

Änderungsvorschlag für den OPS 2025

Dieses Formular ist urheberrechtlich geschützt und darf nur zur Einreichung eines Vorschlags heruntergeladen und genutzt werden. Eine Veröffentlichung z. B. auf Webseiten, in Internetforen oder vergleichbaren Medien ist nicht gestattet.

Bearbeitungshinweise

- 1. Bitte füllen Sie für inhaltlich nicht zusammenhängende Vorschläge jeweils ein eigenes Formular aus.
- 2. Füllen Sie dieses Formular elektronisch aus. Die Formulardaten werden elektronisch weiterverarbeitet, so dass nur **strukturell unveränderte digitale** Kopien im DOCX-Format angenommen werden.
- Vergeben Sie einen Dateinamen gemäß unten stehendem Beispiel; verwenden Sie Kleinschrift ohne Umlaute und ß, ohne Leer- oder Sonderzeichen und ohne Unterstrich: ops2025-kurzbezeichnungdesinhalts.docx; kurzbezeichnungdesinhalts sollte nicht länger als 25 Zeichen sein.
 Beispiel: ops2025-komplexkodefruehreha.docx
- 4. Senden Sie Ihren Vorschlag ggf. zusammen mit Stellungnahmen der Fachverbände unter einem prägnanten Betreff als E-Mail-Anhang bis zum **29. Februar 2024** an vorschlagsverfahren@bfarm.de.
- 5. Der fristgerechte Eingang wird Ihnen per E-Mail bestätigt. Heben Sie diese **Eingangsbestätigung** bitte als Nachweis auf. Sollten Sie keine Eingangsbestätigung erhalten, wenden Sie sich umgehend an das Helpdesk Klassifikationen (0228 99307-4945, klassi@bfarm.de).

Hinweise zum Vorschlagsverfahren

Das Vorschlagsverfahren wird gemäß Verfahrensordnung für die Festlegung von ICD-10-GM und OPS gemäß § 295 Absatz 1 Satz 9 und § 301 Absatz 2 Satz 7 SGB V durchgeführt.

Bitte berücksichtigen Sie bei der Erarbeitung eines OPS-Vorschlags die "Gesichtspunkte für zukünftige Revisionen des OPS" in der aktuellen Fassung:

www.bfarm.de - Kodiersysteme - Klassifikationen - OPS, ICHI - OPS - Vorschlagsverfahren - ...

Änderungsvorschläge sollen **primär durch die inhaltlich zuständigen Fachverbände** eingebracht werden. Dies dient der fachlichen Beurteilung und Bündelung der Vorschläge, erleichtert die Identifikation relevanter Vorschläge und trägt so zur Beschleunigung der Bearbeitung bei.

Einzelpersonen und auch einreichende Fachverbände werden gebeten (§ 3 Absatz 3 Verfahrensordnung), ihre Vorschläge vorab mit allen bzw. allen weiteren für den Vorschlag relevanten Fachverbänden (Fachgesellschaften www.awmf-online.de, Verbände des Gesundheitswesens) abzustimmen und mit den schriftlichen Stellungnahmen dieser Fachverbände einzureichen. Für Vorschläge, die nicht mit den inhaltlich zuständigen Fachverbänden abgestimmt sind, leitet das BfArM diesen Abstimmungsprozess ein. Kann die Abstimmung nicht während des laufenden Vorschlagsverfahrens abgeschlossen werden, so kann der Vorschlag nicht umgesetzt werden.

Vorschläge, die die externe Qualitätssicherung betreffen, sollten mit der dafür zuständigen Organisation abgestimmt werden.

Wir weisen ausdrücklich darauf hin, dass Vorschläge nur im eigenen Namen oder mit ausdrücklicher Einwilligung der unter 1. genannten verantwortlichen Person eingereicht werden dürfen. Das BfArM führt vor der Veröffentlichung keine inhaltliche Überprüfung der eingereichten Vorschläge durch. Für die Inhalte sind ausschließlich die Einreichenden verantwortlich. Bei Fragen oder Unstimmigkeiten bitten wir, sich direkt an die jeweiligen im Vorschlagsformular genannten Ansprechpersonen zu wenden.

