

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.

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

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 *	Psychiatrieverbund Oldenburger Land gGmbH /Karl-Jaspers-Klinik / Universitätsmedizin Oldenburg
Offizielles Kürzel der Organisation (sofern vorhanden)	
Internetadresse der Organisation (sofern vorhanden)	www.kjk.de
Anrede (inkl. Titel) *	Herr
Name *	Bannasch
Vorname *	Jochen
Straße *	Hermann-Ehlers-Str. 7
PLZ *	26160
Ort *	Bad Zwischenahn
E-Mail *	jochen.bannasch@kjk.de
Telefon *	0441 / 9615-680

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 2 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.	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 2026

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	gnante Kurzbeschreibung Ihres Vorschlags (maximal 85 Zeichen inkl. Leerzeichen) st
	Ku	ırzbeschreibung
	OF	PS für die Applikation von Risperidon ISM, parenteral
4.	(eve	wirkung der Fachverbände * entuelle Stellungnahme(n) bitte als gesonderte Datei(en) mit dem Vorschlag einreichen, s. a. Hinweise am Anfang 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.
	Bitte	e entsprechende Fachverbände auflisten:
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
		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. Es wird darum gebeten, die CE-Zertifizierung zusammen mit dem Vorschlag zu übersenden oder nachzureichen
		CE-Zertifizierung CE-Zertifizierung

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

OPS 2026

6.

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

Zweckbestimmung
Der Vorschlag betrifft ein Verfahren, das durch die Verwendung eines oder mehrerer Arzneimittel charakterisie ist oder bei dem für die Durchführung der Prozedur ein Arzneimittel benötigt bzw. eingesetzt wird *
☐ Nein
□ Ja
 Name des Arzneimittels und des Herstellers (ggf. mehrere. Falls Ihnen ähnliche Produkte bekannt sind führen Sie diese bitte auch auf.)
Arzneimittel
Risperidon ISM (Okedi®), ROVI GmbH, 83607 Holzkirchen, Rudolf-Diesel-Ring 6

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

14. Februar 2022, European Medicines Agency

OKEDI wird angewendet zur Behandlung von Schizophrenie bei Erwachsenen, bei denen die Verträglichkeit und Wirksamkeit von oralem Risperidon nachgewiesen ist.

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

Schaffung von OPS-Kodes zur Applikation von Risperidon ISM, parenteral

Die Dosisintervalle wurden so gewählt, dass in den allermeisten Fällen eine differenzierte Abbildung gelingt. Der Preis pro mg unterscheidet sich zwischen den unterschiedlichen verfügbaren Dosierungen kaum.

6-xxx.x Applikation von Risperidon ISM, parenteral

6-xxx.x0 bis 75mg (= 1 x 75mg)

6-xxx.x1 76mg bis 100mg (= 1 x 100mg)

6-xxx.x2 101mg bis 150mg (= 2 x 75mg)

6-xxx.x3 151mg bis 200mg (= 2 x 100mg)

6-xxx.x4 201mg bis 250mg (= 3 x 75mg)

6-xxx.x5 251mg bis 300mg (= 4 x 75mg oder 3 x 100mg)

6-xxx.x6 301mg bis 350mg (existiert nicht)

6-xxx.x7 351mg bis 400mg (= 5 x 75mg oder 4 x 100mg)



Inhaltliche Beschreibung des Vorschlags 6-xxx.x8 401mg bis 450mg (= 6 x 75mg)

6-xxx.x9 451mg bis 500mg (= 7 x 75mg oder 5 x 100mg)	
6-xxx.xa	
Für Paliperidon wurden im OPS konkrete Dosierungsintervalle bis zu 16 Einzelgaben (zu 75mg)	
aufgeführt. Dies entspräche eine Verweildauer von 1,25 Jahren.	
. Problembeschreibung und weitere Angaben	
a. Problembeschreibung (Begründung) *	
Problembeschreibung	
Zur Identifikation von Fällen und zur Abbildung der Mehrkosten über ein Zusatzentgelt (wird beim	
InEK beantragt) bedarf es entsprechender OPS-Kodes	
Aktuell gibt es nur für ein Depot (Paliperidon) einen OPS Code - womit einseitige Anreize	
geschaffen werden	
b. Inwieweit ist der Vorschlag für die Weiterentwicklung der Entgeltsysteme relevant? st	
Relevanz Entgeltsysteme	
Reduktion der ökonomischen Anreize auf die Auswahl des Präparates. Wichtig zum Abbau von	
Wettbewerbsverzerrungen. Beseitigung der Unterfinanzierung durch ein Zusatzentgelt	
Wettbewerbsverzerrungen. Beseitigung der Unterfinanzierung durch ein Zusatzentgelt	
Wettbewerbsverzerrungen. Beseitigung der Unterfinanzierung durch ein Zusatzentgelt	
Wettbewerbsverzerrungen. Beseitigung der Unterfinanzierung durch ein Zusatzentgelt	
Wettbewerbsverzerrungen. Beseitigung der Unterfinanzierung durch ein Zusatzentgelt	
Wettbewerbsverzerrungen. Beseitigung der Unterfinanzierung durch ein Zusatzentgelt	
Wettbewerbsverzerrungen. Beseitigung der Unterfinanzierung durch ein Zusatzentgelt	



