# Anhang 1 der Krankenpflege-Leistungsverordnung (KLV)

Ausgabe vom 1. Januar 2021

Verordnung des EDI vom 29. September 1995 über Leistungen in der obligatorischen Krankenpflegeversicherung (Krankenpflege-Leistungsverordnung, KLV) SR 832.112.31

Anhang 1<sup>1</sup> (Art. 1)

### Anhang 1 KLV

# Vergütungspflicht der obligatorischen Krankenpflegeversicherung für bestimmte ärztliche Leistungen

Ausgabe vom 1. Januar 2021

berücksichtigt die vom Eidgenössischen Departement des Innern (EDI) beschlossenen Änderungen vom 30. November 2020 (AS 2020 2858, Nr. 163 vom 21. Dezember 2020)

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> In der Amtlichen Sammlung (AS) nicht veröffentlicht. Einsehbar unter der Internetadresse des Bundesamtes für Gesundheit (BAG): <a href="www.bag.admin.ch">www.bag.admin.ch</a> > Versicherungen > Krankenversicherung > Leistungen und Tarife > Ärztliche Leistungen > Anhang 1 der KLV

#### Inhaltsverzeichnis

1 Chirurgie	4
1.1 Allgemein	4
1.2 Transplantationschirurgie	6
1.3 Orthopädie, Traumatologie	8
1.4 Urologie und Proktologie	10
2 Innere Medizin	13
2.1 Allgemein	13
2.2 Herz- und Kreislauferkrankungen, Intensivmedizin	19
2.3 Neurologie inkl. Schmerztherapie und Anästhesie	21
2.4 Physikalische Medizin, Rheumatologie	26
2.5 Krebsbehandlung	27
3 Gynäkologie und Geburtshilfe, Reproduktionsmedizin	30
4 Pädiatrie, Kinderpsychiatrie	32
5 Dermatologie	34
6 Ophthalmologie	35
7 Oto-Rhino-Laryngologie	37
8 Psychiatrie	38
9 Radiologie	40
9.1 Röntgendiagnostik	40
9.2 Andere bildgebende Verfahren	41
9.3 Interventionelle Radiologie und Strahlentherapie	44
10 Komplementärmedizin	47
11 Rehabilitation	48

## 1 Chirurgie

1.1 Allgemein

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Operative Mammarekonstruktion	Ja	Zur Herstellung der physischen und psychischen Integrität der Patientin nach medizinisch indizierter Brustamputation oder teilweiser Brustentfernung.	23.8.1984/ 1.3.1995/ 1.1.2015
Operative Reduktion der gesunden Brust bei Brustamputation oder teilweiser Brustentfernung der erkrankten Brust	Ja	Zur Behebung einer Brustasymmetrie und Herstellung der physischen und psychischen Integrität der Patientin	1.1.2015/ 1.1.2018
Operative Adipositasbehandlung	Ja	Der Patient oder die Patientin hat einen Body-Mass- Index (BMI) von mehr als 35.  Eine zweijährige adäquate Therapie zur Gewichtsreduktion war erfolglos. Indikationsstellung, Durchführung, Qualitätssicherung und Nachkontrollen gemäss den Medizinischen Richtlinien der «Swiss Society for the Study of Morbid Obesity and Metabolic Disorders» (SMOB) vom 31. Oktober 2017² zur operativen Behandlung von Übergewicht. Durchführung an Zentren, die aufgrund ihrer Organisation und ihres Personals in der Lage sind, bei der operativen Adipositasbehandlung die Medizinischen Richtlinien der SMOB vom 31. Oktober 2017 zu respektieren. Bei Zentren, die von der SMOB nach den Administrative Richtlinien der SMOB vom 31. Oktober 2017 anerkannt sind, wird davon ausgegangen, dass diese Voraussetzung erfüllt ist. Soll der Eingriff in einem Zentrum durchgeführt werden, das von der SMOB nicht anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2000/ 1.1.2004/ 1.1.2005/ 1.1.2007/ 1.7.2009/ 1.1.2011/ 1.1.2014/ 1.1.2018
Metabolische Chirurgie	Ja	In Evaluation  Der Patient oder die Patientin hat einen schlecht einstellbaren Diabetes mellitus Typ 2 und einen Body-Mass-Index (BMI) von 30 – 35. Der Diabetes mellitus Typ 2 lässt sich aufgrund eines ungenügenden Ansprechens auf eine nicht-chirurgische leitlinienkonforme Therapie über eine Dauer von mindestens 12 Monaten nicht suffizient einstellen.  Indikationsstellung, Durchführung, Qualitätssicherung und Nachkontrollen gemäss den Medizinischen Richtlinien der «Swiss Society for the Study of Morbid Obesity and Metabolic Disorders» (SMOB) vom 31. Oktober 2017³ zur operativen Behandlung von Übergewicht.  Durchführung an Zentren, die aufgrund ihrer Organisation und ihres Personals in der Lage sind, die medizinischen Richtlinien der SMOB vom 31. Oktober 2017 zu respektieren.  Bei Zentren, die von der SMOB nach den Administrative Richtlinien der SMOB vom 31. Oktober	1.1.2021 bis 31.12.2025

Das Dokument ist einsehbar unter: <u>www.bag.admin.ch/ref</u>

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		2017 anerkannt sind, wird davon ausgegangen, dass diese Voraussetzung erfüllt ist.	
		Soll der Eingriff in einem Zentrum durchgeführt werden, das von der SMOB nicht anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	
Adipositasbehandlung mit Magenballons	Nein		25.8.1988
Endovenöse Thermo-Ablation von	Ja	Mit Radiofrequenz oder Laser	1.7.2002/
Stammvenen bei Varikose		Durch Ärzte und Ärztinnen mit einer Weiterbildung, die dem Fähigkeitsprogramm Endovenöse thermische Ablation von Stammvenen bei Varikose vom 1. Januar 2016, revidiert am 29. September 2016 <sup>4</sup> , entspricht	1.1.2004/ 1.1.2016/ 1.1.2021
Mechanisch-chemische endovenöse Therapie von Varizen vom Typ Clarivein®	Nein		1.7.2013

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>

1.2 Transplantationschirurgie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Isolierte Nierentransplantation	Ja	Eingeschlossen ist die Operation beim Spender oder der Spenderin samt der Behandlung allfälliger Komplikationen sowie die Leistungen nach Artikel 14 Absätze 1 und 2 des Transplantationsgesetzes vom 8. Oktober 2004 <sup>5</sup> und nach Artikel 12 der Transplantationsverordnung vom 16. März 2007 <sup>6</sup> . Ausgeschlossen ist eine Haftung des Versicherers des Empfängers oder der Empfängerin beim allfälligen Tod des Spenders oder der Spenderin.	25.3.1971/ 23.3.1972/ 1.8.2008
Isolierte Herztransplantation	Ja	Bei schweren, unheilbaren Herzkrankheiten wie insbesondere ischämischer Kardiopathie, idiopathischer Kardiomyopathie, Herzmissbildungen und maligner Arrhythmie.	31.8.1989
Isolierte Nicht-Lebend- Lungentransplantation	Ja	Bei Patienten und Patientinnen im Endstadium einer chronischen Lungenerkrankung.	1.1.2003/ 1.4.2020
Herz-Lungentransplantation	Nein		31.8.1989/ 1.4.1994
Isolierte Lebertransplantation	Ja		31.8.1989/ 1.3.1995/ 1.4.2020
Lebend-Lebertransplantation	Ja	Eingeschlossen ist die Operation beim Spender oder der Spenderin samt der Behandlung allfälliger Komplikationen sowie die Leistungen nach Artikel 14 Absätze 1 und 2 des Transplantationsgesetzes und nach Artikel 12 der Transplantationsverordnung. Ausgeschlossen ist eine Haftung des Versicherers des Empfängers oder der Empfängerin beim allfälligen Tod des Spenders oder der Spenderin.	1.7.2002/ 1.1.2003/ 1.1.2005/ 1.7.2005/ 1.7.2008/ 1.1.2012/ 1.4.2020
Kombinierte (simultane) Pankreas- und Nierentransplantation	Ja		1.1.2003/ 1.4.2020
Pankreas- nach Nierentransplantation	Ja		1.7.2010/ 1.4.2020
Isolierte Pankreastransplantation	Ja		31.8.1989/ 1.4.1994/ 1.7.2002/ 1.7.2010/ 1.4.2020
Kombinierte simultane Insel- und Nierentransplantation	Ja		1.7.2010/ 1.4.2020
Insel- nach Nierentransplantation	Ja		1.7.2010/ 1.4.2020
Isolierte Allotransplantation der Langerhans'schen Inseln	Ja		1.7.2002/ 1.7.2010/ 1.4.2020
Isolierte Dünndarmtransplantation	Ja		1.7.2002/ 1.7.2010/ 1.4.2020
Leber-Dünndarm- und multiviszerale Transplantation	Ja		1.7.2002/ 1.7.2010/ 1.4.2020

SR **810.21** SR **810.211** 

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Hautautograft mit gezüchteten Keratinozyten	Ja	Bei Erwachsenen:  - Verbrennungen von 70 % oder mehr der gesamten Körperoberfläche  - tiefe Verbrennungen von 50 % oder mehr der gesamten Körperoberfläche Bei Kindern:  - Verbrennungen von 50 % oder mehr der gesamten Körperoberfläche  - tiefe Verbrennungen von 40 % oder mehr der gesamten Körperoberfläche	1.1.1997/ 1.1.2001
Autologe Fetttransplantation zur Korrektur konnataler, krankheitsbedingter und posttraumatischer Defekte	Ja	Durch Fachärzte und Fachärztinnen für Plastische, Rekonstruktive und Ästhetische Chirurgie. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.8.2016/ 1.7.2018
Autologe Fetttransplantation zur postoperativen Rekonstruktion der Mamma	Ja	In Evaluation Als ergänzende Massnahme zur Massnahme «Operative Mammarekonstruktion» nach Ziff. 1.1. Durch Fachärzte und Fachärztinnen für Plastische, Rekonstruktive und Ästhetische Chirurgie. Maximal drei Sitzungen und keine erneuten späteren Behandlungen mit autologer Fetttransplantation	1.7.2018 bis 30.6.2023

1.3 Orthopädie, Traumatologie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Arthrosebehandlung mit intraartikulärer Injektion eines künstlichen Gleitmittels	Nein		25.3.1971
Arthrosebehandlung mit intraartikulärer Injektion von Teflon oder Silikon als «Gleitmittel»	Nein		12.5.1977
Mischinjektion mit Jodoformöl zur Arthrosebehandlung	Nein		1.1.1997
Extrakorporale Stosswellentherapie (ESWT) am Bewegungsapparat	Nein		1.1.1997/ 1.1.2000/ 1.1.2002
Radiale Stosswellentherapie	Nein		1.1.2004
Osteochondrale Mosaikplastik zur Deckung von Knorpel-Knochen- Defekten	Ja	Zur Behandlung von posttraumatischen Knorpel- Knochenläsionen am Kniegelenk mit maximal 2 cm <sup>2</sup> Ausdehnung. Zur Behandlung von Knorpel- Knochenläsionen bei Osteochondrosis Dissecans im Kniegelenk. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2002/ 1.1.2017/ 1.1.2021
Autologe Chondrozytentransplantation	Ja	In Evaluation  Zur Behandlung von posttraumatischen Knorpelläsionen am Kniegelenk. Gemäss den Empfehlungen und der Liste der Indikationen und Kontraindikationen der Medizinaltarif-Kommission UVG (MTK) vom 10. Dezember 2019 (Faktenblatt Nr. 2019.147.829.01-1 <sup>7</sup> ).  Zur Behandlung von Knorpelläsionen bei Osteochondrosis Dissecans im Kniegelenk. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2002/ 1.1.2004/ 1.1.2017 1.1.2020/ 1.1.2021 bis 31.12.202
Viskosupplementation zur Arthrosebehandlung	Nein		1.7.2002/ 1.1.2003/ 1.1.2004/ 1.1.2007
Ballon-Kyphoplastie zur Behandlung von Wirbelkörperfrakturen	Ja	Frische schmerzhafte Wirbelkörperfrakturen, die nicht auf eine Behandlung mit Analgetika ansprechen und eine Deformität aufweisen, die korrigiert werden muss. Indikationsstellung gemäss den Leitlinien der Schweizerischen Gesellschaft für Spinale Chirurgie vom 23. September 2004 <sup>8</sup> .  Durchführung der Operation nur durch einen qualifizierten Chirurgen. Bei den durch die Schweizerische Gesellschaft für Spinale Chirurgie, die Schweizerische Gesellschaft für Orthopädie und die Schweizerische Gesellschaft für Neurochirurgie	1.1.2004/ 1.1.2005/ 1.1.2008/ 1.1.2011/ 1.1.2013

<sup>-</sup>

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
 Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		anerkannten Chirurgen wird davon ausgegangen, dass sie entsprechend qualifiziert sind.  Soll der Eingriff durch einen Chirurgen oder eine Chirurgin durchgeführt werden, der oder die nicht von der Schweizerischen Gesellschaft für Spinale Chirurgie, der Schweizerischen Gesellschaft für Orthopädie und der Schweizerische Gesellschaft für Neurochirurgie anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der	
		Vertrauensärztin berücksichtigt.	
Plättchen-Gel bei Knie- Totalprothese	Nein		1.1.2006
Kollagen-Meniskus-Implantat	Nein		1.8.2008
Laser-Meniscectomie	Nein		1.1.2006

