mikropumpe mit Pumpenbasis, Reservoirereinheit, Kanüleneinheit und Pumpenhalterung, die auf der Haut fixiert wird. 2. dem Diabetes-Manager, einem menügeführten portablen Gerät zur Steuerung der Mikropumpe mit einem integrierten Blutzuckermesssystem (mg/dl). Beide Komponenten kommunizieren über eine sichere Funkverbindung (Bluetooth Low Energy) miteinander. Zweckbestimmung gemäß Herstellerangaben: Das Accu-Chek Solo Mikropumpensystem ist zur subkutanen, kontinuierlichen Abgabe von Insulin in anpassbaren stündlichen Abgaberraten und zum Diabetes Management bei Personen mit insulinpflichtigem Diabetes mellitus vorgesehen. Das Accu-Chek Solo Mikropumpensystem ist für den Gebrauch durch einzelne Patient:innen in privaten und öffentlichen Umgebungen (einschließlich Arbeitsumfeld) vorgesehen. Indikation: Die Indikation gemäß Herstellerangaben ist: "DiabetesManagement bei Personen mit insulinpflichtigem Diabetes mellitus" Die Aufnahme als Hilfsmittel erfolgt für folgende Indikation: "Zur Sicherstellung einer normoglykämienahen Stoffwechseleinstellung mittels kontinuierlicher subkutaner Insulininfusion bei insulinpflichtigem Diabetes mellitus insbesondere bei Diabetes mellitus Typ 1" Kontraindikationen gemäß Herstellerangaben: Das Mikropumpensystem sollte nicht angewendet werden bei Kindern unter 2 Jahren oder bei Menschen, die regelmäßig weniger als 0,1 U/h Basalinsulin benötigen. Es liegt in der Verantwortung des medizinischen Fachpersonals zu entscheiden, ob die Genauigkeit der Abgaberrate für den/die jeweilige:n Patient:in ausreichend ist. Ob sich eine Insulinpumpentherapie zur Behandlung Ihres Diabetes mellitus eignet, muss medizinisches Fachpersonal entscheiden. Die Anwendung einer kontinuierlichen subkutanen Insulininfusionstherapie (Continuous Subcutaneous Insulin Infusion, CSII) mit dem

Produktmerkmale

Mikropumpensystem wird für folgende Personengruppen nicht oder nur eingeschränkt empfohlen:

– Personen, die nicht in der Lage sind oder nicht die Bereitschaft haben, mindestens 4 Blutzuckermessungen pro Tag durchzuführen oder ein System zur kontinuierlichen Glukosemessung (CGM) zuverlässig zu verwenden. – Personen, die nicht regelmäßig mit ihrem medizinischen Fachpersonal in Kontakt bleiben können. – Personen, denen das Verständnis für die Erfordernisse der Insulinpumpentherapie fehlt oder die nicht in der Lage sind, die Gebrauchsanweisung des Mikropumpensystems zu befolgen. – Personen, die durch Drogenabhängigkeit, Medikamentenmissbrauch oder psychische Erkrankungen nicht über die notwendige Zuverlässigkeit verfügen. – Personen, die regelmäßig hohen Umgebungstemperaturen ausgesetzt sind. – Personen, deren Haut kein Pflaster verträgt. – Personen, bei denen häufig eine Verstopfung der Kanüle auftritt. – Personen, die aufgrund körperlicher Einschränkungen nicht in der Lage sind, Alarme wahrzunehmen. Zielgruppe gemäß Herstellerangabe: "Das Accu-Chek Solo Mikropumpensystem ist für den Gebrauch durch einzelne Patient:innen in privaten und öffentlichen Umgebungen (einschließlich Arbeitsumfeld) vorgesehen. Das Mikropumpensystem ist für Menschen mit Diabetes vorgesehen, die mindestens 2 Jahre alt sind."

Abmessungen (BxLxH):	39 mm x 63 mm x 14 mm
Gewicht:	<29 g mit Insulin
Schutzart:	IP22
Batterietyp:	1,4 V Zink-Luft Batterie mit 600mAh
max. Betriebsdauer:	Bei normaler Nutzung (50 U/Tag bei Verwendung von U100-Insulin; Raumtemperatur: 23 °C +/- 2 °C) beträgt die Batterielebensdauer bis zu 4 Tage.
Nutzungsdauer:	Pumpenbasis bis zu 4 Monate Reservoir bis zu 4 Tage Kanüleneinheit und Pumpenhalterung bis zu 3 Tage
Reservoirvolumen:	200 U, mindestens 80 U
Einführtiefe Kanüle:	6 mm bzw. 9 mm
Insulinkonzentration:	U 100
Abgabegenauigkeit:	Basalrate +/- 16 % oder besser bei 0,1 U +/- 5 % oder besser bei 1,0 U Bolus +/- 30 % oder besser bei 0,2 U +/- 5 % oder besser bei 50,0 U
Technische Daten :	Accu-Chek Guide Solo Diabetes Manager:
Abmessungen (BxLxH):	64 mm x 124 mm x 17 mm
Gewicht:	140 g

Produktmerkmale

Schutzart:	IP20
Anzeige:	Kapazitiver Farb-LCD-Multitouchscreen mit Hintergrundbeleuchtung
Displaygröße:	3,5 Zoll
Batterie:	3,7 V Lithium-Polymer-Akku mit 1530 mAh
max. Betriebsdauer mit einer Akkuladung:	5 Tage
Profile:	bis zu 5 benutzerdefinierte Basalratenprofile
Basalrate:	minimal: 0,1 U/h maximal: 25,0 U/h
Basalratenschritte:	0,1 U bis unter 5,0 U: Schrittweite von 0,01 U 5,0 U bis unter 25,0 U: Schrittweite von 0,1 U
Bolus:	Minimal: 0,2 U Maximal: 50 U 0,2 U bis unter 2,0 U: Schrittweite von 0,05 U 2,0 U bis unter 5,0 U: Schrittweite von 0,1 U 5,0 U bis unter 10,0 U: Schrittweite von 0,2 U 10,0 U bis unter 20,0 U: Schrittweite von 0,5 U 20,0 U bis 50,0 U: Schrittweite von 1,0 U Die Dauer eines verzögerten Bolus oder eines Multiwave-Bolus kann in 15-Minuten-Schritten für einen Zeitraum von bis zu 24 Stunden eingestellt werden.
Bolusratenschritte:	5.000 Blutzuckermessungen 5.000 Tagebucheinträge
Messwertspeicher:	5.000 Pumpenereignisse Wenn der Speicher voll ist, wird der älteste Eintrag überschrieben.
Maßeinheit:	mg/dl
Lieferumfang:	1 x Accu-Chek Solo Pumpenbasis Art.Nr.: 07835639001 1 x Accu-Chek Guide Solo Diabetes Manager Art.Nr.: 09143459001 1 x Akku für den Accu-Chek Guide Solo Diabetes Manager 1 x Accu-Chek Solo Setzhilfe Art.Nr.: 07857969001 1 x Ladegerät mit Stecker 1 x USB-Kabel 1 x Accu-Chek Solo Etui 1 x Gebrauchsanweisungen Stand 05.2022 1 x Kuvert mit Super-PIN und Pumpenschlüssel Nicht im Lieferumfang enthalten, aber für die Verwendung des

