

KV HESSEN | Europa-Allee 90 | 60486 Frankfurt

Kassenärztliche Vereinigung Hessen
Qualitätssicherung
Substitution & weitere Genehmigungen
Europa-Allee 90
60486 Frankfurt



KASSENÄRZTLICHE
VEREINIGUNG
HESSEN

Diagnostik und Therapie schlafbezogener Atmungsstörungen

Bestätigung der apparativen Ausstattung durch den Hersteller / Lieferanten

Anlage zum Antrag auf Erteilung einer Genehmigung zur Durchführung und Abrechnung der **kardiorespiratorischen Polygraphie** nach der Gebührenordnungsposition **30900 EBM**

Hinweis: In diesem Formular gelten grammatikalisch maskuline oder feminine Personenbezeichnungen jeweils gleichermaßen für Personen weiblichen und männlichen Geschlechts.

Bitte füllen Sie den Antrag möglichst vollständig und in Druckbuchstaben aus. Sie erleichtern uns damit die Antragsbearbeitung.

Vielen Dank für Ihre Unterstützung! Bei Fragen helfen wir Ihnen gerne weiter.

Qualitätssicherung
Substitution & weitere Genehmigungen

Heike Sentner
Tel 069 24741-6649
Fax 069 24741-68819
qs.fb1.5@kvhessen.de

Kassenärztliche Vereinigung Hessen
Körperschaft des öffentlichen Rechts
Europa-Allee 90 | 60486 Frankfurt
Postfach 15 02 04 | 60062 Frankfurt
www.kvhessen.de

Wir bestätigen hiermit, dass das nachstehend aufgeführte Gerät den Anforderungen an die apparative Ausstattung der seit 01.04.2005 geltenden Qualitätssicherungsvereinbarung gemäß § 135 Abs. 2 SGB V zur Diagnostik und Therapie schlafbezogener Atmungsstörungen in der derzeit gültigen Fassung entspricht.

Persönliche Angaben

Benutzer des Gerätes _____

Anschrift _____

Eigentümer des Gerätes _____

Standort des Gerätes _____

Hersteller/Lieferant _____

Gerätebeschreibung und Baujahr _____

Seriennummer _____

Das Gerät wird/wurde am _____ an den Betreiber ausgeliefert.

Apparative Voraussetzungen zur Durchführung der kardiorespiratorischen Polygraphie

Die sachgerechte Durchführung der Polygraphie nach der Gebührenordnungsposition 30900 EBM erfordert die Verwendung von Geräten, die geeignet sind, die klinisch relevanten Parameter abzuleiten. Die Geräte müssen so ausgestattet sein, dass mindestens folgende Messungen durchgeführt und die dazugehörigen Messgrößen über einen Zeitraum von mindestens sechs Stunden simultan auf einem Datenträger registriert werden können:

- Registrierung der Atmung (Atemfluss, Schnarchgeräusche)
- Oxymetrie (Sättigung des oxygenierbaren Hämoglobins)
- Aufzeichnung der Herzfrequenz (z. B. mittels EKG oder pulsoxymetrischer Puls-messung)
- Aufzeichnung der Körperlage
- Messung der abdominalen und thorakalen Atembewegungen
- Maskendruckmessung (bei Überdrucktherapie mit CPAP- oder verwandten Gerä-ten)
- Die abgeleiteten Rohdaten stehen für eine visuelle Auswertung zur Verfügung.

Bestätigung des Herstellers / Lieferanten

Hiermit wird bestätigt, dass das aufgeführte Gerät die Anforderungen nach § 5 der Qualitätssicherungsvereinbarung gemäß § 135 Abs. 2 SGB V zur Diagnostik und Therapie schlafbezogener Atmungsstörungen vom 01.04.2005 erfüllt.

.....
Ort, Datum

.....
Unterschrift und Stempel des Herstellers/Lieferanten

Stand: 01.01.2020