

Änderungsvorschlag für den OPS 2026

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: ops2026-kurzbezeichnungdesinhalts.docx; kurzbezeichnungdesinhalts sollte nicht länger als 25 Zeichen sein.
 Beispiel: ops2026-komplexkodefruehreha.docx
- 4. Senden Sie Ihren Vorschlag ggf. zusammen mit Stellungnahmen der Fachverbände unter einem prägnanten Betreff als E-Mail-Anhang bis zum **28. Februar 2025** 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.

OPS 2026

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 *	Universitätsklinikum Heidelberg
Offizielles Kürzel der Organisation (sofern vorhanden)	UKHD
Internetadresse der Organisation (sofern vorhanden)	www.klinikum.uni-heidelberg.de
Anrede (inkl. Titel) *	Herr Dr. med.
Name *	Thalheimer
Vorname *	Markus
Straße *	Im Neuenheimer Feld 672
PLZ *	69120
Ort *	Heidelberg
E-Mail *	markus.thalheimer@med.uni-heidelberg.de
Telefon *	06221-567018

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 wird die Rechtmäßigkeit der aufgru	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, und der Arbeitsgruppe OPS sowie ggf. weitere Expertinnen und Experten). Ich ng 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.	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.

OPS 2026

<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.

	Prägnante Kurzbeschreibung Ihres Vorschlags (maximal 85 Zeichen inkl. Leerzeichen) *					
	Kurzbeschreibung Ergänzung neuer Reserveantibiotika in Kapitel 6 Mitwirkung der Fachverbände * (eventuelle Stellungnahme(n) bitte als gesonderte Datei(en) mit dem Vorschlag einreichen, s. a. Hinweise am Anfang des Formulars. Bitte nur eine der beiden nachfolgenden Checkboxen anhaken.)					
	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.					
	sitte entsprechende Fachverbände auflisten:					
	Fachverbände mit schriftlicher Unterstützung					
•	Der Vorschlag betrifft ein Verfahren, das durch die Verwendung eines oder mehrerer Medizinprodukte harakterisiert ist oder bei dem für die Durchführung der Prozedur ein Medizinprodukt benötigt bzw. eingesetzt vird * Nein					
	a. Name des Medizinproduktes und des Herstellers (ggf. mehrere. Falls Ihnen ähnliche Produkte bekannt sind, führen Sie diese bitte auch auf.)					
	Medizinprodukt					
	Medizinprodukt					
	b. Datum der letzten CE-Zertifizierung. Es wird darum gebeten, die CE-Zertifizierung zusammen mit dem Vorschlag zu übersenden oder nachzureichen					
	b. Datum der letzten CE-Zertifizierung. Es wird darum gebeten, die CE-Zertifizierung zusammen mit dem					

OPS 2026

c. Zweckbestimmung laut Gebrauchsanweisung. Es wird darum gebeten, die Gebrauchsanweisung zusammen mit dem Vorschlag zu übersenden oder nachzureichen

	Zweckbestimmung	
6.	,	die Verwendung eines oder mehrerer Arzneimittel charakterisiert edur ein Arzneimittel benötigt bzw. eingesetzt wird st
] Nein	
] Ja	
	a. Name des Arzneimittels und des Herst führen Sie diese bitte auch auf.)	ellers (ggf. mehrere. Falls Ihnen ähnliche Produkte bekannt sind,

Arzneimittel

Exblifep (Wirkstoffkombination Cefepim/Enmetazobactam, Hersteller Advanz Pharma Irland) Vaborem (Wirkstoffkombination Meropenem/Vaborbactam, Hersteller Berlin Pharma AG) Emblaveo (Wirkstoffkombination Aztreonam/Avibactam, Hersteller Pfizer Pharma GmbH)

 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

Exblifep EMA 22.03.2024

Emblaveo EMA 22.04.2024

Vaborem EMA 20.11.2028, Verlängerung 24.07.2023

7. Inhaltliche Beschreibung der klassifikatorischen Änderungen *

(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 des Vorschlags

Für 2024 wurden erstmals Kodes für Reserveantibiotika nach Beschluss des G-BA gemäß § 35a Absatz 1c SGB V in den OPS-Katalog aufgenommen. Seitdem hat der G-BA weitere Wirkstoffkombinationen als Reserveantibiotika bewertet, deren Aufnahme in den OPS-Katalog in Kapitel 6-00g vorgeschlagen wird. Die vorgeschlagenen Dosisstufen orientieren sich an einer Stufe pro Behandlungstag bei normaler Nierenfunktion und sollten bis zur empfohlenen Höchstdauer von max. 14 Tagen differenziert werden. Anmerkungen jeweils in eckigen Klammern. Zulassungen für Kinder und Jugendliche bestehen nicht.

6-00g.6 Aztreonam/Avibactam, parenteral

- .60 6,5g/2,17g bis unter 12,5g/4,17g [inkl. Aufsättigungsdosis]
- .61 18,5g/4,17g bis unter 24,5g/6,17g
- .62 24,5g/6,17g bis unter 30,5g/8,17g usw.
- $\hbox{6-006.7 Cefepim/Enmetazobactam, parenteral}\\$
 - .70 6g/1,5g bis unter 12g/3g



Inhaltliche Beschreibung des Vorschlags

- .71 12g/3g bis unter 18g/4,5g
- .72 18g/4,5g bis 24g/6g usw.

