

Endo- und Eso-SPONGE®

für OPS-Kodierung der
Endoluminalen Vakuumtherapie

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:

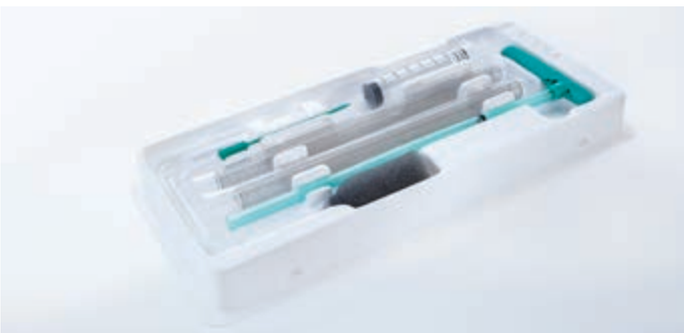
Die Angabe dieses Codes ist an die Durchführung unter Operationsbedingungen mit Anästhesie gebunden (Ausnahmen: Es liegt eine neurologisch bedingte Analgesie vor oder es erfolgt eine endoösophageale oder endorektale Anwendung einer Vakuumtherapie).

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

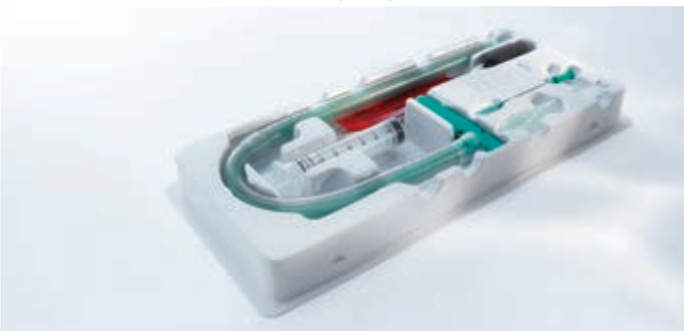
<https://www.dimdi.de/static/de/klassi/ops/kodesuche/onlinefassungen/opshtml2017/block-5-89...5-92.htm#code5-916>

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



B. Braun Deutschland GmbH & Co. KG | Tel.: (0 56 61) 9147-70 00 | E-Mail: info.de@bbraun.com | www.bbraun.de
Betriebsstätte: Tuttlingen | Am Aesculap-Platz | 78532 Tuttlingen

Hersteller nach MDD 93/42/EWG:

Aesculap AG | Am Aesculap-Platz | 78532 Tuttlingen | Deutschland

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.

Nr. 4008146 Stand: 05/2023