Produktmerkmale

Mikropumpensystems notwendig: – Accu-Chek Solo
Reservoir-Einheit – Accu-Chek Solo Kanüleneinheit &
Pumpenhalterung – Accu-Chek Guide Teststreifen –
Accu-Chek Guide Kontrolllösung – eine Stechhilfe
Insulinpumpentherapie

Indikation:

–

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.29.04.3002
Bezeichnung: Accu-Chek® Solo Mikropumpensystem mmol/l
Art.-Nr.: Accu-Chek Solo system G mol DE/de, 09524215001
Hersteller: Roche Diabetes Care Deutschland GmbH

Produktmerkmale

Die Insulin Patch-Pumpe Accu-Chek® Solo Mikropumpensystem mmol/l besteht aus zwei wesentlichen Komponenten: 1. Mikropumpe mit Pumpenbasis, Reservoirereinheit, Kanüleneinheit und Pumpenhalterung, die auf der Haut fixiert wird. 2. dem Diabetes-Manager, einem menügeführten portablen Gerät zur Steuerung der Mikropumpe mit einem integrierten Blutzuckermesssystem (mmol/l). Beide Komponenten kommunizieren über eine sichere Funkverbindung (Bluetooth Low Energy) miteinander. Zweckbestimmung gemäß Herstellerangaben: Das Accu-Chek Solo Mikropumpensystem ist zur subkutanen, kontinuierlichen Abgabe von Insulin in anpassbaren stündlichen Abgaberraten und zum Diabetes Management bei Personen mit insulinpflichtigem Diabetes mellitus vorgesehen. Das Accu-Chek Solo Mikropumpensystem ist für den Gebrauch durch einzelne Patient:innen in privaten und öffentlichen Umgebungen (einschließlich Arbeitsumfeld) vorgesehen. Indikation: Die Indikation gemäß Herstellerangaben ist: "DiabetesManagement bei Personen mit insulinpflichtigem Diabetes mellitus" Die Aufnahme als Hilfsmittel erfolgt für folgende Indikation: "Zur Sicherstellung einer normoglykämienahen Stoffwechseleinstellung mittels kontinuierlicher subkutaner Insulininfusion bei insulinpflichtigem Diabetes mellitus insbesondere bei Diabetes mellitus Typ 1" Kontraindikationen gemäß Herstellerangaben: Das Mikropumpensystem sollte nicht angewendet werden bei Kindern unter 2 Jahren oder bei Menschen, die regelmäßig weniger als 0,1 U/h Basalinsulin benötigen. Es liegt in der Verantwortung des medizinischen Fachpersonals zu entscheiden, ob die Genauigkeit der Abgaberrate für den/die jeweilige:n Patient:in ausreichend ist. Ob sich eine Insulinpumpentherapie zur Behandlung Ihres Diabetes mellitus eignet, muss medizinisches Fachpersonal entscheiden. Die Anwendung einer kontinuierlichen subkutanen Insulininfusionstherapie (Continuous Subcutaneous Insulin Infusion, CSII) mit dem

Produktmerkmale

Mikropumpensystem wird für folgende Personengruppen nicht oder nur eingeschränkt empfohlen:

– Personen, die nicht in der Lage sind oder nicht die Bereitschaft haben, mindestens 4 Blutzuckermessungen pro Tag durchzuführen oder ein System zur kontinuierlichen Glukosemessung (CGM) zuverlässig zu verwenden. – Personen, die nicht regelmäßig mit ihrem medizinischen Fachpersonal in Kontakt bleiben können. – Personen, denen das Verständnis für die Erfordernisse der Insulinpumpentherapie fehlt oder die nicht in der Lage sind, die Gebrauchsanweisung des Mikropumpensystems zu befolgen. – Personen, die durch Drogenabhängigkeit, Medikamentenmissbrauch oder psychische Erkrankungen nicht über die notwendige Zuverlässigkeit verfügen. – Personen, die regelmäßig hohen Umgebungstemperaturen ausgesetzt sind. – Personen, deren Haut kein Pflaster verträgt. – Personen, bei denen häufig eine Verstopfung der Kanüle auftritt. – Personen, die aufgrund körperlicher Einschränkungen nicht in der Lage sind, Alarme wahrzunehmen. Zielgruppe gemäß Herstellerangabe: "Das Accu-Chek Solo Mikropumpensystem ist für den Gebrauch durch einzelne Patient:innen in privaten und öffentlichen Umgebungen (einschließlich Arbeitsumfeld) vorgesehen. Das Mikropumpensystem ist für Menschen mit Diabetes vorgesehen, die mindestens 2 Jahre alt sind."

Abmessungen (BxLxH):	39 mm x 63 mm x 14 mm
Gewicht:	<29 g mit Insulin
Schutzart:	IP22
Batterietyp:	1,4 V Zink-Luft Batterie mit 600mAh
max. Betriebsdauer:	Bei normaler Nutzung (50 U/Tag bei Verwendung von U100-Insulin; Raumtemperatur: 23 °C +/- 2 °C) beträgt die Batterielebensdauer bis zu 4 Tage.
Nutzungsdauer:	Pumpenbasis bis zu 4 Monate Reservoir bis zu 4 Tage Kanüleneinheit und Pumpenhalterung bis zu 3 Tage
Reservoirvolumen:	200 U, mindestens 80 U
Einführtiefe Kanüle:	6 mm bzw. 9 mm
Insulinkonzentration:	U-100
Abgabegenauigkeit:	Basalrate +/- 16 % oder besser bei 0,1 U +/- 5 % oder besser bei 1,0 U Bolus +/- 30 % oder besser bei 0,2 U +/- 5 % oder besser bei 50,0 U
Technische Daten :	Accu-Chek Guide Solo Diabetes Manager:
Abmessungen (BxLxH):	64 mm x 124 mm x 17 mm
Gewicht:	140 g