Einräumung der Nutzungsrechte und Erklärung zum Datenschutz

Mit Einsendung des Vorschlags räumen Sie dem BfArM das Nutzungsrecht an dem eingereichten Vorschlag ein. Datenschutzrechtliche Hinweise zur Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten und zu Ihren Rechten finden Sie auf unseren Internetseiten unter www.bfarm.de - Datenschutzerklärung.

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

OPS 2025

Wir bitten Sie, die Einräumung der Nutzungsrechte und die gemäß Datenschutzgesetzgebung erforderliche Einwilligung zur Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten zu bestätigen.

Pflichtangaben sind mit einem * markiert.

1. Verantwortlich für den Inhalt des Vorschlags

| Kontaktdaten | Angaben der verantwortlichen Person |
|--|---|
| Organisation * | Gemeinsames Referat Wirbelsäule BVOU/BDNC |
| Offizielles Kürzel der Organisation (sofern vorhanden) | BVOU/BDNC |
| Internetadresse der Organisation (sofern vorhanden) | www.bvou.net, www.bdnc.de |
| Anrede (inkl. Titel) * | Herr |
| Name * | Selter |
| Vorname * | Dirk Dorian |
| Straße * | Prof. Küntscher-Str. 8 |
| PLZ * | 82418 |
| Ort * | Murnau |
| E-Mail * | dirk.selter@bgu-murnau.de |
| Telefon * | 08841482931 |

Einräumung der Nutzungsrechte



* Ich als Verantwortliche oder Verantwortlicher für diesen Vorschlag versichere, dass ich berechtigt bin, dem BfArM die nachfolgend beschriebenen Nutzungsrechte an dem Vorschlag einzuräumen. Mit Einsendung des Vorschlags wird die folgende Erklärung akzeptiert:

"Gegenstand der Nutzungsrechteübertragung ist das Recht zur Bearbeitung und Veröffentlichung des Vorschlags im Rahmen der Weiterentwicklung des OPS komplett oder in Teilen und damit Zugänglichmachung einer breiten Öffentlichkeit. Dies schließt sprachliche und inhaltliche Veränderungen ein. Dem BfArM werden jeweils gesonderte, räumlich unbeschränkte und nicht ausschließliche Nutzungsrechte an dem Vorschlag für die Dauer der gesetzlichen Schutzfristen eingeräumt. Die Einräumung der Nutzungsrechte erfolgt unentgeltlich."

Einwilligung zur Verarbeitung meiner personenbezogenen Daten



* Ich willige als Verantwortliche oder Verantwortlicher für diesen Vorschlag darin ein, dass der Vorschlag einschließlich meiner unter Punkt 1 genannten personenbezogenen Daten zum Zweck der Vorschlagsbearbeitung verarbeitet und ggf. an Dritte übermittelt wird, die an der Bearbeitung des Vorschlags beteiligt sind (z. B. Vertretende der Selbstverwaltung und der Fachverbände sowie der Organisationen oder Institutionen, die durch gesetzliche Regelungen mit der Qualitätssicherung im ambulanten und stationären Bereich beauftragt sind, Mitglieder der Arbeitsgruppe ICD und der Arbeitsgruppe OPS sowie ggf. weitere Expertinnen und Experten). Ich kann meine Einwilligung mit Wirkung für die Zukunft jederzeit widerrufen. Durch den Widerruf der Einwilligung wird die Rechtmäßigkeit der aufgrund der Einwilligung bis zum Widerruf erfolgten Verarbeitungen nicht berührt.