1.4 Urologie und Proktologie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Uroflowmetrie (Messung des Urinflusses mit kurvenmässiger Registrierung)	Ja		3.12.1981/ 1.1.2012
Extrakorporale Stosswellenlithotripsie (ESWL), Nierensteinzertrümmerung	Ja	Indikationen: ESWL eignet sich: a. bei Harnsteinen des Nierenbeckens, b. bei Harnsteinen des Nierenkelches, c. bei Harnsteinen des Ureters, falls die konservative Behandlung jeweils erfolglos geblieben ist und wegen der Lage, der Form und der Grösse des Steines ein Spontanabgang als unwahrscheinlich beurteilt wird. Die mit der speziellen Lagerung des Patienten oder der Patientin verbundenen erhöhten Risiken bei der Narkose erfordern eine besonders kompetente fachliche und apparative Betreuung während der Narkose (spezielle Ausbildung der Ärzte und Ärztinnen sowie der Narkosegehilfen und -gehilfinnen und adäquate Überwachungsgeräte).	22.8.1985/ 1.8.2006
Operative Behandlung bei Erektionsstörungen			
- Penisprothese	Nein		1.1.1993/ 1.4.1994
- Revaskularisationschirurgie	Nein		1.1.1993/ 1.4.1994
Embolisationsbehandlung bei Varikozele testis			
<ul> <li>mittels Verödungs- oder Coilmethode</li> </ul>	Ja		1.3.1995
- mittels Balloons oder Mikrocoils	Nein		1.3.1995
Transurethrale ultraschallgesteuerte laserinduzierte Prostatektomie	Nein		1.1.1997
Hochenergie Transurethrale Mikrowellentherapie (HE-TUMT)	Nein		1.1.2004
Elektrische Neuromodulation der sakralen Spinalnerven mit einem implantierbaren Gerät zur Behandlung von Harninkontinenz oder Blasenentleerungsstörungen	Ja	Als Zweitlinien- oder Drittlinien-Therapie nach Ausschöpfen konservativer Massnahmen und Erwägung nicht- resp. minimal-invasiver Therapie-Optionen (tibiale / pudendale Nervenstimulation, OnabotulinumtoxinA-Injektionen in den Detrusor)  Indikationsstellung, Durchführung, Nachkontrollen und Qualitätssicherung gemäss den Richtlinien Sakrale Neuromodulation der «Swiss Society for Sacral Neuromodulation (SSSNM)» vom 9. April 2020.  Die Indikationsstellung sowie Eingriffe (Implantation der Elektroden und des Neuromodulators) dürfen ausschliesslich durch Fachärztinnen und Fachärzte für Urologie mit Schwerpunkt Neuro-Urologie	1.7.2000/ 1.7.2002/ 1.1.2005/ 1.1.2008/ 1.7.2020

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		(Weiterbildungsprogramm vom 1. Juli 2014, revidiert am 19. Oktober 2017 <sup>9</sup> ) erfolgen.	
		Durchführung an Zentren, die aufgrund ihrer Organisation und ihres Personals die Richtlinien der SSSNM vom 9. April 2020 erfüllen. Bei Zentren, die von der SSSNM anerkannt sind, wird davon ausgegangen, dass diese Voraussetzung erfüllt ist.	
		Soll der Eingriff in einem Zentrum durchgeführt werden, das von der SSSNM nicht anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Kostengutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	
Elektrische Neuromodulation der sakralen Spinalnerven mit einem implantierbaren Gerät zur Behandlung der Stuhlinkontinenz	Ja	Nach erfolgloser konservativer und/oder chirurgischer Behandlung (inklusive Rehabilitation). Indikationsstellung, Durchführung, Nachkontrollen und Qualitätssicherung gemäss den Richtlinien Sak-rale Neuromodulation der «Swiss Society for Sacral Neuromodulation (SSSNM)» vom 9. April 2020.	1.1.2003/ 1.1.2008/ 1.7.2020
		Die Indikationsstellung sowie Eingriffe (Implantation der Elektroden und des Neuromodulators) dürfen ausschliesslich durch Fachärztinnen und Fachärzte für Chirurgie mit Schwerpunkt Viszeralchirurgie (Weiterbildungsprogramm vom 1. Januar 2020 <sup>10</sup> ) erfolgen.	
		Durchführung an Zentren, die aufgrund ihrer Organisation und ihres Personals die Richtlinien der SSSNM vom 9. April 2020 erfüllen. Bei Zentren, die von der SSSNM anerkannt sind, wird davon ausgegangen, dass diese Voraussetzung erfüllt ist.	
		Soll der Eingriff in einem Zentrum durchgeführt werden, das von der SSSNM nicht anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Kostengutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	
Perkutane Elektroneuromodulation des Tibialnervs mit Nadelelektroden	Ja	Zur Behandlung der idiopathischen hyperaktiven Blase oder der Stuhlinkontinenz	1.3.2019/ 1.7.2019
		Nach Ausschöpfen konservativer Therapieoptionen Indikationsstellung und Durchführung ausschliesslich durch Fachärzte und Fachärztinnen für Urologie oder für Gynäkologie und Geburtshilfe mit Schwerpunkt Urogynäkologie (Weiterbildungsprogramm vom 1. Januar 2016, revidiert am 16. Februar 2017 <sup>11</sup> ) (bei hyperaktiver Blase) oder für Gastroenterologie oder für Chirurgie mit Schwerpunkt Viszeralchirurgie (Weiterbildungsprogramm vom 1. Januar 2020) (bei Stuhlinkontinenz)	
Repetitive periphere Magnetstimulation (rPMS, Magnetic Innervation Therapy) des Beckenbodens bei Urin- Inkontinenz	Nein		1.7.2017

<sup>9</sup> 

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a> 10

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Behandlung von Blasenspeicherstörung durch zystoskopische Injektion von Botulinumtoxin Typ A in die Blasenwand	Ja	<ul> <li>Nach Ausschöpfung konservativer Therapieoptionen.</li> <li>Bei folgenden Indikationen:         <ul> <li>Harninkontinenz infolge neurogener</li> <li>Detrusorhyperaktivität in Zusammenhang mit einer neurologischen Erkrankung bei Erwachsenen, sofern die Behandlung durch Fachärzte und Fachärztinnen für Urologie durchgeführt wird</li> </ul> </li> <li>idiopathische hyperaktive Blase bei Erwachsenen, sofern die Behandlung durch Fachärzte und Fachärztinnen für Urologie oder für Gynäkologie und Geburtshilfe mit Schwerpunkt Urogynäkologie (Weiterbildungsprogramm vom 1. Januar 2016, revidiert am 16. Februar 2017) durchgeführt wird.</li> </ul>	1.1.2007/ 1.8.2008/ 1.7.2013/ 1.1.2014/ 1.1.2015/ 15.7.2015/ 1.8.2016
Urologische Stents	Ja	Wenn ein chirurgischer Eingriff aufgrund von Komorbidität oder schwerer körperlicher Beeinträchtigung oder aus technischen Gründen kontraindiziert ist.	1.8.2007
Hoch intensiver fokussierter Ultraschall (HIFU) zur Behandlung des Prostatakarzinoms	Nein		1.7.2009
Transurethrale photoselektive Vaporisation der Prostata (PVP) mittels Laser	Ja	Beim symptomatischen Prostataobstruktionssyndrom.	1.7.2011

#### 2 Innere Medizin

2.1 Allgemein

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Ozon-Injektions-Therapie	Nein		13.5.1976
Hyperbare Sauerstofftherapie	Ja	Bei  - chronischen Bestrahlungsschäden und Bestrahlungsspätschäden	1.4.1994
		<ul><li>akuter Osteomyelitis am Kiefer</li><li>chronischer Osteomyelitis</li></ul>	1.9.1988
		<ul> <li>diabetischem Fusssyndrom im Stadium ≥2B nach der Wagner-Armstrong-Klassifikation</li> </ul>	1.7.2011
		<ul> <li>Dekompressionskrankheit, sofern der Unfallbegriff nicht erfüllt ist. Durchführung im Ausland, wenn der Transport zur nächsten hyperbaren Druckkammer innerhalb der Schweiz nicht schnell und schonend genug gewährleistet werden kann. In den Zentren gemäss dem «Merkblatt für Rettungsdienste» von Divers Alert Network (DAN) und REGA.<sup>12</sup></li> </ul>	1.1.2006/ 1.7.2011
	Nein	akuter idiopathischer Hörsturz	1.1.2016
Frischzellentherapie	Nein		1.1.1976
Serocytotherapie	Nein		3.12.1981
Behandlung der Adipositas	Ja	<ul> <li>bei Übergewicht von 20 Prozent oder mehr</li> <li>bei Übergewicht und konkomittierender Krankheit, welche durch die Gewichtsreduktion günstig beeinflusst werden kann</li> </ul>	7.3.1974
durch Amphetaminderivate	Nein		1.1.1993
<ul> <li>durch Schilddrüsenhormon</li> </ul>	Nein		7.3.1974
<ul> <li>durch Diuretika</li> </ul>	Nein		7.3.1974
<ul> <li>durch Chorion-Gonadotropin-In- jektionen</li> </ul>	Nein		7.3.1974
Hämodialyse in Heimbehandlung	Ja		27.11.1975
Enterale Ernährung zu Hause	Ja	Wenn eine ausreichende perorale sonden freie Ernährung ausgeschlossen ist.	1.3.1995
Sondenfreie enterale Ernährung zu Hause	Ja	Indikationsstellung gemäss den «Richtlinien der Gesellschaft für klinische Ernährung der Schweiz (GESKES) über Home Care, künstliche Ernährung zu Hause» 13 vom Januar 2013.	1.7.2002/ 1.7.2012/ 1.7.2013
Parenterale Ernährung zu Hause	Ja		1.3.1995
LDL-Apherese	Ja	Bei homozygoter familiärer Hypercholesterinämie.  Durchführung in einem Zentrum, das über die nötige Infrastruktur und Erfahrung verfügt.	25.8.1988/ 1.1.2005
	Nein	Bei heterozygoter familiärer Hypercholesterinämie.	1.1.1993/ 1.3.1995/ 1.1.2005

<sup>12</sup> Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>

<sup>13</sup> 

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
	Nein	Bei therapierefraktärer Hypercholesterinämie.	1.1.2007
Hämatopoïetische Stammzell- Transplantation		In den von der Gruppe «Swiss Blood Stem Cell Transplantation and Cellular Therapy» (SBST) anerkannten Zentren.  Durchführung gemäss den von «The Joint	1.8.2008/ 1.1.2011/ 1.7.2013/ 1.3.2019
		Accreditation Committee-ISCT & EBMT (JACIE)» und der «Foundation for the Accreditation of Cellular Therapy (Fact)» herausgegebenen Normen: «FACT-JACIE International Standards for hematopoietic Cellular Therapy Product Collection, Processing and Administration», 7. Ausgabe vom März 2018 <sup>14</sup> .	
		Eingeschlossen ist die Operation beim Spender oder der Spenderin samt der Behandlung allfälliger Komplikationen sowie die Leistungen nach Artikel 14 Absätze 1 und 2 des Transplantationsgesetzes vom 8. Oktober 2004 <sup>15</sup> und nach Artikel 12 der Transplantationsverordnung vom 16. März 2007 <sup>16</sup> .	
		Ausgeschlossen ist eine Haftung des Versicherers des Empfängers oder der Empfängerin beim allfälligen Tod des Spenders oder der Spenderin.	
- autolog	Ja	<ul> <li>bei Lymphomen</li> <li>bei akuter lymphatischer Leukämie</li> <li>bei akuter myeloischer Leukämie</li> <li>beim multiplen Myelom</li> <li>beim Neuroblastom</li> <li>beim Medulloblastom</li> <li>beim Keimzelltumor</li> <li>bei der systemischen Sklerose</li> </ul>	1.1.1997/ 1.1.2013/ 1.1.2018
	Ja	Im Rahmen von klinischen Studien:  – beim Ewing-Sarkom  – bei Weichteilsarkomen  – beim Wilms-Tumor	1.1.2002/ 1.1.2008/ 1.1.2013/ 1.1.2018 bis 31.12.2022
	Ja	In prospektiven kontrollierten klinischen Multizenterstudien:  – bei Autoimmunerkrankungen ausser systemischer Sklerose, Multipler Sklerose, Morbus Crohn, Diabetes Mellitus  Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2002/ 1.1.2008/ 1.1.2013/ 1.1.2018 bis 31.12.2022
		Nach erfolgloser konventioneller Therapie oder bei Progression der Erkrankung.	
	Ja	In Evaluation  — bei Multipler Sklerose  Am Universitätsspital Zürich im Rahmen einer Registerstudie.	1.7.2018 bis 30.6.2024
		Indikationsstellung durch interdisziplinäres MS- Stammzell-Transplantationsboard des Universitätsspitals Zürich.	