Produktmerkmale

Schutzart:	IP20
Anzeige:	Kapazitiver Farb-LCD-Multitouchscreen mit Hintergrundbeleuchtung
Displaygröße:	3,5 Zoll
Batterie:	3,7 V Lithium-Polymer-Akku mit 1530 mAh
max. Betriebsdauer mit einer Akkuladung:	5 Tage
Profile:	bis zu 5 benutzerdefinierte Basalratenprofile
Basalrate:	minimal: 0,1 U/h maximal: 25,0 U/h
Basalratenschritte:	0,1 U bis unter 5,0 U: Schrittweite von 0,01 U 5,0 U bis unter 25,0 U: Schrittweite von 0,1 U
Bolus:	Minimal: 0,2 U Maximal: 50 U 0,2 U bis unter 2,0 U: Schrittweite von 0,05 U 2,0 U bis unter 5,0 U: Schrittweite von 0,1 U 5,0 U bis unter 10,0 U: Schrittweite von 0,2 U 10,0 U bis unter 20,0 U: Schrittweite von 0,5 U 20,0 U bis 50,0 U: Schrittweite von 1,0 U Die Dauer eines verzögerten Bolus oder eines Multiwave-Bolus kann in 15-Minuten-Schritten für einen Zeitraum von bis zu 24 Stunden eingestellt werden.
Bolusratenschritte:	5.000 Blutzuckermessungen 5.000 Tagebucheinträge
Messwertspeicher:	5.000 Pumpenereignisse Wenn der Speicher voll ist, wird der älteste Eintrag überschrieben.
Maßeinheit:	mmol/l
Lieferumfang:	1 x Accu-Chek Solo Pumpenbasis Art.Nr.: 07835639001 1 x Accu-Chek Guide Solo Diabetes Manager Art.Nr.: 09143467001 1 x Akku für den Accu-Chek Guide Solo Diabetes Manager 1 x Accu-Chek Solo Setzhilfe Art.Nr.: 07857969001 1 x Ladegerät mit Stecker 1 x USB-Kabel 1 x Accu-Chek Solo Etui 1 x Gebrauchsanweisungen 09265031001 /D, Stand: 05.2022 1 x Kuvert mit Super-PIN und Pumpenschlüssel Nicht im

Produktmerkmale

Lieferumfang enthalten, aber für die Verwendung des Mikropumpensystems notwendig: – Accu-Chek Solo Reservoir-Einheit – Accu-Chek Solo Kanüleneinheit & Pumpenhalterung – Accu-Chek Guide Teststreifen – Accu-Chek Guide Kontrolllösung – eine Stechhilfe

Indikation:

–

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.34.02.0113
Bezeichnung: ZuckerChecker (TD-4268)
Art.-Nr.: 2432537-ST
Hersteller: TaiDoc Technology Corporation

Produktmerkmale

Das System ist für die Verwendung außerhalb des Körpers (in-vitro-diagnostische Anwendung) vorgesehen. Es darf nur zum Test des Blutzuckers verwendet werden. Das System ist von Menschen mit Diabetes zu Hause als eine Hilfe bei der Überwachung des Diabetes zu verwenden. Das System ist für die quantitative Glukose- (Zucker-) Messung mit frischen Vollblut-Proben aus der Fingerbeere vorgesehen. Die Eigenanwendung ist auf den Einsatz von Kapillarblut beschränkt.

Kalibrierung:	Plasma-äquivalente Kalibration
Genauigkeit:	Einhaltung der Norm EN ISO 15197:2015
Abmessungen (HxBxT):	95 x 55 x 20 mm
Gewicht:	76,15 g
Stromversorgung:	2 x 1,5 V Alkaline-Batterien Typ AAA
Betriebsdauer:	5 Jahre
Probenentnahme:	FrISChe Vollblutproben aus der Fingerbeere
Probenmenge:	1,1 µL
Messeinheiten:	mg/dL oder mmol/L, umstellbar
Messbereich:	10 – 600 mg/dL oder 0,6 – 33,3 mmol/L
Messdauer:	k.A.
Speicherkapazität:	1.000 Messwerte mit Datum, Zeit und Hämatokrit
Messergebnis nach:	k.A.
Schnittstelle:	RS 232
Codierung:	Eincodier-System

Produktmerkmale

Lieferumfang: Messgerät, Etui, Gebrauchsanweisung, Kurzanleitung, Garantiekarte, Batterien

Übertragung der Messgerätedaten: Ja, mittels Diabass Software

Inhalt des Systems Ihr neues ZuckerChecker Blutzucker-Messsystem umfasst: 1. Messgerät 2. Gebrauchsanleitung 3. Etui 4. Kurzanleitung 5. Garantiekarte 6. Batterien 7. Patiententagebuch

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.34.02.0114
Bezeichnung: diamet optima Blutzucker-Messsystem 2 in 1
Art.-Nr.: DI1500
Hersteller: TaiDoc Technology Corporation

Produktmerkmale

Das System ist für die Verwendung außerhalb des Körpers (in-vitro-diagnostische Anwendung)vorgesehen. Es darf nur zum Test des Blutzuckers verwendet werden. Das System ist von Menschen mit Diabetes zu Hause als eine Hilfe bei der Überwachung des Diabetes zu verwenden. Das System ist für die quantitative Glukose- (Zucker-) Messung mit frischen Vollblut-Proben aus der Fingerbeere vorgesehen. Die Eigenanwendung ist auf den Einsatz von Kapillarblut beschränkt.

Kalibrierung:	Plasma-äquivalente Kalibration
Genauigkeit:	Einhaltung der Norm EN ISO 15197:2015
Abmessungen (HxBxT):	98 x 54 x 15 mm
Gewicht:	48 g mit Batterie
Stromversorgung:	1 Stck. 3 Volt CR2032
Betriebsdauer:	k.A.
Probenentnahme:	Frische Vollblutproben aus der Fingerbeere
Probenmenge:	1,1 µL
Messeinheiten:	mg/dL oder mmol/L, umstellbar
Messbereich:	10 – 600 mg/dL, 0,5 – 33,3 mmol/L
Messdauer:	5 Sekunden
Speicherkapazität:	420 Messwerte mit Datum und Uhrzeit
Messergebnis nach:	k.A.
Schnittstelle:	RS232
Codierung:	No Code System

Produktmerkmale

Lieferumfang:	Blutzuckermessgerät Etui 10 Teststreifen Tagebuch Garantiekarte Gebrauchsanleitung Kurzanleitung Batterie CR2032
Übertragung der Messgerätedaten:	Ja, mittels Diabass Software

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.34.02.0115
Bezeichnung: GLUCOFAST DUO, Blutzucker-Messsystem, mmol/L
Art.-Nr.: TD-GFMM1
Hersteller: TaiDoc Technology Corporation

Produktmerkmale

Glucofast Duo Blutzuckermessgerät mmol/L Vorgesehene Verwendung: Das System ist für die Verwendung außerhalb des Körpers (in-vitro-diagnostische Anwendung) vorgesehen. Es kann von Menschen mit Diabetes zur Eigenanwendung benutzt werden. Das System ist für die quantitative Glukose- (Zucker-) Messung mit frischen Vollblutproben aus der Fingerbeere vorgesehen.

