

Addenda zur XML-Spezifikation V4.1.1

Version	5.0
Klassifizierung	S1 - öffentlich
Status	freigegeben
Gültig ab	15.04.2026

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.....	3
2. Neuer Eintrag in Implantat_Herstellerlisten (Herstellerliste_Endoprothese).....	3
3. Neuer Eintrag in der Werteliste Kat_BI_ZubehoerHersteller.....	3
4. Korrektur der Datenvalidierung.....	3
5. Textänderung in Ausfüllhinweisen	3
6. Änderung des Fehlerniveaus dreier Regeln.....	3
7. Korrektur der Implementierungshilfe.....	4
8. Entfernung eines auslösenden OPS-Kodes.....	4

1. Einführung

Es wird ein Hersteller in der Herstellerliste_Endoprothesen ergänzt. Zudem wird einem Platzhalterwert in der Liste der Brustimplantat-Zubehör-Hersteller ein neuer Wert zugewiesen. Außerdem werden in der Datenvalidierung fehlende Existenzbedingungen ergänzt und fehlerhafte korrigiert. In drei Ausfüllhinweisen wird der Hinweistext angepasst. Des Weiteren wird zwei Regeln das Fehlerniveau „Warning“ zugewiesen. In der Implementierungshilfe werden Korrekturen und entsprechende Änderungen durchgeführt. Zusätzlich wird ein OPS-Kode aus der Liste der auslösenden OPS-Kodes für Aortenklappenprothesen entfernt.

In der vorliegenden Addenda Version 5.0 wird zusätzlich der Regel P157 das Fehlerniveau „warning“ zugewiesen und der Meldungstext entsprechend angepasst. Die Änderungen sind bereits in der RU und PU verfügbar.

2. Neuer Eintrag in Implantat_Herstellerlisten (Herstellerliste_Endoprothese)

Der Wert 0230061 wird dem Hersteller „Groupe Lépine“ zugewiesen.

3. Neuer Eintrag in der Werteliste Kat_BI_ZubehoerHersteller

Der Wert 0131011 wird dem Hersteller „Serag Wiessner“ zugewiesen.

4. Korrektur der Datenvalidierung

Es werden fehlende Existenzbedingungen im Reiter „Kerndatensatz“ der Datenvalidierung ergänzt. Zudem werden in den Reitern „Ergänzungsdaten BI“ und „Ergänzungsdaten AK“ fehlende Existenzbedingungen ergänzt und fehlerhafte korrigiert. In dem Reiter „Ergänzungsdaten EP“ wurden fehlerhafte Existenzbedingungen korrigiert.

5. Textänderung in Ausfüllhinweisen

Für drei Felder des Implantattyps Aortenklappenprothesen wurde der Hinweistext konkretisiert

- OAK_RapidPacingVorSchluessel\$AK.xhtml
- OAK_RapidPacingNachSchluessel\$AK.xhtml
- OAK_RapidPacingIntraSchluessel\$AK.xhtml

6. Änderung des Fehlerniveaus dreier Regeln

Den Regeln B172, B173 und P157 wird statt des Fehlerniveaus „error“ das Fehlerniveau „warning“ zugewiesen. Der Meldungstext der Regel P157 wird entsprechend angepasst.



7. Korrektur der Implementierungshilfe

Es wurden Korrekturen an der Implementierungshilfe durchgeführt.

8. Entfernung eines auslösenden OPS-Kodes

Der folgende OPS-Kode wird aus der Liste der auslösenden OPS-Kodes für Aortenklappenprothesen entfernt:

- 5-358.0x

Meldungen, die diesen auslösenden OPS-Kode enthalten, werden wir im laufenden Meldejahr 2026 sowie für das Meldejahr 2025 an der Schnittstelle weiterhin entgegennehmen, um Abwärtskompatibilität sicherzustellen.