<sup>14</sup> Die Dokumente sind einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

<sup>15</sup> 

SR **810.21** SR **810.211** 16

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
	Nein	<ul> <li>im Rückfall einer akuten myeloischen Leukämie</li> <li>im Rückfall einer akuten lymphatischen Leukämie</li> <li>beim Mammakarzinom</li> <li>beim kleinzelligen Bronchuskarzinom</li> <li>bei kongenitalen Erkrankungen</li> <li>beim Ovarialkarzinom</li> <li>bei seltenen soliden Tumoren im Kindesalter</li> <li>bei myelodysplastischen Syndromen</li> <li>bei der chronisch myeloischen Leukämie</li> <li>bei Morbus Crohn</li> <li>bei Diabetes mellitus</li> </ul>	1.1.1997/ 1.1.2008/ 1.1.2013/ 1.1.2018
– allogen	Ja	<ul> <li>bei akuter myeloischer Leukämie</li> <li>bei akuter lymphatischer Leukämie</li> <li>bei der chronischen myeloischen Leukämie</li> <li>beim myelodysplastischen Syndrom</li> <li>bei der aplastischen Anämie</li> <li>bei Immundefekten und Inborn errors</li> <li>bei der Thalassämie und der Sichelzellanämie</li> <li>beim multiplen Myelom</li> <li>bei lymphatischen Krankheiten (Hodgkin's, Non-Hodgkin's, chronisch lymphatische Leukämie).</li> </ul>	1.1.1997/ 1.1.2013/ 1.1.2018
	Ja	In prospektiven kontrollierten klinischen Multizenterstudien:  – bei Autoimmunerkrankungen.  Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.  Nach erfolgloser konventioneller Therapie oder bei Progression der Erkrankung.	1.1.2002/ 1.1.2008/ 1.1.2013/ 1.1.2018 bis 31.12.2022
	Nein	<ul> <li>bei soliden Tumoren</li> <li>beim Melanom</li> <li>beim Mammakarzinom</li> <li>beim Nierenzellkarzinom</li> <li>bei rheumatoider Arthritis.</li> </ul>	1.1.1997/ 1.1.2002/ 1.1.2008/ 1.1.2013/ 1.1.2018
Gallensteinzertrümmerung	Ja	Intrahepatische Gallensteine; extrahepatische Gallensteine im Bereich des Pankreas und des Choledochus.	1.4.1994
		Gallenblasensteine bei inoperablen Patienten und Patientinnen (auch laparoskopische Cholezystektomie ausgeschlossen).	
Polysomnographie Polygraphie	Ja	Bei dringender Verdachtsdiagnose auf:  Schlafapnoesyndrom  periodische Beinbewegungen im Schlaf  Narkolepsie, wenn die klinische Diagnose unsicher ist  ernsthafte Parasomnie (epileptische nächtliche Dystonie oder gewalttätiges Verhalten im Schlaf), wenn die Diagnose unsicher ist und daraus therapeutische Konsequenzen erwachsen.	1.3.1995/ 1.1.1997/ 1.1.2002/ 1.7.2017/ 1.7.2020

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		Indikationsstellung und Durchführung in Zentren, die die Anforderungen der Richtlinien zur Anerkennung von Zentren für Schlaf-medizin und für die Erteilung des Zertifikates zur Durchführung von respiratorischen Polygraphien» vom 1. Januar 2019 <sup>17</sup> der «Swiss Society for Sleep Research, Sleep Medicine and Chronobiology» (SSSSC) erfüllen.	
		Bei den von der SSSC anerkannten Zentren wird davon ausgegangen, dass sie diese Anforderungen erfüllen.	
		Soll die Untersuchung in einem Zentrum durchgeführt werden, das von der SSSSC nicht anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	
	Nein	Routineabklärung der vorübergehenden und der chronischen Insomnie, der Fibrositis und des Chronic Fatigue Syndrome	1.1.1997
	Nein	Bei dringender Verdachtsdiagnose auf:  – eine Ein- und Durchschlafstörung, wenn die initiale Diagnose unsicher ist und die Behandlung, ob verhaltensmässig oder medikamentös, nicht erfolgreich ist;  – persistierende zirkadiane Rhythmusstörung, wenn die klinische Diagnose unsicher ist.	1.1.1997/ 1.1.2002/ 1.4.2003
	Nein	Bei Geschwistern von Säuglingen, die am Sudden Infant Syndrome (SIDS) verstorben sind.	1.7.2011
Polygraphie	Ja	Bei dringender Verdachtsdiagnose auf Schlafapnoe-Syndrom.  Durchführung nur durch Facharzt oder Fachärztin Pneumologie oder Oto-Rhino-Laryngologie, dessen oder deren Ausbildung in und praktische Erfahrung mit Respiratorischer Polygraphie die Anforderungen der «Richtlinien zur Anerkennung von Zentren für Schlafmedizin und für die Erteilung des Zertifikates zur Durchführung von respiratorischen Polygraphien» vom 1. Januar 2019 <sup>18</sup> der «Swiss Society for Sleep Research, Sleep Medicine and Chronobiology» (SSSC) oder der «Richtlinien für die Erteilung eines Zertifikats für die Durchführung von respiratorischen Polygraphien durch ORL-Ärzte» der Schweizerischen Gesellschaft für Oto-Rhino-Laryngologie, Hals- und Gesichtschirurgie (SGORL) vom 26. März 2015 <sup>19</sup> erfüllen.  Bei den Fachärzten und Fachärztinnen (Pneumologie oder ORL), die von der Schweizerischen Gesellschaft für Pneumologie (SGP) oder der SGORL anerkannt sind, wird davon ausgegangen, dass sie diese Voraussetzungen erfüllen.  Soll die Untersuchung von einem Facharzt oder einer Fachärztin durchgeführt werden, der oder die nicht	1.7.2002/ 1.1.2006/ 1.1.2012/ 15.7.2015/ 1.7.2017/ 1.7.2020

<sup>17</sup> 

Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

<sup>18</sup> 

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a> 19

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	
Multiple-Sleep Latency-Test	Ja	Indikationsstellung und Durchführung in Zentren, die die Anforderungen der «Richtlinien zur Anerkennung von Zentren für Schlaf-medizin und für die Erteilung des Zertifikates zur Durchführung von respiratorischen Polygraphien» vom 1. Januar 2019 <sup>20</sup> der SSSC erfüllen.	1.1.2000/ 1.7.2017/ 1.7.2020
		Bei den von der SSSSC anerkannten Zentren wird davon ausgegangen, dass sie diese Anforderungen erfüllen.	
		Soll die Untersuchung in einem nicht von der SSSC anerkannten Zentrum durchgeführt werden, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	
Maintenance-of-Wakefulness-Test	Ja	Indikationsstellung und Durchführung in Zentren, die die Anforderungen der «Richtlinien zur Anerkennung von Zentren für Schlaf-medizin und für die Erteilung des Zertifikates zur Durchführung von respiratorischen Polygraphien» vom 1. Januar 2019 <sup>21</sup> der SSSC erfüllen.	1.1.2000/ 1.7.2017/ 1.7.2020
		Bei den von der SSSSC anerkannten Zentren wird davon ausgegangen, dass sie diese Anforderungen erfüllen.	
		Soll die Untersuchung in einem nicht von der SSSC anerkannten Zentrum durchgeführt werden, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	
Aktigraphie	Ja	Indikationsstellung und Durchführung in Zentren, die die Anforderungen der «Richtlinien zur Anerkennung von Zentren für Schlaf-medizin und für die Erteilung des Zertifikates zur Durchführung von respiratorischen Polygraphien» vom 1. Januar 2019 <sup>22</sup> der SSSC erfüllen.	1.1.2000/ 1.7.2017/ 1.7.2020
		Bei den von der SSSC anerkannten Zentren wird davon ausgegangen, dass sie diese Anforderungen erfüllen.	
		Soll die Untersuchung in einem nicht von der SSSC anerkannten Zentrum durchgeführt, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes	
		oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	
Atemtest mit Harnstoff 13C zum Nachweis von Helicobacter pylori	Ja		16.9.1998/ 1.1.2001
Impfung mit dendritischen Zellen zur Behandlung des fortgeschrittenen Melanoms	Nein		1.7.2002

<sup>20</sup> 

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a> 21

<sup>22</sup> 

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Kalorimetrie und/oder Ganzkörpermessung im Rahmen der Adipositasbehandlung	Nein		1.1.2004
Kapselendoskopie	Ja	<ul> <li>Zur Abklärung des Dünndarms vom Ligamentum Treitz bis zur Ileozökalklappe bei         <ul> <li>Blutungen unbekannter Ursache</li> <li>chronisch entzündlichen Erkrankungen des Dünndarms.</li> </ul> </li> <li>Nach vorgängig durchgeführter negativer Gastroskopie und Kolonoskopie.</li> <li>Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.</li> </ul>	1.1.2004/ 1.1.2006
Extrakorporelle Photopherese	Ja	Beim kutanen T-Zell-Lymphom (Sézary-Syndrom oder erythrodermatische Mycosis Fungoides Stadium IIIA, IIIB, IV).	1.1.1997/ 1.7.2020
	Ja	Bei Graft-Versus-Host-Disease, wenn die vorausgegangene konventionelle Therapie (z.B. Kortikosteroide) erfolglos war.	1.1.2009/ 1.1.2012
	Ja	In Evaluation  Nach einer Lungentransplantation nur bei Bronchiolitis-obliterans-Syndrom, wenn augmentierte Immunsuppression sowie ein Behandlungsversuch mit Makroliden erfolglos waren.	1.1.2009/ 1.8.2016 1.1.2020 bis 31.12.2021

2.2 Herz- und Kreislauferkrankungen, Intensivmedizin

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Sauerstoff-Insufflation	Nein		27.6.1968
Implantierbares Ereignisrekordersystem zur Erstellung eines subkutanen Elektrokardiogramms	Ja		1.1.2001/ 1.1.2018
Telefonische Überwachung von Pacemaker-Patienten und - Patientinnen	Nein		12.05.1977
Telemedizin bei kardiologischen rhythmologischen Implantaten	Ja		1.7.2010/ 1.7.2012/ 1.1.2015
Intraaortale Ballonpumpe in der interventionellen Kardiologie	Ja		1.1.1997
Transmyokardiale Laser- Revaskularisation	Nein		1.1.2000
Kardiale Resynchronisations- therapie auf Basis eines Dreikammer-Schrittmachers, Implantation und Aggregatwechsel	Ja	Bei schwerer, therapierefraktärer chronischer Herzinsuffizienz mit ventrikulärer Asynchronie.  Unter folgenden Voraussetzungen:  Schwere chronische Herzinsuffizienz (NYHA III oder IV) mit einer linksventrikulären Auswurffraktion ≤35% trotz adäquater medikamentöser Therapie  Linksschenkelblock mit QRS-Verbreiterung auf ≥130 Millisekunden  Abklärung und Implantation nur an qualifizierten Kardiologiezentren, die über ein interdisziplinäres Team mit der erforderlichen elektrophysiologischen Kompetenz und der notwendigen Infrastruktur (Echokardiographie, Programmierkonsole, Herzkatheterlabor) verfügen.	1.1.2003/ 1.1.2004
Intrakoronare Brachytherapie	Nein		1.1.2003
Implantation von beschichteten Koronarstents	Ja		1.1.2005
Koronarangioplastie mit einem Paclitaxel freisetzenden Ballonkatheter	Ja	Indikationen:  – In-Stent-Restenosen  – Stenosen bei kleinen Herzkranzgefässen	1.7.2012
Perkutane interventionelle Behandlung der schweren Mitralklappeninsuffizienz	Ja	Bei inoperablen Patientinnen und Patienten mit einer schweren Mitralklappeninsuffizienz (prädiktive Mortalität von 10%–15% innerhalb von einem Jahr) und geeigneter Herzklappenmorphologie. Teilnahme am «Mitra Swiss Registry»	1.1.2013
Transkatheter Aortenklappenimplantation (TAVI) bei Patienten und Patientinnen mit schwerer Aortenstenose, die nicht operiert werden können oder ein hohes Operationsrisiko (Mor-	Ja	Unter folgenden (kumulativ erfüllten) Voraussetzungen:  1. Indikationsstellung und Durchführung gemäss den europäischen Richtlinien «2017 ESC/EACTS Guidelines foren the management of valvular heart	1.7.2013/ 1.1.2019 1.7.2019/ 1.7.2020