Kalibrierung: Plasma-äquivalent
Genauigkeit: Einhaltung der Norm EN ISO 15197:2015
Abmessungen (HxBxT): 96 x 61 x 26 mm
Gewicht: 67,2
Stromversorgung: 2 x 1,5 V AAA Alkaline-Batterien
Betriebsdauer: 5 Jahre
Probenentnahme: Frische Vollblutproben aus der Fingerbeere
Probenmenge: 1 µL
Messeinheiten: mmol/L
Messbereich: 0,56 – 33,3 mmol/L
Messdauer: k.A.
Speicherkapazität: 1.000 Messwerte mit Datum, Zeit und Hämatokrit
Messergebnis nach: k.A.
Schnittstelle: USB
Codierung: Eincodier-System
Lieferumfang: Messgerät • Gebrauchsanweisung • Stechhilfe • 10 Lanzetten •

Produktmerkmale

10 Teststreifen • Etui • Batterien • Garantiekarte •
Patiententagebuch • Teststreifen-Anleitung • Anleitung-
Lanzettiergerät • Kurzanleitung

Übertragung der
Messgerätedaten:

Ja, mittels Diabass Software

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.34.02.0116
Bezeichnung: GLUCOFAST DUO, Blutzucker-Messsystem, mg/dL
Art.-Nr.: TD-GFMG1
Hersteller: TaiDoc Technology Corporation

Produktmerkmale

Glucofast Duo Blutzuckermessgerät mg/dL Vorgesehene Verwendung: Das System ist für die Verwendung außerhalb des Körpers (in-vitro-diagnostische Anwendung) vorgesehen. Es kann von Menschen mit Diabetes zur Eigenanwendung benutzt werden. Das System ist für die quantitative Glukose- (Zucker-) Messung mit frischen Vollblutproben aus der Fingerbeere vorgesehen.

Kalibrierung: Plasma-äquivalent
Genauigkeit: Einhaltung der Norm EN ISO 15197:2015
Abmessungen (HxBxT): 96 x 61 x 26 mm
Gewicht: 67,2g
Stromversorgung: 2x 1,5 V AAA Alkaline-Batterien
Betriebsdauer: 5 Jahre
Probenentnahme: Frische Vollblutproben aus der Fingerbeere
Probenmenge: 1 µL
Messeinheiten: mg/dL
Messbereich: 10 – 600 mg/dL
Messdauer: k.A.
Speicherkapazität: 1.000 Messwerte mit Datum, Zeit und Hämatokrit
Messergebnis nach: k.A.
Schnittstelle: USB
Codierung: Eincodier-System
Lieferumfang: Messgerät • Gebrauchsanweisung • Stechhilfe • 10 Lanzetten •

Produktmerkmale

10 Teststreifen • Etui • 2x AAA-Batterien • Garantiekarte •
Patiententagebuch • Teststreifen-Anleitung • Anleitung
Lanzettiergerät • Kurzanleitung

Übertragung der
Messgerätedaten:

Ja, mittels Diabass Software

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024

Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.34.02.0117

Bezeichnung: CareSens N Premier Blutzuckermesssystem (mmol/L)

Art.-Nr.: 123496-201

Hersteller: i-SENS, Inc.

Produktmerkmale

Das CareSens N Premier Blutzuckerüberwachungssystem dient zur quantitativen Messung des Zuckerspiegels im kapillaren Vollblut zur Unterstützung der effektiven Überwachung der Diabetesbehandlung zu Hause oder unter klinischen Bedingungen. Das CareSens N Premier Blutzuckerüberwachungssystem darf nur für Selbsttests außerhalb des Körpers verwendet werden (ausschließlich für die in vitro Diagnose). Das CareSens N Premier Blutzuckerüberwachungssystem darf nicht zur Diagnose von Diabetes oder zum Testen von Neugeborenen verwendet werden. Die Entnahme der Blutprobe kann traditionell an der Fingerkuppe oder an alternativen Probenahmestellen wie dem Unterarm oder der Handfläche erfolgen.

Kalibrierung:	Plasma-Äquivalent
Genauigkeit:	95,6 % gemäß EN ISO 15197
Abmessungen (HxBxT):	10,3 x 5,4 x 1,7 cm
Gewicht:	71,7 g (mit Batterien)
Stromversorgung:	Knopfzelle, 3V
Betriebsdauer:	1000 Tests
Probenentnahme:	frisches, kapillares Vollblut
Probenmenge:	0,5 µL
Messeinheiten:	mmol/L
Messbereich:	1,1-33,3 mmol/L
Messdauer:	-
Speicherkapazität:	1000 Tests
Messergebnis nach:	5 sek

Produktmerkmale

Schnittstelle: Bluetooth oder USB

Codierung: –

Lieferumfang: CareSens N Premier Blutzucker-Messgeräte-Sets enthalten: • 1 x CareSens N Premier Blutzucker-Messgerät • 1 x Gebrauchsanweisung • 2 x Batterien • 10 x CareSens N Blutzucker-Teststreifen • 10 x Lanzetten • 1 x Stechhilfe • 1 x Protokollbuch • 1 x Garantiekarte • 1 x Etui

Übertragung der Messgerätedaten: Bluetooth oder Datenkabel

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.34.02.0118
Bezeichnung: CareSens N Eco Blutzuckermesssystem (mmol/L)
Art.-Nr.: 123500-201
Hersteller: i-SENS, Inc.

Produktmerkmale

Das CareSens N Eco Blutzucker-Überwachungssystem wird zur quantitativen Messung des Glukosespiegels in kapillarem Vollblut verwendet, es ist ein Hilfsmittel zur effektiven Überwachung des Diabetes-Managements zu Hause oder in klinischen Einrichtungen. Das CareSens N Eco Blutzuckermesssystem darf nur für Selbsttests außerhalb des Körpers verwendet werden (In-vitro-Diagnostik). Das CareSens N Eco Blutzuckermesssystem sollte nicht zur Diagnose von Diabetes oder zum Testen von Neugeborenen verwendet werden. Blutzucker-Tests können mit dem CareSens N Eco Blutzucker-Überwachungssystem wie allgemein üblich an den Fingerspitzen oder an alternativen Test-Stellen wie dem Unterarm oder der Handfläche vorgenommen werden.

