



OPS-Kodierung der Endoluminalen Vakuumtherapie mit
Endo- und Eso-SPONGE®

OPS-Kodierung der Endoluminalen Vakuumtherapie mit Endo- und Eso-SPONGE®

nach OPS-Katalog Version 2017 des Deutschen Instituts für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI)

5-916.a ANLAGE ODER WECHSEL EINES SYSTEMS ZUR VAKUUMTHERAPIE

HINWEIS:

Die Angabe dieses Kodes ist an die Durchführung unter Operationsbedingungen mit Anästhesie gebunden (Ausnahmen: Es liegt eine neurologisch bedingte Analgesie vor oder es erfolgt eine endoösophageale oder endorektale Anwendung einer Vakuumtherapie).

Bei einer Entfernung mit Debridement ist ein Kode aus den Bereichen 5-850 ff., 5-869.1 oder 5-896 ff. zu verwenden. Die Dauer der Anwendung der Vakuumtherapie ist gesondert zu kodieren (8-190.2 ff., 8-190.3 ff.)¹

¹ Quelle: DIMDI / OPS Version 2017

<https://www.dimdi.de/static/de/klassi/ops/kodesuche/onlinefassungen/opshtml2017/block-5-89...5-92.htm#code5-916>

5-916.a4 ENDOREKTAL Endo-SPONGE® KIT



Inkl.: Endorektale Vakuumtherapie zur Behandlung von Anastomoseninsuffizienzen nach tiefer anteriorer Rektumresektion bei lokaler Peritonitis mit einspiegelbarer Wundhöhle

5-916.a6 ENDOÖSOPHAGEAL Eso-SPONGE® KIT



AESCULAP® – a B. Braun brand

Aesculap AG | Am Aesculap-Platz | 78532 Tuttlingen | Deutschland
Tel. 07461 95-0 | Fax 07461 95-2600 | www.aesculap.de

Die Hauptproduktmarke „Aesculap“ und die Produktmarken „Endo-SPONGE“ und „Eso-SPONGE“ sind eingetragene Marken der Aesculap AG.

Technische Änderungen vorbehalten. Dieser Prospekt darf ausschließlich zur Information über unsere Erzeugnisse verwendet werden. Nachdruck, auch auszugsweise, verboten.