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
talitätsrisiko gemäss Risikoscore der Society of Thoracic Surgeons bzw. EuroScore II von ≥ 8%) auf- weisen		<ul> <li>disease» vom 26. August 2017<sup>23</sup> durchgeführt werden.</li> <li>2. Das TAVI-Verfahren darf nur in Institutionen vorgenommen werden, die vor Ort herzchirurgische Eingriffe durchführen.</li> <li>3. Der Entscheid, ob ein Patient oder eine Patientin für das TAVI-Verfahren zugelassen wird, muss in jedem Fall durch das Herzteam (Heart Team) getroffen werden, dem mindestens folgende Spezialisten und Spezialistinnen angehören: zwei Fachärzte oder Fachärztinnen für Kardiologie, davon eine Person mit Spezialisierung in der interventionellen Kardiologie und Ausbildung für TAVI-Eingriffe, sowie je ein Facharzt oder eine Fachärztin für Herzchirurgie und für Anästhesie.</li> <li>4. Alle Zentren, die TAVI-Verfahren durchführen, haben die diesbezüglichen Daten an das SWISS TAVI Registry weiterzuleiten.</li> </ul>	
Transkatheter Aortenklappenimplantation (TAVI) bei Patienten und Patientinnen mit schwerer Aortenstenose, die ein mittleres Operationsrisiko (Mortalitätsrisiko gemäss Risikoscore der Society of Thoracic Surgeons bzw. EuroScore II von 4 - 8%) aufweisen	Ja	In Evaluation. Unter folgenden (kumulativ erfüllten) Voraussetzungen:  1. Indikationsstellung und Durchführung gemäss den europäischen Richtlinien «2017 ESC/EACTS Guidelines for the management of valvular heart disease» vom 26. August 2017 <sup>24</sup> .  2. Das TAVI-Verfahren darf nur in Institutionen vorgenommen werden, die vor Ort herzchirurgische Eingriffe durchführen.  3. Der Entscheid, ob ein Patient oder eine Patientin für das TAVI-Verfahren zugelassen wird, muss in jedem Fall durch das Herzteam (Heart Team) getroffen werden, dem mindestens folgende Spezialisten und Spezialistinnen angehören: zwei Fachärzte oder Fachärztinnen für Kardiologie, davon eine Person mit Spezialisierung in der interventionellen Kardiologie und Ausbildung für TAVI-Eingriffe, sowie je ein Facharzt oder eine Fachärztin für Herzchirurgie und für Anästhesie.  4. Alle Zentren, die TAVI-Verfahren durchführen, haben die diesbezüglichen Daten an das SWISS TAVI Registry weiterzuleiten.	1.7.2020 bis 30.6.2023
Transkatheter Aortenklappenimplantation (TAVI) bei Patienten und Patientinnen mit schwerer Aortenstenose, die ein niedriges Operationsrisiko (Mortalitätsrisiko gemäss Risikoscore der Society of Thoracic Surgeons bzw. EuroScore II von < 4%) aufweisen	Nein		1.7.2020
Elektrostimulation der Barorezeptoren mittels implantiertem Neurostimulator	Nein		1.4.2020

Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Phonokardiographie / akustischer Schnelltest	Nein		1.1.2021

2.3 Neurologie inkl. Schmerztherapie und Anästhesie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Elektrostimulation des Rückenmarks durch die Implantation eines Neurostimulationssystems	Ja	Behandlung schwerer chronischer Schmerzzustände, vor allem Schmerzen vom Typ der Deafferentation (Phantomschmerzen), Status nach Diskushernie mit Wurzelverwachsungen und entsprechenden Sensibilitätsausfällen in den Dermatomen, Kausalgie, vor allem auch Plexusfibrosen nach Bestrahlung (Mammakarzinom), wenn eine strenge Indikation erstellt wurde und ein Test mit perkutaner Elektrode stattgefunden hat. Der Wechsel des Pulsgenerators gehört zur Pflichtleistung.	21.4.1983/ 1.3.1995
Elektrostimulation tiefer Hirnstrukturen durch Implantation eines Neurostimulationssystems	Ja	Behandlung schwerer chronischer Schmerzen vom Typ der Deafferentation zentraler Ursache (z.B. Hirn-/Rückenmarksläsionen, intraduraler Nervenausriss), wenn eine strenge Indikation erstellt wurde und ein Test mit perkutaner Elektrode stattgefunden hat. Der Wechsel des Pulsgenerators gehört zur Pflichtleistung. Behandlung schwerer Dystonien mit ungenügender Symptomkontrolle durch medikamentöse Therapie. Abklärung und Durchführung in spezialisierten Zentren, die über die notwendige Infrastruktur verfügen (stereotaktische Neurochirurgie, Neurologie mit Spezialgebiet Bewegungsstörungen, Neuroradiologie).	1.3.1995/ 1.7.2011
Elektrische Neuromodulation der Beckennerven mit einem implantierbaren Gerät durch Laparoskopie (LION-Prozedur: Laparoscopic Implantation of Neuroprothesis)	Nein		1.7.2013/ 1.7.2014
Stereotaktische Operationen zur Behandlung der chronischen therapie-resistenten parkinsonschen Krankheit (Radiofrequenzläsionen und chronische Stimulationen im Pallidum, Thalamus und Subthalamus)	Ja	Etablierte Diagnose einer idiopathischen parkinsonschen Krankheit. Progredienz der Krankheitssymptome über mindestens 2 Jahre. Ungenügende Symptomkontrolle durch Dopamin-Behandlung (off-Phänomen, on/off-Fluktuationen, on-Dyskinesien). Abklärung und Durchführung in spezialisierten Zentren, welche über die notwendigen Infrastrukturen verfügen (funktionelle Neurochirurgie, Neurologie, Neuroradiologie).	1.7.2000
Stereotaktische Operation (Radiofrequenzläsionen und chronische Stimulation des Thalamus) zur Behandlung des chronischen, therapieresistenten, nicht parkinsonschen Tremors	Ja	Etablierte Diagnose eines nicht parkinsonschen Tremors, Progredienz der Symptome über mindestens 2 Jahre; ungenügende Symptomkontrolle durch medikamentöse Behandlung. Abklärung und Durchführung in spezialisierten Zentren, die über die nötigen Infrastrukturen verfügen (funktionelle Neurochirurgie, Neurologie, neurologische Elektrophysiologie, Neuroradiologie).	1.7.2002

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Fokussierte Ultraschalltherapie im Pallidum, Thalamus und Subthalamus	Ja	Zur Behandlung bei etablierter Diagnose eines nicht- parkinsonschen Tremors, Progredienz der Symptome über mindestens 2 Jahre, ungenügende Symptomkontrolle durch medikamentöse Behandlung.	15.7.2015/ 1.7.2020
	Ja	In Evaluation.  Zur Behandlung bei etablierter Diagnose einer idiopathischen parkinsonschen Krankheit, Progredienz der Krankheitssymptome über mindestens 2 Jahre, Ungenügende Symptomkontrolle durch Dopamin-Behandlung (Off-Phänomen, On-/Off-Fluktuationen, On-Dyskinesien)  Führen eines Evaluationsregisters	15.7.2015/ 1.7.2020 bis 31.12.2021
	Ja	In Evaluation.  Zur Behandlung bei schweren chronischen therapieresistenten neuropathischen Schmerzen.  Führen eines Evaluationsregisters	15.7.2015/ 1.7.2020/ 1.1.2021 bis 31.12.2025
Periphere Nervenstimulation der Okzipitalnerven	Ja	Bei therapierefraktärer chronischer Migräne gemäss den Diagnosekriterien der International Headache Society (International classification of headache disorders, 2nd edition, Cephalalgia 2004 (suppl 1) IHS ICHD-II code 1.5.1). <sup>25</sup>	1.7.2014
Motorisch evozierte Potenziale als Gegenstand neurologischer Spezialuntersuchungen	Ja	Diagnostik neurologischer Krankheiten. Durch Ärztinnen und Ärzte mit einer Weiterbildung gemäss Fähigkeitsprogramm Elektroencephalographie (SGKN) vom 1. Januar 2016, revidiert am 12. März 2020 <sup>26</sup> , oder gemäss Fähigkeitsprogramm Elektroneuromyographie (SGKN) vom 1. Januar 2016, revidiert am 12. März 2020 <sup>27</sup>	1.1.1999/ 1.1.2021
Resektive kurative «Herdchirurgie» der Epilepsie	Ja	<ul> <li>Indikation:</li> <li>Nachweis des Vorliegens einer «Herdepilepsie»</li> <li>Schwere Beeinträchtigung des Patienten oder der Patientin durch das Anfallsleiden</li> <li>Nachgewiesene Pharmakotherapieresistenz</li> <li>Abklärung und Durchführung an einem Epilepsiezentrum, das über die nötige diagnostische Infrastruktur, insbesondere Elektrophysiologie, MRI, über Neuropsychologie sowie über die chirurgisch-therapeutische Erfahrung und adäquate</li> <li>Nachbehandlungsmöglichkeiten verfügt</li> </ul>	1.1.1996/ 1.8.2006
Palliative Chirurgie der Epilepsie durch:  - Balkendurchtrennung  - Multiple subapiale Operation nach Morell-Whisler  - Vagusstimulation	Ja	Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.  Sofern die Abklärung ergibt, dass eine kurative «Herdchirurgie» nicht indiziert ist und mit einem palliativen Verfahren eine verbesserte Anfallskontrolle und Lebensqualität ermöglicht wird.  Abklärung und Durchführung an einem Epilepsiezentrum, das über die nötige diagnostische	1.1.1996/ 1.7.2002/ 1.1.2005/ 1.8.2006/ 1.1.2009

<sup>25</sup> 

Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

<sup>26</sup> Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a> 27

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		über Neuropsychologie sowie über die chirurgisch- therapeutische Erfahrung und adäquate Nachbehandlungsmöglichkeiten verfügt.	
Laser-Diskushernienoperation; Laser-Diskusdekompression	Nein		1.1.1997
Intradiskale elektrothermale Therapie	Nein		1.1.2004
Kryoneurolyse	Nein	Bei der Behandlung von Schmerzen der lumbalen intervertebralen Gelenke.	1.1.1997
Denervation der Facettengelenke mittels Radiofrequenztherapie	Nein		1.1.2004/ 1.1.2005
Spondylodese mittels Diskuskäfigen oder Knochentransplantat	Ja	Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.  Instabilität der Wirbelsäule mit Diskushernie, Diskushernienrezidiv oder Stenose bei Patienten oder Patientinnen mit therapieresistenten invalidisierenden spondylogenen oder radikulären Schmerzen, bedingt durch klinisch und radiologisch nachgewiesene instabile, degenerative Pathologien der Wirbelsäule  nach Misserfolg einer hinteren Spondylodese mit Pedikelschraubensystem	1.1.1999/ 1.1.2002/ 1.7.2002/ 1.1.2004
Prothesen der zervikalen Bandscheiben	Ja	Indikation:  Symptomatische degenerative Erkrankung der Bandscheiben der Halswirbelsäule.  Eine 3-monatige konservative Therapie war erfolglos. Ausnahmen sind Patienten und Patientinnen mit degenerativen Erkrankungen der Halswirbelsäule, die auch unter stationären Therapiebedingungen an nicht beherrschbaren Schmerzzuständen leiden oder bei denen trotz konservativer Therapie progrediente neurologische Ausfälle auftreten.  Degeneration von maximal zwei Segmenten keine primäre segmentale Kyphose  Beachtung der allgemeinen Kontraindikationen.  Durchführung der Operation nur durch einen qualifizierten Chirurgen oder eine qualifizierte Chirurgin. Bei den durch die Schweizerische Gesellschaft für Spinale Chirurgie, die Schweizerische Gesellschaft für Neurochirurgie anerkannten Chirurgen und Chirurginnen wird davon ausgegangen, dass sie entsprechend qualifiziert sind.  Soll der Eingriff durch einen Chirurgen oder eine Chirurgin durchgeführt werden, der oder die nicht von der Schweizerischen Gesellschaft für Orthopädie oder der Schweizerischen Gesellschaft für Neurochirurgie anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2004/ 1.1.2005/ 1.1.2008/ 1.1.2009/ 1.7.2009/ 1.1.2011/ 1.1.2012/ 1.7.2017

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Prothesen der lumbalen Bandscheiben	Ja	Indikation:  Symptomatische degenerative Erkrankung der Bandscheiben der Lendenwirbelsäule.  Eine 6-monatige konservative Therapie war erfolglos. Ausnahmen sind Patienten und Patientinnen mit degenerativen Erkrankungen der Lendenwirbelsäule, die auch unter stationären Therapiebedingungen an nicht beherrschbaren Schmerzzuständen leiden.  Degeneration von maximal zwei Segmenten keine primäre Facettengelenksarthrose  Beachtung der allgemeinen Kontraindikationen.  Durchführung der Operation nur durch einen qualifizierten Chirurgen oder eine qualifizierte Chirurgin. Bei den durch die Schweizerische Gesellschaft für Spinale Chirurgie, die Schweizerische Gesellschaft für Neurochirurgie anerkannten Chirurgen und Chirurginnen wird davon ausgegangen, dass sie entsprechend qualifiziert sind.  Soll der Eingriff durch einen Chirurgen oder eine Chirurgin durchgeführt werden, der oder die nicht von der Schweizerischen Gesellschaft für Orthopädie oder der Schweizerischen Gesellschaft für Neurochirurgie anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2004/ 1.1.2005/ 1.1.2008/ 1.1.2009/ 1.7.2009/ 1.1.2011/ 1.1.2012/ 1.7.2017
Interspinöse dynamische Stabilisierung der Wirbelsäule	Ja	Indikation:  Dynamische Spinalstenose, Spinalstenose mit Dekompression, Diskushernienrezidiv mit Dekompression und Facettenhyperpressions- Syndrom.  Durchführung der Operation nur durch einen qualifizierten Chirurgen oder eine qualifizierte Chirurgin. Bei den durch die Schweizerische Gesellschaft für Spinale Chirurgie, die Schweizerische Gesellschaft für Orthopädie oder die Schweizerische Gesellschaft für Neurochirurgie anerkannten Chirurgen und Chirurginnen wird davon ausgegangen, dass sie entsprechend qualifiziert sind.  Soll der Eingriff durch einen Chirurgen oder eine Chirurgin durchgeführt werden, der oder die nicht von der Schweizerischen Gesellschaft für Spinale Chirurgie, der Schweizerischen Gesellschaft für Neurochirurgie anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2007/ 1.1.2008/ 1.1.2009/ 1.7.2009/ 1.1.2011/ 1.1.2012/ 1.1.2014/ 1.7.2017
Posteriore pedikelschraubenbasierte dynamische Stabilisierung der Wirbelsäule	Ja	Indikationen:  - Spinalstenose mit oder ohne degenerative Spondylolisthesis, auf maximal zwei Etagen; bei mehr als zwei Etagen ist eine vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers erforderlich, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2007/ 1.1.2008/ 1.1.2009/ 1.7.2009/ 1.1.2011/ 1.1.2012/ 1.1.2014/ 1.7.2017