Kalibrierung:	Plasma-Äquivalent
Genauigkeit:	max. Abweichung 3 %
Abmessungen (HxBxT):	9,5x4,9x1,8cm
Gewicht:	49g (mit Batterien)
Stromversorgung:	Knopfzelle, 3V
Betriebsdauer:	1 000 Tests
Probenentnahme:	frisches, kapillares Vollblut
Probenmenge:	0,5 µL
Messeinheiten:	mmol/L
Messbereich:	1,1-33,3 mmol/L
Messdauer:	-
Speicherkapazität:	1 000 Tests
Messergebnis nach:	-

Produktmerkmale

Schnittstelle:	Datenkabel
Codierung:	
Lieferumfang:	Set-Bestandteile • 1 x CareSens N Eco Blutzucker-Messgerät • 1 x Gebrauchsanweisung • 2 x Batterien • 10 x CareSens N Blutzucker-Teststreifen • 10 x Lanzetten • 1 x Stechhilfe • 1 x Protokollbuch • 1 x Garantiekarte • 1 x Etui
Übertragung der Messgerätedaten:	Datenkabel
-	

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.34.02.0120
Bezeichnung: CareSens N Pop Blutzuckermesssystem (mmol/L), Model: GM505WAC (mmol/L)
Art.-Nr.: 123464-203
Hersteller: i-SENS, Inc.

Produktmerkmale

CareSens N Pop Blutzuckermessgerät (mmol/L)

Kalibrierung:	Plasma-äquivalent
Genauigkeit:	99,7%
Abmessungen (HxBxT):	95 x 33 x 19 (mm)
Gewicht:	41,4g (mit Batterien)
Stromversorgung:	2 x 3,0 V LI-Batterien (CR2032)
Betriebsdauer:	2.000 Tests
Probenentnahme:	Frisches kapillares Vollblut
Probenmenge:	0,5 µL
Messeinheiten:	mmol/L
Messbereich:	1,1-33,3 mmol/L
Messdauer:	5 Sekunden
Speicherkapazität:	1.000 Messergebnisse
Messergebnis nach:	5 Sekunden
Schnittstelle:	Datenkabel
Codierung:	autocodiert

Lieferumfang: CareSens N Pop Blutzuckermessgerät Set mit 10 Teststreifen, 10 Lanzetten, 1 Stechhilfe, 2 Batterien, Gebrauchsanweisung, Kurzleitfaden, Patiententagebuch, Etui

Produktmerkmale

Übertragung der Messgerätedaten: via Datenkabel, (auslesbar mit Diabass, DiabassPro, SmartLog App)

Berechnung der Durchschnittswerte von 1, 7, 14, 30 und 90 Tagen

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024

Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.34.02.0121
Bezeichnung: CareSens N Eco Blutzuckermessgerät (mg/dL)
Art.-Nr.: 123500
Hersteller: i-SENS, Inc.

Produktmerkmale

CareSens N Eco Blutzuckermessgerät (mg/dL)

Kalibrierung: Plasma-Äquivalent

Genauigkeit: 95,8%

Abmessungen (HxBxT): 95 x 49 x 18 mm

Gewicht: 49 g (mit Batterie)

Stromversorgung: 1 x 3,0 V Lithium-Batterie (Typ CR2032)

Betriebsdauer: 1.000 Tests

Probenentnahme: Frisches Kapillar-Vollblut

Probenmenge: Minimum 0,5 µL

Messeinheiten: mg/dL

Messbereich: 20-600 mg/dL

Messdauer: 5 Sekunden

Speicherkapazität: 1.000 Testergebnisse

Messergebnis nach: 5 Sekunden

Schnittstelle: Datenkabel

Codierung: autocodiert

Lieferumfang: 1 CareSens N Eco Blutzuckermessgerät (mg/dL), 10 CareSens N Teststreifen, 10 CareSens Lanzetten, 1 CareLance Stechhilfe, 2 Batterien, 1 Gebrauchsanweisung, 1 Patiententagebuch, 1 Etui

Übertragung der Datenkabel (auslesbar mit SmartLog-App, Diabass, DiabassPro)

Produktmerkmale

Messgerätedaten:

Durchschnittswertberechnung von 1, 7, 14, 30 und 90 Tagen

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.34.02.0122
Bezeichnung: CareSens N Premier Blutzuckermessgerät (mg/dL)
Art.-Nr.: 123496
Hersteller: i-SENS, Inc.

Produktmerkmale

CareSens N Premier Blutzuckermessgerät (mg/dL)

Kalibrierung: plasma-Äquivalent
Genauigkeit: 96,7 %
Abmessungen (HxBxT): 103 x 54 x 17 mm
Gewicht: 71,7 g (mit Batterien)
Stromversorgung: 2 x 3,0 V Lithium-Batterie (Typ CR2032)
Betriebsdauer: 1.000 Tests
Probenentnahme: Frisches Kapillar-Vollblut
Probenmenge: Minimum 0,5 µL
Messeinheiten: mg/dL
Messbereich: 20-600 mg/dL
Messdauer: 5 Sekunden
Speicherkapazität: 1.000 Messergebnisse
Messergebnis nach: 5 Sekunden
Schnittstelle: Bluetooth oder Datenkabel
Codierung: autocodiert
Lieferumfang: 1 CareSens N Premier Blutzuckermessgerät (mg/dL), 10 CareSens N Teststreifen, 10 CareSens Lanzetten, 1 CareLance Stechhilfe, 2 Batterien, 1 Gebrauchsanweisung, 1 KurzLeitfaden, 1 Patiententagebuch, 1 Etui

Produktmerkmale

Übertragung der
Messgerätedaten: via Bluetooth oder Datenkabel

Durchschnittswertberechnung für 1, 7, 14, 30 oder 90 Tage

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024

Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.43.01.0010
Bezeichnung: Dexcom G6 Starter Set; mmol/l
Art.-Nr.: STS-GS-003, STK-GS-013, STT-GS-003
Hersteller: DexCom Inc.

