

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 *	Deutsche Gesellschaft für Urologie
Offizielles Kürzel der Organisation (sofern vorhanden)	DGU
Internetadresse der Organisation (sofern vorhanden)	www.urologenportal.de
Anrede (inkl. Titel) *	Herr Prof. Dr. med.
Name *	Volkmer
Vorname *	Björn
Straße *	Mönchebergstr. 41 - 42
PLZ *	34125
Ort *	Kassel
E-Mail *	bjoern.volkmer@gnh.net
Telefon *	0561-980-17080

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 *	
Offizielles Kürzel der Organisation	
(sofern vorhanden)	
Internetadresse der Organisation	
(sofern vorhanden)	
Anrede (inkl. Titel) *	
Name *	
Vorname *	
Straße *	
PLZ *	
Ort *	
E-Mail *	
Telefon *	
einschließlich meiner unter Punkt 2 verarbeitet und ggf. an Dritte über Vertretende der Selbstverwaltung gesetzliche Regelungen mit der Qu Mitglieder der Arbeitsgruppe ICD u kann meine Einwilligung mit Wirku	der Ansprechpartner für diesen Vorschlag darin ein, dass der Vorschlag genannten personenbezogenen Daten zum Zweck der Vorschlagsbearbeitung mittelt wird, die an der Bearbeitung des Vorschlags beteiligt sind (z. B. und der Fachverbände sowie der Organisationen oder Institutionen, die durch alitätssicherung im ambulanten und stationären Bereich beauftragt sind, ind der Arbeitsgruppe OPS sowie ggf. weitere Expertinnen und Experten). Ich ing für die Zukunft jederzeit widerrufen. Durch den Widerruf der Einwilligung und der Einwilligung bis zum Widerruf erfolgten Verarbeitungen nicht berührt.
einschließlich meiner unter Punkt veröffentlicht wird. Ich kann meine Widerruf der Einwilligung wird die Verarbeitungen nicht berührt.	der Ansprechpartner für diesen Vorschlag darin ein, dass der Vorschlag 2 genannten personenbezogenen Daten auf den Internetseiten des BfArM Einwilligung mit Wirkung für die Zukunft jederzeit widerrufen. Durch den Rechtmäßigkeit der aufgrund der Einwilligung bis zum Widerruf erfolgten wird der Vorschlag ab Seite 4 veröffentlicht.

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

OPS 2025

<u>Bitte beachten Sie:</u> 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) *					
	Κι	urzbeschreibung					
	Do	osis-Staffelung für Botulinumtoxin					
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	schverbände mit schriftlicher Unterstützung					
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					



6.		Vorschlag betrifft ein Verfahren, das durch die Verwendung eines oder mehrerer Arzneimittel charakterisiert oder bei dem für die Durchführung der Prozedur ein Arzneimittel benötigt bzw. eingesetzt wird *
		Nein
	\boxtimes	Ja
	a.	Name des Arzneimittels und des Herstellers (ggf. mehrere. Falls Ihnen ähnliche Produkte bekannt sind, führen Sie diese bitte auch auf.)
		Arzneimittel
		Botulinumtoxin
	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
	Klas	f. inkl. Vorschlag für (neue) Schlüsselnummern, Klassentitel, Inklusiva, Exklusiva, Hinweise und ssifikationsstruktur; bitte geben Sie ggf. auch Synonyme und/oder Neuzuordnungen für das Alphabetische zeichnis an)
	In	haltliche Beschreibung
	Bla inj	otulinumtoxin wird in der Urologie bei überaktiver Blase und verschiedenen Formen der neurogenen asenentleerungsstörung angewendet. Die Substanz wird über eine Blasenspiegelung in die Blasenwand jiziert. Dabei ist die Injektion von 100 - 300 i.E. Botulinumtoxin für diese Fragestellung zugelassen. otulinumtoxin wird in der Dosierung 50 i.E. und 100 i.E. geliefert.
		e Kosten für Botulinumtoxin liegen bei ca. 1000 € je 100 i.E
		e Injektion kann ambulant oder stationär erbracht werden. Die Wirkdauer der Substanz beträgt etwa 6 - 12 onate, so dass bei guter Wirkung die Therapie dann wiederholt werden sollte.
		ezüglich der Dosierung ist bekannt, dass im Laufe der Zeit durch Antikörperbildung ein Gewöhnungseffekt ntritt, der zur Dosissteigerung zwingt.
		e Substanz wird an multiple Stellen der Blasenwand injiziert, was postoperativ zur Makrohämaturie und zur otwendigkeit einer Blasendauerspülung unter stationären Bedinungen zwingen kann.
	Sy	e sehr variablen Medikamentenkosten je nach Dosierung zwischen 1000 € und 3000 € können im DRG- østem nur dann adäquat kalkuliert werden, wenn hier eine Staffelung in der Dosierung möglich ist. Bisher wistiert aber nur ein Code 6-003.8 "Botulinumtoxin" ohne Dosisangabe
		existiert ein Alternativpräparat Dysport, das in der Größe 1:3-5 umzurechnen ist: 100 U. Botulinumtoxin = 00-500 U Dysport.
	Be	eantragt wird eine Unterteilung des Codes:
	6-	003.8 Botulinumtoxin (Analoga sind entsprechend umzurechnen)
	6-	003.80 bis 100 U.
	6-	003.81 101 - 200 U.
	6-	003.82 201 - 300 U