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		<ul> <li>Bandscheibendegeneration auf maximal zwei Etagen, evtl. mit einer Facettenarthrose</li> <li>Eine 6-monatige konservative Therapie war erfolglos. Ausnahmen sind Patienten und Patientinnen mit degenerativen Erkrankungen der Wirbelsäule, die auch unter stationären Therapiebedingungen an nicht beherrschbaren Schmerzzuständen leiden oder bei denen trotz konservativer Therapie progrediente neurologische Ausfälle auftreten.</li> <li>Durchführung der Operation nur durch einen qualifizierten Chirurgen oder eine qualifizierte Chirurgin. Bei den durch die Schweizerische Gesellschaft für Spinale Chirurgie, die Schweizerische Gesellschaft für Neurochirurgie anerkannten Chirurgen und Chirurginnen wird davon ausgegangen, dass sie entsprechend qualifiziert sind.</li> <li>Soll der Eingriff durch einen Chirurgen oder eine Chirurgin durchgeführt werden, der oder die nicht von der Schweizerischen Gesellschaft für Spinale Chirurgie, der Schweizerischen Gesellschaft für Neurochirurgie anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.</li> </ul>	
Infiltrationsanästhesie, lokal und regional (lokale und segmentale Neuraltherapie)	Ja		1.7.2011/ 1.7.2012

2.4 Physikalische Medizin, Rheumatologie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Arthrosebehandlung mit intraartikulärer Injektion eines künstlichen Gleitmittels	Nein		25.3.1971
Arthrosebehandlung mit intraartikulärer Injektion von Teflon oder Silikon als «Gleitmittel»	Nein		12.5.1977
Low-Level-Laser-Therapie	Nein		1.1.2001

2.5 Krebsbehandlung

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Laser bei palliativer minimaler Chirurgie	Ja		1.1.1993
Isolierte Extremitäten-Perfusion in Hyperthermie mit Tumor-Necrosis-Factor (TNF)	Ja	Bei malignen Melanomen mit ausschliesslichem Befall einer Extremität. Bei Weichteilsarkomen mit ausschliesslichem Befall einer Extremität. In spezialisierten Zentren mit Erfahrung in der interdisziplinären Behandlung von ausgedehnten Melanomen und Sarkomen mit dieser Methode. Das behandelnde Team setzt sich zusammen aus Fachärzten und Fachärztinnen für onkologische Chirurgie, vaskuläre Chirurgie, Orthopädie, Anästhesie und Intensivmedizin. Die Behandlung muss im Operationssaal unter Vollnarkose und kontinuierlicher Überwachung mittels Swan-Ganz-Katheter durchgeführt werden.	1.1.1997/ 1.1.2001
	Nein	Bei Melanomen und Sarkomen mit  - Befall oder Infiltration der Extremitäten-Wurzel (z. B. Inguinalbefall);  - Fernmetastasen	1.1.2001
Aktive spezifische Immuntherapie zur adjuvanten Behandlung des Kolonkarzinoms im Stadium II	Nein		1.8.2007
Low-dose-rate-Brachytherapie	Ja	Mit Jod-125- oder Palladium-103-seeds. Bei lokalisiertem Prostatakarzinom mit niedrigem oder mittlerem Rezidivrisiko und  -einer Lebenserwartung > 5 Jahre  -einem Prostatavolumen < 60 ccm  -keinen schweren obstruktiven Harnabflussstörungen.  Qualifiziertes Zentrum mit enger interdisziplinärer Kooperation zwischen Fachärzten und Fachärztinnen für Urologie, Radio-Onkologie und Medizin-Physikern und -Physikerinnen.	1.7.2002/ 1.1.2005/ 1.1.2009/ 1.7.2011
Multigenexpressionstest beim Mammakarzinom	Ja	In Evaluation Indikation: Untersuchung von Tumorgewebe eines primären, invasiven Mammakarzinoms mit folgenden Eigenschaften:  Der Östrogenrezeptorstatus ist positiv.  Der humane, epidermale Wachstumsfaktor-2- Rezeptorstatus ist negativ (HER2-).  Bis zu 3 loko-regionale Lymphknoten sind befallen.  Konventionelle Befunde allein erlauben keine eindeutige Entscheidung bezüglich einer adjuvanten Chemotherapie.  Testvoraussetzungen: Durchführung durch einen Facharzt/eine Fachärztin Pathologie mit Schwerpunkt Molekularpathologie (Weiterbildungsprogramm vom 1. Januar 2002, revidiert am 6. Juni 2013 <sup>28</sup> ). Bei Durchführung des	1.1.2011/ 1.1.2015/ 1.1.2019 bis 31.12.2023

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		labortechnischen Teils in einem ausländischen Labor muss dieses den Voraussetzungen IVDD 98/79/EG <sup>29</sup> oder ISO 15189 /17025 <sup>30</sup> entsprechen.	
CAR-T-Zell-Therapie (CAR = chimärer Antigen- Rezeptor) mit/bei:	Ja	Die Therapie umfasst den Behandlungskomplex bestehend aus der Entnahme autologer T-Zellen (Apherese), deren Ex-vivo-Genmodifikation und - Expansion, allfällige lympho-depletierende Vortherapien, Infusion der CAR-T-Zellen sowie Behandlung von allfälligen CAR-T-spezifischen Nebenwirkungen. Durchführung in den von «The Joint Accreditation Committee-ISCT & EBMT (JACIE)» für eine allogene und / oder autologe Stammzelltransplantation akkreditierten Zentren gemäss den von JACIE und der «Foundation for the Accreditation of Cellular Therapy (Fact)» herausgegebenen Normen: «FACT-JACIE International Standards for hematopoietic Cellular Therapy Product Collection, Processing and Administration», 6. Ausgabe vom März 2017 oder 7. Ausgabe vom März 2018.  Alle Fälle müssen in einem Register erfasst werden. Soll die Therapie in einem Zentrum erfolgen, das nicht gemäss den genannten Voraussetzungen anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2020
<ul> <li>Tisagenlecleucel:</li> <li>Bei rezidiviertem oder</li> <li>therapierefraktärem diffusgrosszelligem</li> <li>B-Zell-Lymphom (DLBCL, gemäss WHO-Klassifikation der hämatopoietischen und lymphatischen Neoplasien 2008) nach mindestens zwei</li> <li>Therapielinien.</li> <li>Bei pädiatrischen und jungen erwachsenen Patienten und Patientinnen bis zum vollendeten 25. Lebensjahr mit akuter lymphatischer B-Zell-Leukämie (B-Zell-ALL), welche:</li> <li>refraktär</li> <li>nach einer autologen Stammzell-Transplantation rezidiviert, oder</li> <li>nach zwei oder mehr Therapielinien rezidiviert ist.</li> </ul>	Ja	In Evaluation.  Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2020 bis 31.12.2022
Axicabtagen-Ciloleucel:     Bei rezidiviertem oder     therapierefraktärem diffus- grosszelligem     B-Zell-Lymphom (DLBCL, gemäss WHO-Klassifikation der	Ja	In Evaluation. Kostenübernahme nur auf vorgängige beson-dere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2020 bis 31.12.2022

<sup>29</sup> 

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a> 30

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
hämatopoietischen und lymphatischen Neoplasien 2008) und primär mediastinalem B-Zell- Lymphom (PMBCL) nach mindestens zwei Therapielinien			

3 Gynäkologie und Geburtshilfe, Reproduktionsmedizin

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Massnahmen zur Erhaltung der Fertilität bei Personen, die fertilitätsbeeinträchtigende Therapien erhalten	Ja	Bei postpubertären Jugendlichen und Erwachsenen bis zum vollendeten 40. Lebensjahr, die  Wegen einer Therapie einer Krebserkrankung ein mittleres oder hohes Risiko (> 20 %) einer therapiebedingten persistierenden Amenorrhö bei der Frau oder einer Azoospermie beim Mann aufweisen, oder  wegen einer nicht-onkologischen Erkrankung eine Stammzelltransplantation erhalten; oder  mit Cyclophosphamid behandelt werden und ein mittleres oder hohes Risiko (> 20%) einer therapiebedingten persistierenden Amenorrhö bei der Frau oder einer Azoospermie beim Mann aufweisen.  Massnahmen bei der Frau:  Entnahme von Eizellen nach ovarieller Stimulation, Kryokonservierung von befruchteten oder unbefruchteten Eizellen; eine allfällige Fertilisierung vor der Kryokonservierung geht nicht zulasten der Versicherung; oder  Resektio, Kryokonservierung und Reimplantation von Ovarialgewebe;  Massnahmen beim Mann:  Kryokonservierung von Spermien; oder?  wenn erforderlich: Hodenbiopsie (testikuläre Spermienextraktion).  Kryokonservierung für böchstens 5 Jahre; Verlängerung für zusätzliche 5 Jahre nur bei weiter bestehender Ovarialinsuffizienz bzw. Azoospermie. Übernahme einer darüber hinaus gehenden Kryokonservierung von Samen- und unbefruchteten Eizellen bei weiter bestehender Ovarialinsuffizienz bzw. Azoospermie nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.  Indikationsstellung und Durchführung durch multidisziplinäre Zentren, die an einem multizentrischen Qualitätssicherungsprogramm mit Registerführung für fertilitätserhaltende Massnahmen bei Männern und Frauen im fertilen Alter mit einem Krebsleiden teilnehmen oder mit einem solchen Zentrum assoziiert sind.	1.7.2019/
Künstliche Insemination	Ja	Mittels intrauteriner Insemination. Höchstens drei Behandlungszyklen pro Schwangerschaft.	1.1.2001
In-vitro-Fertilisation zur Abklärung der Sterilität	Nein		1.4.1994
In-Vitro-Fertilisation und Embryotransfer	Nein		28.8.1986/ 1.4.1994
Sterilisation:  – bei der Frau	Ja	Im Rahmen der ärztlichen Behandlung einer Frau in gebärfähigem Alter ist die Sterilisation eine Pflichtleistung, wenn eine Schwangerschaft wegen	11.12.1980

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		eines voraussichtlich bleibenden krankhaften Zustandes oder einer körperlichen Anomalie zu einer Gefährdung des Lebens oder zu einer voraussichtlich dauernden gesundheitlichen Schädigung der Patientin führen müsste und andere Methoden der Schwangerschaftsverhütung aus medizinischen Gründen (im Sinne weitherziger Interpretation) nicht in Betracht kommen.	
– beim Ehemann	Ja	Wo die zu vergütende Sterilisation der Frau nicht möglich oder vom Ehepaar nicht erwünscht ist, hat der Versicherer der Frau für die Kosten der Sterilisation des Ehemannes aufzukommen.	1.1.1993
Radiologisch und ultraschallgesteuerte minimal invasive Mammaeingriffe	Ja	Gemäss den Konsensusstatements der Schweizerischen Gesellschaft für Senologie (SGS) und der Arbeitsgruppe «Bildgesteuerte minimal invasive Mammaeingriffe»; Senologie – Zeitschrift für Mammadiagnostik und -therapie 2009; 6: 181– 184 <sup>31</sup> .	1.7.2002/ 1.1.2007/ 1.1.2008/ 1.7.2009
Schlingenoperation zur Behandlung der Stressinkontinenz bei der Frau	Ja	<ul> <li>Gemäss den Empfehlungen der Arbeitsgemeinschaft für Urogynäkologie und Beckenbodenpathologie AUG, Update Expertenbrief vom 16. Juni 2016 mit dem Titel «Schlingenoperationen zur Behandlung der weiblichen Belastungsinkontinenz (Stressinkontinenz)»<sup>32</sup></li> <li>Das Implantat Reemex® ist von der Kostenübernahme ausgeschlossen</li> </ul>	1.1.2004/ 1.1.2005/ 1.1.2019