6-006.8 Meropenem/Vaborbactam, parenteral

- .80 2g/2g bis unter 4g/4g
- .81 4g/4g bis unter 6g/6g
- .82 6g/6g bis unter 8g/8g usw.

[dies wären beispielhaft Stufen, die auch bei Tagesdosis von 2g/2g bei Niereninsuffizienz passen würde, aber bis 14 Tage Therapiedauer zu viele Stufen beinhalten würde. Ggf nur Stufen für Nierengesunde]

Gleichzeitig wird beantragt, dass zukünftige Beschlüsse des G-BA gemäß 35a Absatz 1c SGB V zu Reserveantibiotika zur automatischen Aufnahme eines entsprechenden OPS-Kodes für diese(n) Wirkstoff(kombination) führt, ohne dass es eines Vorschlags bedarf.

8. Problembeschreibung und weitere Angaben

Problembeschreibung

a. Problembeschreibung (Begründung) *

Begründung: es wird auf die für 2024 eingereichte Begründung/Beschreibung der DGHO verwiesen. Dieser Vorschlag dient der Ergänzung von Kodes für Reserveantibiotika, die seitdem neu eingeführt bzw. vom G-BA bewertet wurden.

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

Relevanz Entgeltsysteme

bisher erfolgt keine explizite Vergütung der Reserveantibiotika, um keine Fehlanreize zu setzen, die die Resistenzlage verschlechtern würde.

Trotzdem existieren Fälle, in denen die Kosten der Reserveantibiotika zu einer Schieflage in der Vergütung führen können. Hier muss mit dem InEK eine Lösung gefunden werden, die beiden Zielen (Erstattung und Resistenzlage) dient.

OPS 2026

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. <i>A</i>	Angaben zu Leitlinien, Literatur, Studienregistern usw. (maximal 5 Angaben)
Leitl	inien, Literatur, Studienregister
G-BA	ert Koch Institut: Freistellung von Reserveantibiotika von der Nutzenbewertung nach §35 SGB V A-Beschlüsse zu Reserveantibiotika, jeweils aktuelle Fassung A-Beschlüsse zu Reserveantibiotika in Liste XII
e. I	Kosten (ggf. geschätzt) des Verfahrens *
Kost	en e
Bei 1	Tagestherapiekosten von einigen Hundert Euro können bei Reserveantibiotika Fallkosten von mehreren send Euro entstehen.
Bei Taus	Fagestherapiekosten von einigen Hundert Euro können bei Reserveantibiotika Fallkosten von mehreren
Bei Taus	Tagestherapiekosten von einigen Hundert Euro können bei Reserveantibiotika Fallkosten von mehreren send Euro entstehen.
f. I Kost Da ü zwe	Tagestherapiekosten von einigen Hundert Euro können bei Reserveantibiotika Fallkosten von mehreren send Euro entstehen. Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) *
f. Kost Da ü zwei fehle	Tagestherapiekosten von einigen Hundert Euro können bei Reserveantibiotika Fallkosten von mehreren send Euro entstehen. Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) * Genunterschiede Ablicherweise angewendete Standard-Antibiotika Tagestherapiekosten im niedrigen ein- bis istelligen Eurobereich aufweisen, sind diese Antibiotikakosten in vielen aDRGs inkludiert und bei
f. Kost Da ü zwei fehle	Tagestherapiekosten von einigen Hundert Euro können bei Reserveantibiotika Fallkosten von mehreren send Euro entstehen. Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) * senunterschiede siblicherweise angewendete Standard-Antibiotika Tagestherapiekosten im niedrigen ein- bis sistelligen Eurobereich aufweisen, sind diese Antibiotikakosten in vielen aDRGs inkludiert und bei enden Kodes nicht identifizierbar. Fallzahl (ggf. geschätzt), bei der das Verfahren zur Anwendung kommt *
f. Kost Da ü zwei fehle	Tagestherapiekosten von einigen Hundert Euro können bei Reserveantibiotika Fallkosten von mehreren send Euro entstehen. Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) * senunterschiede siblicherweise angewendete Standard-Antibiotika Tagestherapiekosten im niedrigen ein- bis sistelligen Eurobereich aufweisen, sind diese Antibiotikakosten in vielen aDRGs inkludiert und bei enden Kodes nicht identifizierbar. Fallzahl (ggf. geschätzt), bei der das Verfahren zur Anwendung kommt *

Relevanz Qualitätssicherung

abgestimmt werden.)

Für die externe QS besteht eine sehr große Chance, den Einsatz von Reserveantibiotika besser zu überwachen, da je Fall die Wirkstoffe und entsprechende Infektionskodes analysiert werden könnten. Dies würde einen großen Fortschritt in der Überwachung von MRE bedeuten. Zuletzt nahm der Verbrauch an Reserveantibiotika in Deutschlan wieder zu.

Bisher gibt es hierzu nur Landesverfahren in sehr aggregierter Form (z.B. MRE-Verfahren in BW).



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	
6-00g	

10. Sonstiges

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

Sonstiges			