Ich willige als Verantwortliche oder Verantwortlicher für diesen Vorschlag darin ein, dass der Vorschlag einschließlich meiner unter Punkt 1 genannten personenbezogenen Daten auf den Internetseiten des BfArM veröffentlicht wird. Ich kann meine Einwilligung mit Wirkung für die Zukunft jederzeit widerrufen. Durch den Widerruf der Einwilligung wird die Rechtmäßigkeit der aufgrund der Einwilligung bis zum Widerruf erfolgten Verarbeitungen nicht berührt. Der Widerruf kann über das Funktionspostfach klassi@bfarm.de erfolgen. Sollten Sie darin nicht einwilligen, wird Ihr Vorschlag ab Seite 4 veröffentlicht.



2. Ansprechpartnerin oder Ansprechpartner (wenn nicht mit 1. identisch)

| Kontaktdaten | Angaben der Ansprechpartnerin oder des Ansprechpartners |
|--|---|
| Organisation * | Gemeinsames Referat Wirbelsäule BVOU/BDNC |
| Offizielles Kürzel der Organisation (sofern vorhanden) | BVOU/BDNC |
| Internetadresse der Organisation (sofern vorhanden) | www.bvou.net, www.bdnc.de |
| Anrede (inkl. Titel) * | Herr Prof. Dr. |
| Name * | Quante |
| Vorname * | Markus |
| Straße * | Am Kiebitzberg 10 |
| PLZ * | 23730 |
| Ort * | Neustadt in Holstein |
| E-Mail * | MQuante@schoen-klinik.de |
| Telefon * | +49 4561 54-457602 |

Einwilligung zur Verarbeitung meiner personenbezogenen Daten



* Ich willige als Ansprechpartnerin oder Ansprechpartner für diesen Vorschlag darin ein, dass der Vorschlag einschließlich meiner unter Punkt 2 genannten personenbezogenen Daten zum Zweck der Vorschlagsbearbeitung verarbeitet und ggf. an Dritte übermittelt wird, die an der Bearbeitung des Vorschlags beteiligt sind (z. B. Vertretende der Selbstverwaltung und der Fachverbände sowie der Organisationen oder Institutionen, die durch gesetzliche Regelungen mit der Qualitätssicherung im ambulanten und stationären Bereich beauftragt sind, Mitglieder der Arbeitsgruppe ICD und der Arbeitsgruppe OPS sowie ggf. weitere Expertinnen und Experten). Ich kann meine Einwilligung mit Wirkung für die Zukunft jederzeit widerrufen. Durch den Widerruf der Einwilligung wird die Rechtmäßigkeit der aufgrund der Einwilligung bis zum Widerruf erfolgten Verarbeitungen nicht berührt.



Ich willige als Ansprechpartnerin oder Ansprechpartner für diesen Vorschlag darin ein, dass der Vorschlag einschließlich meiner unter Punkt 2 genannten personenbezogenen Daten auf den Internetseiten des BfArM veröffentlicht wird. Ich kann meine Einwilligung mit Wirkung für die Zukunft jederzeit widerrufen. Durch den Widerruf der Einwilligung wird die Rechtmäßigkeit der aufgrund der Einwilligung bis zum Widerruf erfolgten Verarbeitungen nicht berührt.

Sollten Sie darin nicht einwilligen, wird der Vorschlag ab Seite 4 veröffentlicht.

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

OPS 2025

Bitte beachten Sie: Wenn Sie einwilligen, dass die Seiten 2 und 3 mitveröffentlicht werden, setzen Sie bitte das entsprechende Häkchen auf Seite 2 bzw. Seite 3. Sollten Sie darin nicht einwilligen, wird der Vorschlag ab Seite 4, also ab hier, veröffentlicht.