<sup>31</sup> 

4 Pädiatrie, Kinderpsychiatrie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Ambulante multiprofessionelle Therapieprogramme in Gruppen für übergewichtige und adipöse Kinder und Jugendliche	Ja	<ol> <li>Indikation:         <ul> <li>a. bei Adipositas</li> <li>(BMI &gt; 97. Perzentile);</li> <li>b. bei Übergewicht</li> <li>(BMI zwischen 90. und 97. Perzentile) und</li> <li>Vorliegen mindestens einer der folgenden Krankheiten, deren Prognose sich durch das Übergewicht verschlechtert oder die eine Folge des Übergewichts ist: Hypertonie, Diabetes mellitus Typ 2, gestörte Glukosetoleranz, endokrine Störungen, Syndrom der polyzystischen Ovarien, orthopädische Erkrankungen, nicht alkoholbedingte Fettleberhepatitis, respiratorische Erkrankungen, Glomerulopathie, Essstörungen in psychiatrischer Behandlung.</li> <li>Definition von Adipositas, Übergewicht und Krankheiten gemäss den von der Schweizerischen Gesellschaft für Pädiatrie (SGP) herausgegebenen Empfehlungen in der Fachzeitschrift «Pediatrica», Ausgabe No. 6/2006 vom 19. Dezember 2006³³ und No. 1/2011 vom 4. März 2011³⁴.</li> </ul> </li> <li>Programme:         <ul> <li>ärztlich geleitete Gruppenprogramme mit multiprofessionellem Therapieansatz gemäss den vom Schweizer Fachverein Adipositas im Kindesund Jugendalter (akj) herausgegebenen Anforderungen in der Fachzeitschrift «Pediatrica», Ausgabe No. 2/2007 vom 13. April 2007³⁵. Bei ärztlich geleiteten Gruppenprogrammen, die durch die gemeinsame Kommission der SGP und des akj anerkannt sind, wird davon ausgegangen, dass diese Voraussetzung erfüllt ist.</li> <li>Soll die Therapie in einem Programm erfolgen, das von der gemeinsamen Kommission der SGP und des akj nicht anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.</li> </ul> </li> <li>Es ist eine pauschale Vergütung zu vereinbaren.</li> </ol>	1.1.2008/ 1.7.2009/ 1.1.2014/ 1.7.2014
	Nein	Vereinfachtes Programm für Kinder zwischen 4 und 8 Jahren.	1.1.2014
Ambulante individuelle multiprofessionelle strukturierte Therapie für übergewichtige und adipöse Kinder und Jugendliche, in 4 Schritten	Ja	1. Indikation: a. bei Adipositas (BMI > 97. Perzentile); b. bei Übergewicht (BMI zwischen 90. und 97. Perzentile) und Vorliegen mindestens einer der nachfolgenden Krankheiten, deren Prognose sich durch das Übergewicht verschlechtert oder die eine Folge des Übergewichts ist: Bluthochdruck, Diabetes mellitus Typ 2, gestörte Glukosetoleranz, endokrine Störungen, Syndrom der	1.1.2014

<sup>33</sup> 

Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

<sup>34</sup> Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>

<sup>35</sup> 

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		polyzystischen Ovarien, orthopädische Erkrankungen, nicht alkoholbedingte Fettleberhepatitis, respiratorische Erkrankungen, Glomerulopathie, Essstörungen in psychiatrischer Behandlung.  Definition von Adipositas, Übergewicht und Krankheiten gemäss den von der Schweizerischen Gesellschaft für Pädiatrie (SGP) herausgegebenen Empfehlungen in der Fachzeitschrift «Pediatrica», Ausgabe No. 6/2006 vom 19. Dezember 2006 <sup>36</sup> und No. 1/2011 vom 4. März 2011 <sup>37</sup> .	
		<ul> <li>2. Therapie:</li> <li>a. Schritt 1: ärztlich betreuter multidisziplinärer Ansatz während 6 Monaten mit höchstens 6 Ernährungsberatungssitzungen und 2 diagnostischen Physiotherapiesitzungen,</li> <li>b. Schritte 2 und 3: ärztlich geleitete multidisziplinäre Programme, wenn die Therapiedauer über die 6 Monate von Schritt 1 hinausgeht oder bei Vorliegen einer bedeutenden Komorbidität,</li> <li>c. Schritt 4: ärztliche Nachbehandlung.</li> </ul>	
		3. Programme für Schritte 2 und 3: ärztlich geleitete Programme mit multiprofessionellem Therapieansatz gemäss den vom Schweizer Fachverein Adipositas im Kindesund Jugendalter (akj) herausgegebenen Anforderungen in der Fachzeitschrift «Pediatrica», Ausgabe No. 2/2007 vom 13. April 2007 38. Bei ärztlich geleiteten Programmen, die durch die gemeinsame Kommission der SGP und des akj anerkannt sind, wird davon ausgegangen, dass diese Voraussetzung erfüllt ist.  Soll die Therapie in einem Programm erfolgen, das von der gemeinsamen Kommission der SGP und des akj nicht anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	
Elektrostimulation der Harnblase	Ja	Bei organischen Miktionsstörungen.	16.2.1978
Atemmonitoring; Atem- und Herz- frequenzmonitoring	Ja	Bei Risikosäuglingen auf Anordnung eines Arztes oder einer Ärztin einer regionalen SIDS-Abklärungsstelle.	25.8.1988/ 1.1.1996
Hüftsonografie nach Graf bei Neugeborenen und Säuglingen	Ja	Durch speziell in dieser Methode ausgebildete Ärzte und Ärztinnen.	1.7.2004/ 1.8.2008
Stationäre wohnortferne Behandlung bei schwerem Über- gewicht	Nein		1.1.2005
Behandlung von Autismus- Spektrum-Störungen mittels «Packing»-Methode	Nein		1.7.2019

<sup>36</sup> 

Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

<sup>37</sup> Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>

<sup>38</sup> 

5 Dermatologie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Photodynamische Behandlung von Hautkrankheiten mit Aminolaevulinsäure-Derivaten	Ja		1.4.2020
Embolisationsbehandlung von Gesichtshämangiomen (interventionelle Radiologie)	Ja	Es dürfen höchstens die gleichen Kosten wie für eine operative Behandlung (Excision) in Rechnung gestellt werden.	27.8.1987
Laser bei:			
– Aknenarben	Nein		1.7.2002
- Keloid	Nein		1.1.2004
Klimatherapie am Toten Meer	Nein		1.1.1997/ 1.1.2001
Ambulante Balneo-Phototherapie	Nein		1.7.2002
Zellstimulation durch pulsierende akustische Wellen (PACE) zur Behandlung akuter und chronischer Wundheilungsstörun- gen der Haut	Nein		1.7.2009
Anwendung von Hautäquivalenten	Ja	Für die Behandlung chronischer Wunden.  Mit Hautäquivalenten autologer oder allogener oder nicht-menschlicher Herkunft, die nach den entsprechenden gesetzlichen Vorschriften zugelassen sind.  Indikationsstellung gemäss den «Richtlinien zum Einsatz von Hautersatzverfahren bei schwer heilenden Wunden» der Schweizerischen Gesellschaft für Dermatologie und Venerologie und der Schweizerischen Gesellschaft für Wundbehandlung (SafW) vom 1. April 2018  Durchführung an Zentren, die von der Schweizerischen Gesellschaft für Dermatologie und Venerologie und der Schweizerischen Gesellschaft für Wundbehandlung anerkannt sind.  Soll die Behandlung in einem Zentrum durchgeführt werden, das von der Schweizerischen Gesellschaft für Dermatologie und Venerologie und der Schweizerischen Gesellschaft für Wundbehandlung nicht anerkannt ist, so ist vorgängig die besondere Gutsprache des Versicherers einzuholen, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.7.2011/ 1.3.2019/ 1.7.2020
Wundtherapie mit Maden	Ja	Für die Behandlung chronischer Wunden.	1.7.2011
Behandlung der Gesichtslipoatrophie mit Füllmaterial	Ja	Bei Auftreten der Gesichtslipoatrophie nach einer medikamentösen Behandlung oder im Rahmen einer Erkrankung. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.7.2013

6 Ophthalmologie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Laser bei:			
<ul> <li>diabetischer Retinopathie</li> </ul>	Ja		1.1.1993
Retinaleiden (inkl. Apoplexia retinae)	Ja		1.1.1993
<ul> <li>Kapsulotomie</li> </ul>	Ja		1.1.1993
- Trabekulotomie	Ja		1.1.1993
Refraktive Chirurgie (Keratotomie mittels Laser oder chirurgisch)	Ja	Leistungspflicht ausschliesslich wenn eine durch Brillengläser nicht korrigierbare Anisometropie von mehr als 3 Dioptrien und eine dauerhafte Kontaktlinsenunverträglichkeit vorliegt; zur Korrektur eines Auges auf durch Brillen korrigierbare Werte. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.1995/ 1.1.1997/ 1.1.2005
Refraktive Korrektur mittels Intraokularlinse	Ja	Leistungspflicht ausschliesslich bei Anisometropie von mehr als 10 Dioptrien in Kombination mit Keratotomie. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2000/ 1.1.2005
Deckung von Cornea-Defekten mittels Amnionmembran	Ja		1.1.2001
Photodynamische Therapie der Makuladegeneration mit Verteporfin	Ja	Exudative, prädominant klassische Form der altersbedingten Makuladegeneration.	1.1.2006
·	Ja	Bei durch pathologische Myopie verursachten Neovaskularisationen.	1.7.2000/ 1.7.2002/ 1.1.2004/ 1.1.2005/ 1.1.2006/ 1.1.2009/ 1.1.2012
	Nein	Andere Formen der altersbedingten Makuladegeneration.	1.1.2008
Dilatation bei Tränenkanalstenose mit Lacri-Cath	Nein		1.1.2003/ 1.1.2005
Dilatation von Tränengangsstenosen mittels Ballonkatheter	Ja	<ul> <li>Unter Durchleuchtungskontrolle</li> <li>Mit oder ohne Stent-Einlage</li> <li>Ausführung durch interventionelle Radiologen oder Radiologinnen mit entsprechender Erfahrung.</li> </ul>	1.1.2006/ 1.1.2008
Scanning-Laser-Ophthalmoskopie	Ja	<ul> <li>Indikationen:</li> <li>Bei schwer behandelbarem Glaukom zur Indikationsstellung für chirurgischen Eingriff</li> <li>Indikationsstellung für Behandlungen der Retina</li> <li>Untersuchung am Zentrum, an dem der Eingriff bzw. die Behandlung durchgeführt werden soll.</li> </ul>	1.1.2004/ 1.8.2008

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
UV-Crosslinking der Hornhaut bei Keratokonus	Nein		1.8.2008
Keratokonusbehandlung mittels intrastromaler Ringe	Ja	Zur Korrektur des irregulären Astigmatismus bei Keratokonus, sofern eine Korrektur mit Brille oder Kontaktlinse nicht möglich ist oder Kontaktlinsen- unverträglichkeit besteht.	1.8.2007
		Durchführung an A-, B- und C-Zentren/ Kliniken (gemäss der Liste der FMH für anerkannte Weiterbildungsstätten in der Ophthalmologie).	
Osmolaritätsmessung der Tränenflüssigkeit	Nein		1.1.2010

7 Oto-Rhino-Laryngologie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Behandlung mit «Elektronischem Ohr» nach Methode Tomatis (sog. Audio- Psychophonologie)	Nein		18.1.1979
Laseranwendung bei:  – Papillomatose der Atemwege	Ja		1.1.1993
<ul><li>Zungenresektion</li></ul>	Ja		1.1.1993
Cochlea-Implantat	Ja	Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.  Indikationsstellung und Durchführung gemäss den «Richtlinien für Cochlea-Implantat-Versorgung und Nachbetreuung» der Arbeitsgruppe Cochlea-Implantate der Schweizerischen Gesellschaft für Oto-Rhino-Laryngologie, Hals- und Gesichtschirurgie (CICH) vom 7. März 2018 <sup>39</sup>	1.4.1994/ 1.7.2002/ 1.1.2004/ 1.7.2020
		In folgenden Zentren: Hôpitaux universitaires de Genève, Universitätsspitäler Basel, Bern und Zürich, Kantonsspital Luzern. Das Hörtraining im Zentrum ist als Bestandteil der	
		Therapie zu übernehmen.	
Implantation von Knochenleitungs- Hörimplantaten oder von deren Teilkomponenten (transkutane und perkutane Systeme)	Ja	<ul> <li>Indikationen:</li> <li>chirurgisch nicht korrigierbare Erkrankungen und Missbildungen von Mittelohr und äusserem Gehörgang</li> <li>Umgehung eines riskanten chirurgischen Eingriffs am einzig hörenden Ohr</li> <li>Intoleranz eines Luftleitungsgerätes</li> <li>Ersatz eines konventionellen Knochenleitungsgerätes bei Auftreten von Beschwerden, ungenügendem Halt oder ungenügender Funktion.</li> </ul>	1.1.1996/ 1.1.2015
Implantation des Mittel- Ohrimplantatsystems Typ «Vibrant Soundbridge» zur Behandlung einer Innenohrschwerhörigkeit	Ja	Einsatz bei Patienten und Patientinnen, die aus medizinischen oder audiologischen Gründen kein konventionelles Hörgerät tragen können (z.B. bei rezidivierender Otitis externa, Allergie, Exostose, usw.).	1.1.2005
Laser-Vaporisierte Palatoplastik	Nein		1.1.1997
Speichelstein- lithotripsie	Ja	Durchführung in einem Zentrum, das über die entsprechende Erfahrung verfügt (Mindestfrequenz: durchschnittlich 30 Erstbehandlungen pro Jahr).	1.1.1997/ 1.1.2000/ 1.1.2001/ 1.1.2004