c.	Verbreitung des Verfahrens *
	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)
Lei	tlinien, Literatur, Studienregister
S3-	Leitlinie Schizophrenie, AWMF-Register Nr. 038-009, Stand: 15.03.2019 (derzeit in
Üb	erarbeitung), Empfehlungen 38 und 39. Risperidon ISM wird hier nicht explizit erwähnt, da die
Lei	stlinie mehrere Jahre vor der Zulassung verfasst wurde. Die neue Leitlinie wird mit hoher
Sic	herheit auch Risperidon ISM aufführen.
e.	Kosten (ggf. geschätzt) des Verfahrens *
Ко	sten
AV	P/UVP gem. Roter Liste: 602,90 € (75mg) und 795,41 € (100mg), d.h. ca. 8,04 - 7,95 €/mg
f.	P/UVP gem. Roter Liste: 602,90 € (75mg) und 795,41 € (100mg), d.h. ca. 8,04 - 7,95 €/mg Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) *
f.	
f.	Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) *
f.	Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) *
f. Ko AV	Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) * stenunterschiede P/UVP für Xeplion 75mg (OPS 6-006.a0) gem. Roter Liste: 602,96, d.h. 8,04 €/mg
f. Ko AV	Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) * stenunterschiede P/UVP für Xeplion 75mg (OPS 6-006.a0) gem. Roter Liste: 602,96, d.h. 8,04 €/mg Fallzahl (ggf. geschätzt), bei der das Verfahren zur Anwendung kommt *
f. Ko AV g. Fal 20	Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) * stenunterschiede P/UVP für Xeplion 75mg (OPS 6-006.a0) gem. Roter Liste: 602,96, d.h. 8,04 €/mg Fallzahl (ggf. geschätzt), bei der das Verfahren zur Anwendung kommt *
f. Ko AV g. Fal 20 Fel	Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) * stenunterschiede P/UVP für Xeplion 75mg (OPS 6-006.a0) gem. Roter Liste: 602,96, d.h. 8,04 €/mg Fallzahl (ggf. geschätzt), bei der das Verfahren zur Anwendung kommt * Izahl 9 Kliniken haben für 2025 einen NUB-Antrag für Risperidon ISM gestellt. Die Zulassung ist im
f. Ko AV g. Fal 20 Fel Pa h. (Vor	Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) * stenunterschiede P/UVP für Xeplion 75mg (OPS 6-006.a0) gem. Roter Liste: 602,96, d.h. 8,04 €/mg Fallzahl (ggf. geschätzt), bei der das Verfahren zur Anwendung kommt * Izahl 9 Kliniken haben für 2025 einen NUB-Antrag für Risperidon ISM gestellt. Die Zulassung ist im bruar 2022 erfolgt.
f. Ko AVV g. Fal 20 Fel Pa h. (Vorabge)	Kostenunterschiede (ggf. geschätzt) zu bestehenden, vergleichbaren Verfahren (Schlüsselnummern) * stenunterschiede P/UVP für Xeplion 75mg (OPS 6-006.a0) gem. Roter Liste: 602,96, d.h. 8,04 €/mg Fallzahl (ggf. geschätzt), bei der das Verfahren zur Anwendung kommt * Izahl 9 Kliniken haben für 2025 einen NUB-Antrag für Risperidon ISM gestellt. Die Zulassung ist im oruar 2022 erfolgt. Iiperidon wurde 2023 bei ca. 75 Fällen verschlüsselt Inwieweit ist der Vorschlag für die Weiterentwicklung der externen Qualitätssicherung relevant? * schläge, die die externe Qualitätssicherung betreffen, sollten mit der dafür zuständigen Organisation



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

nicht möglich

10. Sonstiges

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

Sonstiges

Antrag muss in Kooperation mit dem InEK umgesetzt werden.