Produktmerkmale

Das Dexcom G6 Starter Set mmol/dl besteht aus Einzelkomponenten welche eine Erstversorgung für ca. 3 Monate sichern. Folgende Komponenten sind in dem Starter Set mmol/l enthalten: 1 x Dexcom G6 – Empfänger mg/dl (STK-GS-013) 1 x Dexcom G6 – Transmitter (STT-GS-003) 1 x 3 Dexcom G6 – Sensoren (STS-GS-003) 1 x Setzhilfe 1 x Gebrauchsanweisungen zu Empfänger, Transmitter, Sensor und Setzhilfe

Meßeinheit:	mmol/L
Messbereich:	2,2 mmol/L bis 22,2 mmol/L
Abmessungen:	46 mm x 30 mm x 15 mm
Gewicht:	12 g inkl. Sensor
Betriebstemperaturbereich:	2°C – 30°C
Betriebsfeuchtigkeitsbereich:	10% – 95%
Atmosphärischer Druckbereich für Betrieb:	n/a
Lagerluftfeuchtigkeitsbereich:	10% – 95%
Atmosphärischer Druck für die Lagerung:	n/a
Stromversorgung:	Silberoxidbatterie (nicht austauschbar/auf ladbar)
Schutzklasse:	IP28: Schutz gegen Eindringen großer Gegenstände und Eintauchen in Wasser bis zu 2,4 Meter für 24 Stunden
Datenspeicher:	entfällt
Funkreichweite:	6 Meter

Produktmerkmale

Kalibrierung:	Werkskalibrierung; keine Kalibrierung, wenn Sensorcode verwendet wird, Kalibrierung optional; ansonsten alle 12 Stunden
Personal Diabetes Manager (PDM):	Dexcom G6 – Empfänger mg/dl (STK-GS-013)
Abmessungen:	107 mm x 64 mm x 14 mm
Gewicht:	113,4 g
Betriebstemperaturbereich:	0°C – 40°C
Betriebsluftfeuchtigkeitsbereich:	10% – 95%
Atmosphärischer Druckbereich für Betrieb:	n/a
Lagerluftfeuchtigkeitsbereich:	10% – 95%
Atmosphärischer Druck für die Lagerung:	n/a
Alarmtypen:	aktustische, taktile und optische Alarmgebung
Batterie:	Akku
Batterielaufzeit:	2 Tage
Datenspeicher:	30 Tage für Glukosewerte
Funkreichweite:	6 Meter
Lautstärke:	50 dB SPL bei 1 Meter
Sensor	
Lagertemperaturbereich:	2°C – 30°C
Lagerluftfeuchtigkeitsbereich:	10% – 95%
Atmosphärischer Druckbereich für die Lagerung:	n/a
Glukosebereich:	2,2 mmol/l bis 22,2 mmol/l
Sensorgenauigkeit:	Erwachsene 8,7% MARD, Kinder 8,5% MARD; Genauigkeit über die gesamte Tragedauer Mittlere ARD in % (MARD), 40–400 mg/dL (Prozentwert der durchschnittlichen absoluten Differenz gegenüber dem Referenzglukosewert bei allen Gewebeglukosespiegeln)
Liegedauer:	bis zu 10 Tage

Produktmerkmale

Angabe Empfangsgerät:	Dexcom G6 Empfänger mmol/l und/oder Dexcom G6 App mmol/l
Indikation:	Bei dem Dexcom G6-System zur kontinuierlichen Glukoseüberwachung handelt es sich um ein Glukoseüberwachungssystem, das für die kontinuierliche Messung der Gewebeglukose in der interstitiellen Flüssigkeit bei Menschen ab 2 Jahren einschließlich schwangerer Frauen indiziert ist. Das Dexcom G6 CGM-System ist gleichermaßen für die Anwendung bei Patienten zu Hause und in medizinischen Einrichtungen vorgesehen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.43.01.0011
Bezeichnung: Dexcom G6 Starter Set mg/dl
Art.-Nr.: STS-GS-003, STK-GS-109, STT-GS-003
Hersteller: DexCom Inc.

Produktmerkmale

Das Dexcom G6 Starter Set mg/dl besteht aus Einzelkomponenten welche eine Erstversorgung für ca. 3 Monate sichern. Folgende Komponenten sind in dem Starter Set mg/dl enthalten: 1 x Dexcom G6 – Empfänger mg/dl (STK-GS-109) 1 x Dexcom G6 – Transmitter (STT-GS-003) 1 x 3 Dexcom G6 – Sensoren (STS-GS-003) 1 x Setzhilfe 1 x Gebrauchsanweisungen zu Empfänger, Transmitter, Sensor und Setzhilfe

Meßeinheit:	mg/dl
Messbereich:	40 bis 400 mg/dl
Abmessungen:	46 mm x 30 mm x 15 mm
Gewicht:	12 g inkl. Sensor
Betriebstemperaturbereich:	2°C – 30°C
Betriebsfeuchtigkeitsbereich:	10% – 95%
Atmosphärischer Druckbereich für Betrieb:	n/a
Lagerluftfeuchtigkeitsbereich:	10% – 95%
Atmosphärischer Druck für die Lagerung:	n/a
Stromversorgung:	Silberoxidbatterie (nicht austauschbar/auf ladbar)
Schutzklasse:	IP28: Schutz gegen Eindringen großer Gegenstände und Eintauchen in Wasser bis zu 2,4 Meter für 24 Stunden
Datenspeicher:	entfällt
Funkreichweite:	6 Meter

Produktmerkmale

Kalibrierung:	Werkskalibrierung; keine Kalibrierung, wenn Sensorcode verwendet wird, Kalibrierung optional; ansonsten alle 12 Stunden
Personal Diabetes Manager (PDM):	Dexcom G6 – Empfänger mg/dl (STK-GS-109)
Abmessungen:	107 mm x 64 mm x 14 mm
Gewicht:	113,4 g
Betriebstemperaturbereich:	0°C – 40°C
Betriebsluftfeuchtigkeitsbereich:	10% –95%
Atmosphärischer Druckbereich für Betrieb:	n/a
Lagerluftfeuchtigkeitsbereich:	10% –95%
Atmosphärischer Druck für die Lagerung:	n/a
Alarmtypen:	aktustische, taktile und optische Alarmgebung
Batterie:	Akku
Batterielaufzeit:	2 Tage
Datenspeicher:	30 Tage für Glukosewerte
Funkreichweite:	6 Meter
Lautstärke:	50 dB SPL bei 1 Meter
Sensor	
Lagertemperaturbereich:	2°C – 30°C
Lagerluftfeuchtigkeitsbereich:	10% –95%
Atmosphärischer Druckbereich für die Lagerung:	n/a
Glukosebereich:	40 mg/dL bis 400 mg/dL
Sensorgenauigkeit:	Erwachsene 8,7% MARD, Kinder 8,5% MARD; Genauigkeit über die gesamte Tragedauer Mittlere ARD in % (MARD), 40–400 mg/dL (Prozentwert der durchschnittlichen absoluten Differenz gegenüber dem Referenzglukosewert bei allen Gewebeglukosespiegeln)
Liegedauer:	bis zu 10 Tage

Produktmerkmale

Angabe Empfangsgerät:	Dexcom G6 Empfänger mg/dl und/oder Dexcom G6 App mg/dl Bei dem Dexcom G6-System zur kontinuierlichen Glukoseüberwachung handelt es sich um ein
Indikation:	Glukoseüberwachungssystem, das für die kontinuierliche Messung der Gewebeglukose in der interstitiellen Flüssigkeit bei Menschen ab 2 Jahren einschließlich schwangerer Frauen indiziert ist. Das Dexcom G6 CGM-System ist gleichermaßen für die Anwendung bei Patienten zu Hause und in medizinischen Einrichtungen vorgesehen.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.99.01.0009
Bezeichnung: Dexcom G6 Sensor
Art.-Nr.: STS-GS-(001 bis 144)
Hersteller: DexCom Inc.