<sup>39</sup> 

8 Psychiatrie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Psychotherapie nach Samuel Widmer (Bezeichnung: «Echte Psychotherapie»)	Nein		1.1.2021
Substitutionsbehandlung bei Opiatabhängigkeit  Ja	Ja	<ol> <li>Einhaltung folgender Bestimmungen, Richtlinien und Empfehlungen:         <ul> <li>bei der methadon-, buprenorphin- und morphinretard-gestützten Behandlung:</li></ul></li></ol>	1.1.2001/ 1.1.2007/ 1.1.2010/ 1.7.2012/ 1.1.2014
		Die verwendete Substanz oder das verwendete Präparat muss in der Arzneimittelliste mit Tarif (ALT) oder in der Spezialitätenliste (SL) in der von Swissmedic genehmigten therapeutischen Gruppe (IT) aufgeführt sein.	
		<ul> <li>3. Die Substitutionsbehandlung umfasst die folgenden Leistungen: <ul> <li>a. ärztliche Leistungen:</li> <li>Eintrittsuntersuchung inkl. Suchtanamnese, Psycho- und Somatostatus mit besonderem Augenmerk auf suchtbedingte und der Sucht zugrunde liegende Störungen</li> <li>Einholen von Zusatzinformationen (Familie, Lebenspartner oder -partnerin, frühere Behandlungsstellen)</li> <li>Erstellen der Diagnose und der Indikation</li> <li>Erstellen eines Behandlungsplanes</li> <li>Einleiten des Bewilligungsverfahrens und Erstellen von Berichten an den Krankenversicherer</li> <li>Einleiten und Durchführung der Substitutionsbehandlung</li> <li>Überwachte Abgabe der Substanz oder des Präparats, sofern diese nicht durch den Apotheker oder die Apothekerin erfolgt</li> <li>Qualitätssicherung</li> <li>Behandlung von Störungen durch den Gebrauch weiterer psychotroper Substanzen</li> <li>Evaluation des therapeutischen Prozesses</li> <li>Rückfragen bei der Abgabestelle</li> </ul> </li> </ul>	

<sup>40</sup> 

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>

<sup>41</sup> 

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		<ul> <li>Anpassung der Behandlung und daraus resultierender Schriftverkehr mit Behörden</li> <li>Berichterstattung an Behörden und Krankenversicherer</li> <li>Qualitätskontrolle.</li> <li>b. Leistungen des Apothekers oder der Apothekerin:</li> <li>Herstellen von peroralen Lösungen nach ALT, inklusive Qualitätskontrolle</li> <li>Überwachte Abgabe der Substanz oder des Präparates</li> <li>Buchhaltung über den Wirkstoff und Berichterstattung an die Behörde</li> <li>Berichterstattung an den verantwortlichen Arzt oder die verantwortliche Ärztin</li> <li>Beratung</li> </ul>	
		Die Leistung muss von der nach Ziffer 1 zuständigen Einrichtung erbracht werden.	
		5. Für die Substitutionsbehandlung können pauschale Vergütungen vereinbart werden.	
Opiatentzugseilverfahren (UROD) unter Sedation	Nein		1.1.2001
Opiatentzugseilverfahren (UROD) unter Narkose	Nein		1.1.1998
Ambulanter Opiatentzug nach der Methode: Endorphine Stimulated Clean & Addiction Personality Enhancement (ESCAPE)	Nein		1.1.1999
Entspannungstherapie mit der Methode nach Ajuriaguerra	Ja	In einer ärztlichen Praxis oder in einem Spital unter direkter ärztlicher Aufsicht.	22.3.1973
Therapiekontrolle durch Video	Nein		16.2.1978
Musiktherapie	Nein		11.12.1980
Internet-basierte kognitiv-verhaltens-therapeutische Behandlung der Insomnie	Ja	<ol> <li>Ärztliche Psychotherapie gemäss Artikel 2 KLV auf Grundlage der kognitiven Verhaltenstherapie mit insbesondere den Bausteinen: Bettzeitrestriktion, Stimuluskontrolle, Entspannungstechniken, kognitive Umstrukturierung, Rückfallprophylaxe.         Die Therapie ist manualbasiert und beinhaltet regelmässigen Kontakt zwischen Leistungserbringer und Versicherten, sowie Einstiegs-, Verlaufs- und Erfolgsdiagnostik.     </li> <li>Nach vorgängiger Konsultation.</li> <li>Die Versicherung übernimmt die Kosten für höchstens 16 Wochen Therapie.         Das Verfahren zur Kostenübernahme bei Fortsetzung der Therapie nach 16 Wochen richtet sich analog zu Artikel 3b KLV.     </li> </ol>	1.1.2017
Repetitive Transkranielle Magnetstimulation (rtMS) zur Behandlung der Depression	Nein		1.1.2018

## 9 Radiologie

9.1 Röntgendiagnostik

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Knochendensitometrie  - mit Doppelenergie- Röntgen-Absorptiometrie (DEXA)	Ja	<ul> <li>bei einer klinisch manifesten Osteoporose und nach einem Knochenbruch bei inadäquatem Trauma</li> <li>bei Langzeit-Cortisontherapie oder Hypogonadismus</li> <li>Erkrankungen des Verdauungssystems mit Malabsorptionssyndrom (insbesondere Morbus Crohn, Colitis ulcerosa, Zöliakie)</li> <li>primärer Hyperparathyreoïdismus (sofern keine klare Operationsindikation besteht)</li> <li>Osteogenesis imperfecta</li> <li>HIV</li> <li>bei Therapie mit Aromatasehemmer (nach der Menopause) oder mit der Kombination GnRH-Analogon+Aromatasehemmer (vor der Menopause)</li> <li>Verlaufsuntersuchungen solange die prädisponierte</li> </ul>	1.3.1995/ 1.1.1999/ 1.7.2010 1.7.2012 1.1.1999/ 1.7.2010/ 1.1.2015 1.7.2019/ 1.4.2020
		Risikosituation besteht, in der Regel höchstens alle zwei Jahre.	1.4.2020
<ul> <li>mit Ganzkörper-Scanner</li> </ul>	Nein		1.3.1995
Knochendensitometrie mittels peripherem quantitativem CT (pQCT)	Nein		1.1.2003/ 1.1.2006
Ultraschallmessung des Knochens	Nein		1.1.2003
Knochenanalytische Methoden:			
<ul> <li>Knochenresorptionsmarker</li> </ul>	Nein	Zur Früherkennung des osteoporotischen Frakturrisikos	1.1.2003/ 1.8.2006
<ul> <li>Knochenformationsmarker</li> </ul>	Nein	Zur Früherkennung des osteoporotischen Frakturrisikos	1.1.2003/ 1.8.2006
Mammographie	Ja	Zur Diagnostik bei dringendem klinischem Verdacht auf eine Brustpathologie.	1.1.2008

9.2 Andere bildgebende Verfahren

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Magnetische Kern-Resonanz (MRI)	Ja		1.1.1999
Positron-Emissions- Tomographie (PET, PET/CT)	Ja	Durchführung in Zentren, welche die administrativen Richtlinien vom 20. Juni 2008 <sup>42</sup> der Schweizerischen Gesellschaft für Nuklearmedizin (SGNM) erfüllen.  a) Mittels 18F-Fluoro-Deoxy-Glucose (FDG), nur bei folgenden Indikationen:  1. in der Kardiologie:  präoperativ vor einer Herztransplantation,  bei Verdacht auf kardiale Sarkoidose als Zweitlinien-Diagnostik und zum Therapiemonitoring,  bei Verdacht auf eine Infektion von kardiologischen Implantaten;  2. in der Onkologie:  gemäss den klinischen Richtlinien der SGNM, Kapitel 1.0, vom 28. April 201143 zu FDG-PET;  Zur Abklärung von Lungenrundherden, Raumforderungen im Mediastinum und suspekten Raumforderungen an anderen Lokalisationen bei nicht möglicher oder unzumutbarer Biopsie oder zur Lokalisierung des Biopsieortes  3. in der Neurologie:  präoperativ bei therapieresistenter fokaler Epilepsie,  zur Abklärung von Demenz: als weiterführende Untersuchung in unklaren Fällen, nach inkonklusiver Liquordiagnostik oder wenn eine Lumbalpunktion nicht möglich oder kontraindiziert ist, nach interdisziplinärer Vorabklärung und nach Verordnung durch Fachärzte und Fachärztinnen für Allgemeine Innere Medizin mit Schwerpunkt Geriatrie (Weiterbildungsprogramm vom 1. Januar 2000, revidiert am 21. Juni 2018 <sup>44</sup> ), Psychiatrie und Psychotherapie oder Neurologie; bis zum vollendeten 80. Altersjahr, bei einem Mini-Mental-Status-Test (MMST) von mindestens 10 Punkten und einer Dauer der Demenz von maximal 5 Jahren, keiner vorausgegangenen Untersuchung mit PET oder SPECT (Single Photon Emission Computed Tomography).  4. in der Allgemeinen Inneren Medizin, Infektiologie oder Rheumatologie:  bei Fieber unbekannter Ursache, nach inkonklusiver internistischer und infektiologie oder Rheumatologie, Allergologie und klinische Immunologie oder Infektiologie, ellerlogoie und klinische Immunologie oder Infektiologie, ellerlogoie und klinische Immunologie oder Infektiologie,	1.1.1994/ 1.4.1994/ 1.1.1997/ 1.1.1999/ 1.1.2001/ 1.1.2005/ 1.1.2006/ 1.8.2006/ 1.1.2011/ 1.7.2013/ 1.7.2014/ 1.1.2016/ 1.7.2018/ 1.1.2021

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		<ul> <li>bei Verdacht auf Grossgefässvas-kulitis und zum Therapiemonito-ring, auf Anordnung durch Fach-ärzte und ärztinnen für Rheumato-logie, Allergologie und klinische Immunologie, Innere Medizin, Angiologie und Gefässchirurgie,</li> <li>bei Verdacht auf eine Infektion von vaskulären Grafts,</li> <li>bei alveolärer Echinokokkose im Hinblick auf mögliches Absetzen der medikamentösen Therapie;</li> </ul>	
		<ul> <li>b) Mittels N-13-Ammoniak, nur bei folgender Indikation:         Zur Untersuchung der Myokardperfusion         (in Ruhe und unter Belastung) zur Evaluation der Myokardischämie.     </li> </ul>	1.7.2013
		c) Mittels 82-Rubidium, nur bei folgender Indikation:  Zur Untersuchung der Myokardperfusion (in Ruhe und unter Belastung) zur Evaluation der Myokardischämie.	1.7.2013
		d) Mittels 18F-Fluorocholin, nur bei folgenden Indikationen:  Zum Restaging bei biochemisch nachgewiesenem Rezidiv (PSA-Anstieg) eines Prostatakarzinoms	1.7.2014/ 1.1.2018/ 1.7.2018/ 1.1.2019/
		Zur präoperativen Lokalisation von Nebenschilddrüsen-Adenomen bei primärem Hyperparathyreoidismus nach negativer oder inkonklusiver konventioneller Bildgebung (Sestamibi-Szintigraphie bzwSPECT/CT).	1.7.2020
		e) Mittels 18F-Ethyl-Thyrosin (FET), nur bei folgender Indikation:  Zur Evaluation bei Hirntumoren und Re-	1.1.2016
		f) Mittels PSMA, nur bei folgenden Indikationen:     Zum primären Staging eines neu diagnostizierten nicht-metastasierten Prostatakarzinoms in den Risikokategorien:     – Intermediate risk (PSA 10 – 20 ng/ml oder Gleason-Score 7 oder cT-Kategorie 2b)     – High-risk (PSA > 20 ng/ml oder Gleason Score > 7 oder cT-Kategorie 2c)     Zum Restaging bei biochemisch nachgewiesenem Rezidiv (PSA-Anstieg) eines Prostatakarzinoms.	1.1.2017/ 1.1.2019/ 1.1.2021
		g) Mittels DOTA-Peptiden, nur bei folgenden Indikationen: Staging und Restaging differenzierter neuroendokriner Tumore.	1.7.2017/ 1.1.2021
		Therapieplanung bei Meningeomen.  h) Mittels H2 <sup>15</sup> O, nur bei folgender Indikation:  Zur Perfusionsmessung vor und nach zerebralen Revaskularisationseingriffen bei Moyamoya-Krankheit.	1.7.2018

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
		Zur Perfusionsmessung vor und nach zerebralen Revaskularisationseingriffen bei Moyamoya-Krankheit.	
		) Mittels markiertem Amyloid-Tracer, nur bei folgender Indikation:  Zur Abklärung von Demenz: als weiterführende Untersuchung in unklaren Fällen, nach inkonklusiver Liquordiagnostik oder wenn eine Lumbalpunktion nicht möglich oder kontraindiziert ist, nach interdisziplinärer Vorabklärung und nach Verordnung durch Fachärzte und Fachärztinnen für Allgemeine Innere Medizin mit Schwerpunkt Geriatrie (Weiterbildungsprogramm vom 1. Januar 2000, revidiert am 21. Juni 2018 <sup>45</sup> ), Psychiatrie und Psychotherapie oder Neurologie; bis zum vollendeten 80. Altersjahr, bei einem Mini-Mental-Status-Test (MMST) von mindestens 10 Punkten und einer Dauer der Demenz von maximal 5 Jahren; keine vorausgegangene Untersuchung mit PET oder SPECT.	1.4.2020
	Nein	<ul> <li>a) Mittels 18F-Fluorid</li> <li>b) Mittels anderen Isotopen als 18F-Fluoro-Deoxy-Glucose (FDG), 18F-Fluorocholin, N-13-Ammoniak, 82-Rubidium oder 18F-Ethyl-Thyrosin (FET), PSMA, DOTA-Peptiden, H<sub>2</sub><sup>15</sup>O oder markierten Amyloid Tracern</li> </ul>	1.1.2013/ 1.7.2014/ 1.1.2015/ 1.1.2011/ 1.1.2016/ 1.7.2017/ 1.7.2018/ 1.1.2019/ 1.4.2020
Magnet-Enzephalographie	Nein		1.7.2002
Ultraschall-Elastographie der Leber	Ja	Zur Diagnostik und Verlaufskontrolle bei Leberfibrose bzwzirrhose (z.B. durch virale Hepatitiden, regelmässige Einnahme von Hepatotoxinen).	1.1.2012