| 3. | Prä | Prägnante Kurzbeschreibung Ihres Vorschlags (maximal 85 Zeichen inkl. Leerzeichen) st | | |
|----|--|--|--|--|
| | Ku | ırzbeschreibung | | |
| | Er | gänzung Hinweis unter 5-836 Spondylodese | | |
| 4. | Mitwirkung der Fachverbände * (siehe Hinweise am Anfang des Formulars) | | | |
| | | Es liegen keine schriftlichen Erklärungen über die Unterstützung des Vorschlags oder Mitarbeit am Vorschlag seitens der Fachverbände vor. | | |
| | | Dem BfArM werden zusammen mit dem Vorschlag schriftliche Erklärungen über die Unterstützung des Vorschlags oder Mitarbeit am Vorschlag seitens der folgenden Fachverbände übersendet. | | |
| | Bitt | e entsprechende Fachverbände auflisten: | | |
| | Fa | chverbände mit schriftlicher Unterstützung | | |
| | D۱ | NG, DGOU, DGU, DGOOC | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 5. | | Vorschlag betrifft ein Verfahren, das durch die Verwendung eines oder mehrerer Medizinprodukte rakterisiert ist oder bei dem für die Durchführung der Prozedur ein Medizinprodukt benötigt bzw. eingesetzt d* | | |
| | \boxtimes | Nein | | |
| | | Ja | | |
| | a. | Name des Medizinproduktes und des Herstellers (ggf. mehrere. Falls Ihnen ähnliche Produkte bekannt sind, führen Sie diese bitte auch auf.) | | |
| | | Medizinprodukt | | |
| | | | | |
| | b. | Datum der letzten CE-Zertifizierung und Zweckbestimmung laut Gebrauchsanweisung. Es wird darum gebeten, die CE-Zertifizierung und die Gebrauchsanweisung zusammen mit dem Vorschlag zu übersenden oder nachzureichen | | |
| | | CE-Zertifizierung CE-Zertifizierung | | |
| | | | | |



| 6. | Der Vorschlag betrifft ein Verfahren, das durch die Verwendung eines oder mehrerer Arzneimittel charakterisiert ist oder bei dem für die Durchführung der Prozedur ein Arzneimittel benötigt bzw. eingesetzt wird * |
|----|---|
| | Nein |
| | ☐ Ja |
| | a. Name des Arzneimittels und des Herstellers (ggf. mehrere. Falls Ihnen ähnliche Produkte bekannt sind, führen Sie diese bitte auch auf.) |
| | Arzneimittel |
| | b. Datum der letzten Arzneimittelzulassung, Name der erteilenden Institution und Anwendungsgebiet laut Fachinformation. Es wird darum gebeten, die Fachinformation zusammen mit dem Vorschlag zu übersenden oder nachzureichen |
| | Arzneimittelzulassung |
| 7. | Inhaltliche Beschreibung des Vorschlags * (ggf. inkl. Vorschlag für (neue) Schlüsselnummern, Klassentitel, Inklusiva, Exklusiva, Hinweise und Klassifikationsstruktur; bitte geben Sie ggf. auch Synonyme und/oder Neuzuordnungen für das Alphabetische Verzeichnis an) |
| | Inhaltliche Beschreibung |
| | Ergänzug eines Hinweises nach "Eine Spondylodese liegt nur bei Verwendung von Knochenersatzmaterialien oder Knochentransplantaten vor, nicht bei alleiniger Instrumentierung oder Osteosynthese (5-83b ff.)" zur Definition einer Spondylodes unter 5-836 |
| | 5-836 Spondylodese |
| | Hinw.: |
| | () |
| | Die Knochenersatzmaterialien oder Knochentransplantate müssen in die eröffneten, entknorpelten und/oder angefrischten Wirbelgelenke (dorsale Spondylodese) oder in den Intervertebralraum (ventrale Spondylodese) eingebracht werden. |



8. Problembeschreibung und Begründung des Vorschlags

a. Problembeschreibung *

Problembeschreibung

In 2023 wurde der Schlichtungsauschussnach § 19 KHG angerufen, um die Frage der chirurgischen Voraussetzungen zur Angabe eines Kodes aus 5-836 zu klären. Es erging folgender Schlichtungsspruch, der so dann auch in Anhang C der DKR 2024 aufgenommen wurde:

"Entscheidung des Schlichtungsausschusses zu dem Antrag S20230003 "Ist die Anlagerung von Knochenfragmenten an die Wirbelsäule eine Spondylodese", veröffentlicht am 10.08.2023:

Die Spondylodese (OPS 5-836) kann sowohl als nicht instrumentierte als auch als sogenannte. Instrumentations-Spondylodese erbracht werden. Eine nicht instrumentierte Spondylodese setzt neben der Verwendung von Knochenersatzmaterialien oder Knochentransplantaten auch die Eröffnung und Anfrischung (Entknorpelung) der Wirbelgelenke voraus."

