



Addendum

„Aktualisierung Hersteller, Entfernung auslösender OPS-Kodes und Deaktivierung einer Regel“ zur XML-Spezifikation V3.1.3

Version	1.0
Klassifizierung	S1 - öffentlich
Status	freigegeben
Gültig ab	07.11.2025

Herausgegeben von:

Referat 126 – Implantateregister Deutschland
Bundesministerium für Gesundheit

<https://www.bundesgesundheitsministerium.de/implantateregister-deutschland.html>

Rochusstraße 1, 53123 Bonn
Postanschrift: 53107 Bonn

Helpdesk der Register- und Vertrauensstelle:

[Kontaktformular](#)

helpdesk-registerstelle-ird@bmg.bund.de



Inhaltsverzeichnis

1. Einführung.....	2
2. Neuer Eintrag in der Werteliste Kat_AK_Hersteller.....	2
3. Neuer Eintrag in der Werteliste Kat_EP_Hersteller.....	2
4. Entfernung auslösender OPS-Kodes.....	2
5. Ergänzung eines OPS-Kodes in der Positivliste	3
6. Deaktivierung von Regel B314	3

1. Einführung

Einem Platzhalterwert in der Liste der Aortenklappenprothesen-Hersteller sowie einem Platzhalterwert in der Liste der Endoprothesen-Hersteller wird jeweils ein neuer Wert zugewiesen. Zudem werden weitere allograftbezogene OPS-Kodes aus der Liste der auslösenden OPS-Kodes für Aortenklappenprothesen entfernt. Der OPS-Positivliste wurde ein OPS-Kode hinzugefügt. Des Weiteren wird die Regel B314 für alle Versionen 3.1.x deaktiviert.

Die Änderungen der auslösenden OPS-Kodes und der OPS-Positivliste sind ab dem 17.11.2025 in der RU und PU verfügbar. Alle weiteren Änderungen sind bereits in der RU und PU verfügbar.

2. Neuer Eintrag in der Werteliste Kat_AK_Hersteller

Der Wert 0330015 wird dem Hersteller „Vascular Innovations“ zugewiesen.

3. Neuer Eintrag in der Werteliste Kat_EP_Hersteller

Der Wert 0230060 wird dem Hersteller „Bioimpianti Italy“ zugewiesen.

4. Entfernung auslösender OPS-Kodes

Die folgenden allograftbezogenen OPS-Kodes werden aus der Liste der auslösenden OPS-Kodes für Aortenklappenprothesen entfernt – zusätzlich zu den in der Patchversion 3.1.3 bereits entfernten drei OPS-Kodes 5-351.01, 5-351.07 und 5-351.08:

- 5-352.09
- 5-358.01
- 5-358.09



- 5-358.0c

Meldungen, die einen dieser sieben auslösenden OPS-Kodes enthalten, werden wir im laufenden Meldejahr 2025 an der Schnittstelle weiterhin entgegennehmen, um Abwärtskompatibilität sicherzustellen. Da unser aktuelles Datenmodell nicht auf die Erfassung allograftbezogener Maßnahmen ausgelegt ist und um zu vermeiden, dass den Gesundheitseinrichtungen dadurch Erfassungsschwierigkeiten entstehen, **bitten wir jedoch ausdrücklich, diese OPS-Kodes aus der Liste der auslösenden OPS-Kodes zu entfernen.**

Die OPS-Kodes 5-352.08 und 5-352.0b für heterogene Wechsel mit Explantation eines Xenotransplantats/einer Kunstprothese und Implantation eines Allografts bleiben Teil der Liste der auslösenden OPS-Kodes. Um die Implantation eines Allografts im Rahmen eines heterogenen Wechsels melden zu können, wurde einzig für diesen Zweck ein Produkt in unserer Produktdatenbank ergänzt. Dieses Produkt ist mit folgenden Angaben zu finden:

- Hersteller: „sonstiger“ (Katalogwert: 0330042)
- Referenz: „IRDALLOGRAFT“

5. Ergänzung eines OPS-Kodes in der Positivliste

Der OPS-Kode 5-995 für den vorzeitigen Abbruch einer Operation wird in der OPS-Positivliste für alle drei Implantattypen ergänzt.

6. Deaktivierung von Regel B314

Die Regel B314 wird deaktiviert. Sie betraf das Vorhandensein eines Artikeltyps bei allen Produkten im Rahmen von konventionellen Eingriffen.

Diese Änderung betrifft alle Versionen 3.1.x.