9.3 Interventionelle Radiologie und Strahlentherapie

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Pionen-Strahlentherapie	Nein		28.8.1986/ 1.1.1993
Ambulante stereotaktische Radiotherapie (Photonen) der feuchten altersbedingten Makuladegeneration	Nein		1.1.2018/ 1.7.2020
Protonen-Strahlentherapie	Ja	Durchführung am Paul-Scherrer-Institut Villigen a) Bei intraokulären Melanomen.	28.8.1986/ 1.1.1993
		<ul> <li>b) Wenn aufgrund von enger Nachbarschaft zu strahlenempfindlichen Organen oder aufgrund von besonderem Schutzbedarf des kindlichen oder jugendlichen Organismus keine ausreichende Photonenbestrahlung möglich ist.</li> <li>Bei folgenden Indikationen: <ul> <li>Tumore im Bereich des Schädels (Chordo-me, Chondrosarkome, Plattenepithelkarzi-nome, Adeno- und adenocystische Karzinome, Lymphoepitheliome, Mucoepider-moidkarzinome, Esthesioneuroblastome, Weichteil- und Knochensarkome, undiffe-renzierte Karzinome, seltene Tumore wie z.B. Paragangliome)</li> <li>Tumore des Hirns und der Hirnhäute (Gliome Grad 1 und 2, Meningiome)</li> <li>Tumore ausserhalb des Schädels im Bereich der Wirbelsäule, des Körperstamms und der Extremitäten (Weichteil- und Knochensarkome)</li> <li>Tumore bei Kindern und Jugendlichen.</li> </ul> </li> <li>Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.</li> </ul>	1.1.2002/ 1.7.2002/ 1.8.2007/ 1.1.2011/ 1.7.2011
	Ja	In Evaluation  - bei folgender Indikation: nicht-kleinzelliges Bronchialkarzinom (NSCLC) UICC-Stadien IIB und IIIA/B, im Rahmen der randomisiert kontrollierten Studie RTOG 1308. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.4.2020 bis 31.12.2025
	Nein	<ul><li>Postoperative Radiotherapie von</li><li>Mammakarzinomen</li><li>Alle übrigen Indikationen</li></ul>	1.7.2012/ 15.7.2015/ 1.1.2018/ 1.4.2020
Radiochirurgie (LINAC, Gamma- Knife)	Ja	Indikationen:  - Akustikusneurinome  - Rezidive von Hypophysenadenomen oder Kraniopharyngeomen  - nicht radikal operable Hypophysenadenome oder Kraniopharyngeome  - arterio-venöse Missbildungen  - Meningeome	1.1.1996

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
	Ja	Bei funktionellen Störungen, insbesondere Schmerzsyndromen (z.B. Trigeminusneuralgie, Cluster-Kopfschmerz), Bewegungsstörungen (z.B. essenzieller Tremor, bei Morbus Parkinson), Epilepsien (z.B. Temporallappenepilepsien, epileptische Hamartome, extratemporale Epilepsien)	1.1.1996/ 1.7.2012
Radiochirurgie mit LINAC oder Gamma-Knife	Ja	Bei folgenden Indikationen:  – bei Hirnmetastasen mit einem Volumen von maximal 25 cm3 bzw. einem Durchmesser von maximal 3,5 cm, wenn nicht mehr als drei Metastasen vorliegen und das Grundleiden unter Kontrolle ist (keine systemischen Metastasen nachweisbar), zur Beseitigung nicht anders behandelbarer Schmerzen	1.1.1999/ 1.1.2000/ 1.1.2003/ 1.7.2011/ 1.7.2020
		bei primären malignen Hirntumoren mit einem Volumen von maximal 25 cm3 bzw. einem Durchmesser von maximal 3,5 cm, wenn der Tumor aufgrund der Lokalisation nicht operabel ist	
		Für die Radiochirurgie mit dem Gamma-Knife ist eine indikationsspezifische Pauschale zu vereinbaren.	
Implantation von Goldmarkern	Ja	Zur Bestrahlungsmarkierung der Prostata	1.8.2008
Injektion von Polyethylenglykol-Hydrogel	Nein	Als Abstandhalter zwischen Prostata und Rektum bei der Bestrahlung der Prostata	1.7.2012/ 1.7.2014
Selektive interstitielle Radiotherapie (SIRT) mit Y-90 Harzmikrosphären	Ja	Bei inoperablen chemotherapierefraktären Lebertumoren, bei welchen andere lokal-ablative Verfahren nicht möglich sind oder keine Wirkung gezeigt haben.	1.7.2010
		Durchführung in einem interdisziplinären, hepatobiliären Zentrum mit hepatobiliärer Sprechstunde (spezialisierte hepatobiliäre Chirurgie, interventioneller Radiologie, Nuklearmedizin und Medizinische Onkologie).	
Embolisation von Gebärmuttermyomen	Ja	Durch Fachärzte und Fachärztinnen für Radiologie mit Erfahrung mit interventionell-radiologischen Techniken. Zeitgemässe Angiografieanlage.	1.1.2004/ 1.1.2005/ 1.1.2010/ 1.1.2011/ 1.1.2013
Perkutane Diskektomie unter Fluoroskopie und CT-Kontrolle	Nein		1.1.2014
Transperineale Implantation eines biodegradierbaren Ballons	Nein	Als Abstandhalter zwischen Prostata und Rektum bei der perkutanen Bestrahlung der Prostata.	1.1.2015
Regionäre Oberflächenhyperthermie zwecks Tumortherapie in Kombination mit externer Strahlentherapie oder Brachytherapie	Ja	Bei folgenden Indikationen:  Inoperable Brust/Brustwandrezidive bei Mammakarzinom in vorbestrahltem Areal  Inoperable Lymphknotenmetastasen von HNO-Tumoren in vorbestrahltem Areal  Oberflächliche Lymphknotenmetastasen und Lokalrezidive bei malignem Melanom  Tumor-Lokalrezidive mit Kompressionssymptomatik in palliativer Situation  Die Behandlungen erfolgen im Rahmen einer Klinik,	1.1.2017
		die dem Swiss Hyperthermia Network angeschlossen ist. Indikationsstellung durch dessen Tumorboard.	

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Regionäre Tiefenhyperthermie zwecks Tumortherapie in Kombination mit externer Strahlentherapie oder Brachytherapie	Ja	<ul> <li>Bei folgenden Indikationen:</li> <li>Cervix-Karzinom, bei Kontraindikation für Chemotherapie oder lokal vorbestrahlt</li> <li>Blasen-Karzinom (Funktionserhalt), bei Kontraindikation für Chemotherapie oder lokal vorbestrahlt</li> <li>Rektum-Karzinom (Funktionserhalt), bei Kontraindikation für Chemotherapie oder Lokalrezidiv in vorbestrahltem Areal</li> <li>Weichteil-Sarkom (Funktionserhalt), bei Kontraindikation für Chemotherapie</li> <li>Pankreas-Karzinom, lokal fortgeschrittener, primär inoperabler Tumor</li> <li>Tumor-Lokalrezidive mit Kompressionssymptomatik in palliativer Situation, Herdtiefe &gt; 5 cm</li> <li>Schmerzhafte Knochenmetastasen der Wirbelsäule und des Beckens, Herdtiefe &gt; 5 cm</li> <li>Die Behandlungen erfolgen im Rahmen einer Klinik, die dem Swiss Hyperthermia Network angeschlossen ist. Indikationsstellung durch dessen Tumorboard.</li> </ul>	1.1.2017/ 1.1.2019 bis 30.6.2021

10 Komplementärmedizin

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Akupunktur	Ja		1.7.1999/ 1.1.2012/ 1.8.2016/ 1.8.2017
Anthroposophische Medizin	Ja		1.7.1999/ 1.1.2005/ 1.7.2005/ 1.1.2012/ 1.8.2017
Arzneimitteltherapie der Traditionellen Chinesischen Medizin (TCM)	Ja		1.7.1999/ 1.1.2005/ 1.7.2005/ 1.1.2012/ 1.8.2016/ 1.8.2017
Ärztliche Klassische Homöopathie	Ja		1.7.1999/ 1.1.2005/ 1.7.2005/ 1.1.2012/ 1.8.2016/ 1.8.2017
Phytotherapie	Ja		1.7.1999/ 1.1.2005/ 1.7.2005/ 1.1.2012/ 1.8.2017
Störfeldtherapie (Neuraltherapie nach Huneke)	Nein		1.7.1999/ 1.1.2005/ 1.7.2005/ 1.7.1999/ 1.1.2012/ 1.7.2012

## 11 Rehabilitation

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
Stationäre Rehabilitation	Ja	Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	1.1.2003
Rehabilitation für Patienten und Patientinnen mit Herz- Kreislauferkrankungen oder Diabetes		Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.  Die Rehabilitation bei Hauptdiagnose periphere arterielle Verschlusskrankheit (PAVK) und Diabetes erfolgt ambulant. Die kardiale Rehabilitation kann ambulant oder stationär durchgeführt werden. Eher für eine stationäre Rehabilitation sprechen:  – erhöhtes kardiales Risiko  – verminderte Leistung des Myokards  – Komorbidität (Diabetes mellitus, COPD usw.).  Die Dauer eines ambulanten Rehabilitationsprogramms beträgt je nach Intensität des Behandlungsangebotes zwischen zwei und sechs Monaten.  Die Rehabilitation wird in einer ärztlich geleiteten Institution durchgeführt, welche bezüglich Programmablauf, Personal und Infrastruktur den nachfolgenden Vorgaben entspricht:  Kardiale Rehabilitation: Anforderungsprofil der Schweizerischen Arbeitsgruppe für kardiale Rehabilitation (SAKR) der Schweizerischen Gesellschaft für Kardiologie für von der SAKR offiziell anerkannte Rehabilitations-Kliniken/Institutionen vom 15. März 2011 <sup>46</sup> .	12.5.1977/ 1.1.1997/ 1.1.2000/ 1.1.2003/ 1.1.2009/ 1.7.2009/ 1.1.2010/ 1.7.2011/ 1.1.2013
		Rehabilitation bei PAVK: Anforderungsprofil der Schweizerische Gesellschaft für Angiologie vom 5. März 2009 <sup>47</sup> .  Rehabilitation bei Diabetes: Anforderungsprofil der Schweizerischen Gesellschaft für Endokrinologie und Diabetologie vom 17. November 2010 <sup>48</sup> .	
	Ja	<ul> <li>Indikationen:</li> <li>Patienten und Patientinnen mit Status nach Myokardinfarkt, mit oder ohne PTCA</li> <li>Patienten und Patientinnen mit Status nach Bypass-Operation</li> <li>Status nach anderen Interventionen am Herzen oder an den grossen Gefässen</li> <li>Patienten und Patientinnen nach PTCA, vor allem bei vorgängiger Inaktivierung und/oder Vorliegen multipler Risikofaktoren</li> <li>Patienten und Patientinnen mit chronischer Herzkrankheit und multiplen therapierefraktären Risikofaktoren und sonst guter Lebenserwartung</li> <li>Patienten und Patientinnen mit chronischer Herzkrankheit und mit schlechter Ventrikelfunktion</li> <li>Patienten und Patientinnen mit Diabetes mellitus Typ II (Limitation: höchstens einmal in drei Jahren).</li> </ul>	

<sup>46</sup> 

Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a>
Das Dokument ist einsehbar unter: <a href="www.bag.admin.ch/ref">www.bag.admin.ch/ref</a> 47

<sup>48</sup> 

Massnahmen	Leistungs- pflicht	Voraussetzungen	gültig ab
	Ja	Patienten und Patientinnen mit symptomatischer peripherer arterieller Verschlusskrankheit (PAVK), ab Stadium IIa nach Fontaine.	1.7.2009/ 1.1.2013
	Nein	Patienten und Patientinnen mit asymptomatischer peripherer arterieller Verschlusskrankheit (PAVK) im Stadium I nach Fontaine.	1.7.2013
Pulmonale Rehabilitation	Ja	Programme für Patienten und Patientinnen mit schweren chronischen Lungenkrankheiten.	1.1.2005
		Die Therapie kann ambulant oder stationär in einer ärztlich geleiteten Institution durchgeführt werden. Programmablauf, Personal und Infrastruktur müssen dem Anforderungsprofil der Schweizerischen Gesellschaft für Pneumologie, Kommission für Pulmonale Rehabilitation und Patientenschulung von 2003 <sup>49</sup> entsprechen.	
		Der Leiter oder die Leiterin des Programms muss durch die Schweizerische Gesellschaft für Pneumologie, Kommission für Pulmonale Rehabilitation und Patientenschulung, anerkannt sein.	
		Kostenübernahme maximal 1-mal pro Jahr.	
		Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt.	