Produktmerkmale

Die Dexcom G6 Sensoren sind enzymbasierte, elektrochemische Sensoren, die Glukose in der interstitiellen Gewebeflüssigkeit messen. Einheit: mg/dL und mmol/L Glukosebereich: 40 mg/dL bis 400 mg/dL 2,2 mmol/L bis 22,2 mmol/L Sensorlebensdauer: bis zu 10 Tagen Kalibrierung: Werkskalibrierung; keine Kalibrierung, wenn Sensorcode verwendet wird, Kalibrierung optional; ansonsten alle 12 Stunden Kalibrierungsbereich: 40 mg/dL bis 400 mg/dL 2,2 mmol/L bis 22,2 mmol/L Liegedauer: 10 Tage Insertionsorte: Bauch/Abdomen (Erwachsene und Kinder ab 2 Jahren) Oberer Gesäßbereich (Kinder ab 2 bis 17 Jahren) Lieferumfang 1 x Dexcom G6 Sensor; Art.-Nr.: STS-GS-(001 bis 144) 1 x Setzhilfe 1 x Gebrauchsanweisung

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.99.01.2001

Bezeichnung: Accu-Chek Solo Cann&P-hold 9 mm

Art.-Nr.: 08928517001

Hersteller: Roche Diabetes Care Deutschland GmbH

Produktmerkmale

Das Accu-Chek Solo Cann&P-hold ist Bestandteil des Akku Chek Solo Mikropumpensystem und besteht aus Kanüleneinheit und Pumpenhalterung Einführtiefe Kanüle 9 mm Nutzungsdauer bis zu 3 Tage Die Mikropumpe besteht aus Pumpenbasis, Reservoireinheit, Kanüleneinheit und Pumpenhalterung, die auf der Haut fixiert wird.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.99.01.2002

Bezeichnung: Accu-Chek Solo Cann&P-hold 6 mm

Art.-Nr.: 08928495001

Hersteller: Roche Diabetes Care Deutschland GmbH

Produktmerkmale

Das Accu-Chek Solo Cann&P-hold ist Bestandteil des Akku Chek Solo Mikropumpensystem und besteht aus Kanüleneinheit und Pumpenhalterung Einführtiefe Kanüle 6 mm Nutzungsdauer bis zu 3 Tage Die Mikropumpe besteht aus Pumpenbasis, Reservoireinheit, Kanüleneinheit und Pumpenhalterung, die auf der Haut fixiert wird.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.99.01.2003

Bezeichnung: Accu-Chek® Solo Pumpenbasis

Art.-Nr.: 07835639001

Hersteller: Roche Diabetes Care Deutschland GmbH

Produktmerkmale

Die Accu-Chek Solo Pumpenbasis ist Teil des Mikropumpensystems Accu-Chek Solo. Sie enthält die mechanischen Bauteile sowie die Elektronik zum Steuern und Überwachen des Pumpenbetriebs. Nutzungsdauer bis zu 4 Monate Die Mikropumpe besteht aus Pumpenbasis, Reservoirereinheit, Kanüleneinheit und Pumpenhalterung, die auf der Haut fixiert wird.

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.99.02.3006
Bezeichnung: Dexcom G6 Transmitter
Art.-Nr.: STT-GS-003
Hersteller: DexCom Inc.

Produktmerkmale

Der Dexcom G6 Mobile Transmitter sammelt die vom Dexcom G6 Sensor gemessenen Daten und sendet diese per Funk zum Dexcom G6 Empfänger. Abmessungen: 46 mm x 30 mm x 15 mm
Gewicht: 12 g inkl. Sensor Stromversorgung: Silberoxidbatterie (nicht austauschbar/auf ladbar)
Betriebsdauer: ca. 3 Monate Schutzklasse: IP 28 Speicher: entfällt Schnittstelle: Bluetooth
:Funkreichweite: 6 Meter bei 2,4 GHz Kalibrierung: Werkskalibrierung; keine Kalibrierung, wenn Sensorcode verwendet wird, Kalibrierung optional; ansonsten alle 12 Stunden Lieferumfang 1 x Dexcom G6 Transmitter; STT-GS-003 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Garantiekarte

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.99.02.4005
Bezeichnung: Dexcom G6 Empfänger mg/dl
Art.-Nr.: STK-GS-013
Hersteller: DexCom Inc.

Produktmerkmale

Der Dexcom G6 Mobile Empfänger zeigt die Glukosemesswerte und Trendinformationen an und alarmiert den Anwender bei Erreichen der eingestellten Alarmgrenzen. Abmessungen: 107 mm x 64 mm x 14 mm Gewicht: 113,4 g Stromversorgung: Akku Betriebsdauer: ca. 2 Tage Schutzklasse: IP 22 Speicher: 30 Tage für Glukosewerte, 7 Tage für Fehlermeldungen Schnittstelle: Bluetooth, micro USB Meßeinheit: mg/dl Messbereich: 40 bis 400 mg/dl Kalibrierung: Werkskalibrierung; keine Kalibrierung, wenn Sensorcode verwendet wird Kalibrierung optional; ansonsten alle 12 Stunden Lieferumfang 1 x Dexcom G6 Mobile Empfänger mg/dl; STK-GS-013 1 x Ladegerät 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Garantiekarte 1 x USB-Kabel

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 30 Hilfsmittel zum Glukosemanagement

Positionsnummer: 30.99.02.4006
Bezeichnung: Dexcom G6 Empfänger mmol/l
Art.-Nr.: STK-GS-109
Hersteller: DexCom Inc.