Entsprechend ist der Hinweis unter 5-836 zu ergänzen, womit dies bereits bei Verwendung der OPS-Klassifizierung vorgegeben ist und nicht erst durch das Studium der DKR festgestellt wird. Hierbei ist noch die Verifizierung zwischen ventraler und dorsaler Spondylodese vorzunehmen, da sich die Frage an den Schlichtungsauschuss auf die dorsale Spondylodese bezog.

Eine Entknorpelung kann nur erfolgen, wenn das betreffende Gelenk noch zumindest teilweise intakt ist. Bei Pseudarthrosen oder Frakturen kann dies ggf. nicht mehr gegeben sein, womit eine strikte Forderung nach "Entknorpelung" diese Fälle aus der Definition der Spondylodese exkludieren würde, was nicht sachgerecht wäre. In diesen Fällen werden aber die (ehemaligen) Gelenkflächen angefrischt, danach das Knochen(ersatz)material eingebracht. Somit wird im neu formulierten Hinweis die Entknorpelung und/oder Anfrischung beschrieben.

b. Inwieweit ist der Vorschlag für die Weiterentwicklung der Entgeltsysteme relevant? *

Relevanz Entgeltsysteme Klärung der Voraussetzungen der Kodezuordnung 5-836 und damit Steigerung der Qualität der Datengrundlage zur DRG-Kalkulation.



| c. | Verbreitung des Verfahrens * | | |
|------|------------------------------|---|--|
| | \boxtimes | Standard (z. B., wenn das Verfahren in wissenschaftlichen Leitlinien empfohlen wird) | |
| | | Etabliert (z. B., wenn der therapeutische Stellenwert in der Literatur beschrieben ist) | |
| | | In der Evaluation (z. B., wenn das Verfahren neu in die Versorgung eingeführt ist) | |
| | | Experimentell (z. B., wenn das Verfahren noch nicht in die Versorgung eingeführt ist) | |
| | | Unbekannt | |
| d. | Angak | en zu Leitlinien, Literatur, Studienregistern usw. (maximal 5 Angaben) | |
| | Leitl | nien, Literatur, Studienregister | |
| | | | |
| e. | Koste | n (ggf. geschätzt) des Verfahrens * | |
| | Kost | en en | |
| | | | |
| f. | Koste | nunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) * | |
| | Kost | enunterschiede | |
| | | | |
| g. | Fallza | nl (ggf. geschätzt), bei der das Verfahren zur Anwendung kommt st | |
| | Fallz | ahl | |
| | | | |
| h. | (Vorso | weit ist der Vorschlag für die Weiterentwicklung der externen Qualitätssicherung relevant? * hläge, die die externe Qualitätssicherung betreffen, sollten mit der dafür zuständigen Organisation cimmt werden.) | |
| | Rele | vanz Qualitätssicherung | |
| | | | |
| (Bit | te nen | Kodierung des Verfahrens nen Sie, falls möglich, die Kodes, die aus klassifikatorischer Sicht unabhängig vom Ergebnis der ng in Entgeltsystemen zurzeit für das Verfahren anzugeben sind) | |
| Bi | sherige | Kodierung | |
| | | | |

9.

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

OPS 2025

10. Sonstiges

(z. B. Kommentare, Anregungen, Literaturangaben bitte ausschließlich unter 8.d aufführen)

Sonstiges

Der Antragssteller ist Leiter der DRG-Komissionen DWG bzw. Gemeinsames Referat WS der Berufsverbände und DGOU/DGU/DGOOC. Bitte hiermit die Unterstützung der oben genannten Fachgesellschaften als gegeben anerkennen. Der Antrag wird ebenfalls durch den GKV-Spitzenverband unterstützt (entsprechende Info dann in der Sitzung der AB-OPS).