301 U oder mehr

6-003.83



8. Problembeschreibung und Begründung des Vorschlags

a. I	Prob	lem	besc	hrei	bung	*
------	------	-----	------	------	------	---

Problembeschreibung
Die Injektion von Botulinumtoxin in die Blasenwand gehört je nach Dosierung zu den höchsten Medikamentenkosten in der Urologie, wenn man von onkologischen Präparaten absieht. Da die Behandlung gerade bei niedriger Dosierung auch ambulant durchführbar ist, werden die Patienten mit hoher Dosierung 200 U und mehr überwiegend unter stationären Bedingungen im Krankenhaus behandelt. Um dies kenntlich zu machen ist aber eine Abbildung der Dosierung im DRG-Datensatz erforderlich.
hoher Dosierung 200 U und mehr überwiegend unter stationären Bedingungen im Krankenhaus behandelt.

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

Relevanz Entgeltsysteme

Die Kosten für Botulinumtoxin müssen im DRG-System adäquat abgebildet werden. Da die Kosten aber im Einzelfall zwischen 1000 € und 3000 € liegen, ist gegenwärtig die Kalkulation der DRG nur über eine Mischkalkulation möglich. Eine Differenzierung zwischen Fällen mit unterschiedlich hohen Therapiekosten z.B. für die Kalkulation einer Hybrid-DRG ist nur dann möglich, wenn im DRG-Datensatz die Dosis abgebildet werden kann.

Die Fälle finden sich im Wesentlichen in der DRG L06C. Diese ist aber so kalkuliert, dass Patienten, die eine Therapie mit 200 U Botulinumtosin oder mehr benötigen, nicht mehr kostendeckend behandelt werden können. Da bei diesen Patienten aber gerade die meisten Injektionen erforderlich sind, können sie meist nicht ambulant behandelt werden.

Diskutiert wird die Einführung einer Hybrdi-DRG. Diese kann aber bei derart hohen und variablen Medikamentenkosten nur realisiert werden, wenn eine dosisabhängige Differenzierung möglich ist..

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.	. Angaben zu Leitlinien, Literatur, Studienregistern usw. (maximal 5 Angaben)		
	Leitlinien, Literatur, Studienregister		



e. Kosten (ggf. geschätzt) des Verfahrens *

Kosten

1000 € je 100 U Botulinumtoxin. Dosis je Fall 100 bis 300 U

f. Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) *

Kostenunterschiede

g. Fallzahl (ggf. geschätzt), bei der das Verfahren zur Anwendung kommt *

Fallzahl

> 2000 deutschlandweit

h. Inwieweit ist der Vorschlag für die Weiterentwicklung der externen Qualitätssicherung relevant? * (Vorschläge, die die externe Qualitätssicherung betreffen, sollten mit der dafür zuständigen Organisation abgestimmt werden.)

Relevanz Qualitätssicherung

9. Bisherige Kodierung des Verfahrens

(Bitte nennen Sie, falls möglich, die Kodes, die aus klassifikatorischer Sicht unabhängig vom Ergebnis der Gruppierung in Entgeltsystemen zurzeit für das Verfahren anzugeben sind)

Bisherige Kodierung

6-003.8

10. Sonstiges

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

Sonstiges