Produktmerkmale

Der Dexcom G6 Mobile Empfänger zeigt die Glukosemesswerte und Trendinformationen an und alarmiert den Anwender bei Erreichen der eingestellten Alarmgrenzen. Abmessungen: 107 mm x 64 mm x 14 mm Gewicht: 113,4 g Stromversorgung: Akku Betriebsdauer: ca. 2 Tage Schutzklasse: IP 22 Speicher: 30 Tage für Glukosewerte, 7 Tage für Fehlermeldungen Schnittstelle: Bluetooth, micro USB Meßeinheit: mmol/L Messbereich: 2,2 mmol/L bis 22,2 mmol/L Kalibrierung: Werkskalibrierung; keine Kalibrierung, wenn Sensorcode verwendet wird, Kalibrierung optional; ansonsten alle 12 Stunden Lieferumfang 1 x Dexcom G6 Empfänger mmol/l; STK-GS-109 1 x Ladegerät 1 x Gebrauchsanweisung 1 x Garantiekarte 1 x USB-Kabel

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 32 Therapeutische Bewegungsgeräte

Positionsnummer: 32.29.02.1006

Bezeichnung: Joey

Art.-Nr.: -

Hersteller: Daytot Ltd.

Produktmerkmale

Dayto Joey Krabbehilfe

Art.-Nrn.: 207-601 Größe 1 207-602 Größe 2

Best.-Nr.: 207-601 Größe 1 207-602 Größe 2

Zul. Körpergewicht: Größe 1 5kg / Größe 2 10kg

Länge: Größe 1 41cm / Größe 2 59cm

Breite: 45,5cm

Höhe: Größe 1 7,5cm / Größe 2 8 cm

Gewicht: Größe 1 0,8kg / Größe 2 1,3 kg

Material: Kunststoff mit Microfaser Polstern

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 33 Toilettenhilfen

Positionsnummer: 33.40.01.3039

Bezeichnung: Fixer Toilettensitz, höhenverstellbar, mit klappbaren Armlehnen

Art.-Nr.: 301703

Hersteller: Mobilex A/S

Produktmerkmale

Toilettensitzerhöhung aus Kunststoff mit Deckel und hochklappbaren, gepolsterten Armlehnen, höhenverstellbar in drei Stufen, Montage auf dem WC-Becken im Austausch zur vorhandenen Toilettenbrille durch zwei Feststellschrauben. (Art.-Nr.: 301703) Zweckbestimmung: Die Zweckbestimmung gemäß Herstellerangabe lautet: Die Toilettensitzerhöhung ist ein medizinisches Gerät, das nur von älteren oder behinderten Personen als Sitzgelegenheit und zusätzliche Unterstützung bei der Benutzung einer Toilette verwendet werden darf. Jede andere Verwendung ist untersagt. Indikationen: Die Indikationen gemäß Herstellerangabe sind: Erschwerte Toilettennutzung aufgrund unangepasster Sitzhöhe durch eingeschränkte Fähigkeit des Hinsetzens und Aufstehens bei Funktionsstörung der unteren Extremität aufgrund eingeschränkter oder vollständig aufgehobener Beweglichkeit der Gelenke und/oder Einschränkungen der muskulären Kraft der unteren Extremität und/oder Schädigung der LWS mit Beeinträchtigung der Gelenkbeweglichkeit und/oder Schädigung des Nervensystems/Zentralnervensystems mit Bewegungseinschränkungen. Die Aufnahme als Hilfsmittel erfolgt für diese Indikationen. Kontraindikationen: Die Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe sind: Ein erhöhter Toilettensitz ist nicht für Patienten geeignet, die ihr Körpergleichgewicht im Sitzen und Stehen nicht halten können. Der Sitz darf nicht verwendet werden, wenn der Benutzer Probleme mit Wahrnehmungsstörungen hat. Kontraindikationen können nicht auf ein bestimmtes Krankheitsbild bezogen werden und hängen von der individuellen Bewertung des Gesundheitszustands des potenziellen Benutzers ab. Die Wahl des für ein bestimmtes Krankheitsbild geeigneten orthopädischen Hilfsmittels muss immer mit Hilfe eines Facharztes oder Physiotherapeuten getroffen werden. Zielgruppe (Anwender/Nutzer): Die Zielgruppe gemäß Herstellerangabe lautet: Ältere oder behinderte Personen

Produktmerkmale

Gesamtbreite:	57,7 cm
Gesamttiefe:	47,7 cm
Sitzbreite:	36 cm
Sitztiefe:	42,5 cm
Sitzhöhe:	6,0 cm / 10,0 cm / 15,0 cm
Innere Öffnung:	26 x 20 cm
Max. Belastbarkeit:	120 kg
Gewicht:	5,44 kg
Material:	Sitz/Deckel: Polypropylen Armllehnen: Stahl Armllehnenbezüge: ABS
Lieferumfang:	· Toilettensitzerhöhung mit Armllehnen · Gebrauchsanweisung

Bekanntmachung des GKV-Spitzenverbandes
- Nachtrag zum Hilfsmittelverzeichnis vom 09.04.2024 -
Bundesanzeiger vom 26.04.2024
Folgendes Produkt wird in das Hilfsmittelverzeichnis eingestellt:

Produktgruppe 33 Toilettenhilfen

Positionsnummer: 33.40.04.0040

Bezeichnung: TS-Care XXL

Art.-Nr.: -

Hersteller: Bischoff & Bischoff Medizin- und Rehabilitationstechnik GmbH

Produktmerkmale

Toilettenstuhl mit gepolsterten Armlehnen und Rückenlehne, Eimer mit Deckel, gepolsteter Toilettensitzbrille sowie abnehmbarer, gepolsterter Abdeckplatte, die die Toilettenöffnung abdeckt, wenn der Toilettenstuhl als Sitzmöbel verwendet wird. Zweckbestimmung: Die Zweckbestimmung gemäß Herstellerangabe lautet: Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen im häuslichen Bereich bei der Ermöglichung des Toilettenganges. Indikationen: Kontraindikationen: Die Kontraindikationen gemäß Herstellerangabe sind: • Sitzunfähigkeit • starken Einschränkungen der kognitiven Fähigkeit • Wahrnehmungsstörungen • Gleichgewichtsstörungen Zielgruppe (Anwender/Nutzer): Die Zielgruppe gemäß Herstellerangabe lautet: Erwachsene Personen

zul. Nutzergewicht:	250 kg
Gewicht:	13,8 kg
Gesamtbreite:	81,5 cm
Gesamtlänge:	58,0 cm
Gesamthöhe:	92,0 – 102,0 cm
Armlehnenhöhe:	22,0 cm
Sitzbreite:	65,0 cm
Sitztiefe:	47,5 cm
Innere Öffnung:	275 x 220 mm oval
Sitzhöhe:	49,0 – 59,0 mm (5 fachverstellbar)
Farbe:	weiß

Material: Rahmen: Stahl, pulverbeschichtet Sitzauflage und Rückenlehne: PVC, wasserabweisend