

**Bekanntmachung  
der Spitzenverbände der Krankenkassen  
– Fortschreibung des  
Hilfsmittelverzeichnisses nach § 128 SGB V –  
Produktgruppe 17 „Hilfsmittel zur Kompressionstherapie“**

**Vom 28. Oktober 2005**

**Vorbemerkungen**

Die Spitzenverbände der Krankenkassen gemeinsam erstellen ein Hilfsmittelverzeichnis, in dem die von der Leistungspflicht umfassten Hilfsmittel aufzuführen sind. Vor Erstellung und Fortschreibung des Verzeichnisses ist den Spitzenorganisationen der betroffenen Leistungserbringer und Hilfsmittelhersteller sowie den Interessenvertretungen der Patientinnen und Patienten Gelegenheit zur Stellungnahme zu geben; die Stellungnahmen sind in die Entscheidung einzubeziehen. Das Hilfsmittelverzeichnis ist im Bundesanzeiger bekannt zu machen (§§ 128 und 140 f SGB V).

**Hinweise zum Aufbau einer Produktgruppe**

Eine Produktgruppe besteht aus folgenden Abschnitten:

**1. Gliederung**

Die produktspezifische Gliederung enthält die Angabe der Produktgruppe, die Anwendungsorte, die Produktuntergruppen und die Produktarten.

**2. Definition und Indikationsbereiche**

Die Definition der Produktgruppe enthält die medizinischen Erklärungen, die leistungsrechtlichen Hinweise sowie die Indikationen.

**3. Qualitätsstandards**

Sie beschreiben die medizinischen und technischen Mindestanforderungen an ein Produkt, die erfüllt werden müssen, um in das Hilfsmittelverzeichnis aufgenommen zu werden.

#### **4. Beschreibung der Produktart**

Die Erläuterungen zur Produktart beschreiben die Zweckbestimmung, Art, Materialien, Wirkungsweise und Indikationen.

Die Spitzenverbände der Krankenkassen haben die Produktgruppe 17 "Hilfsmittel zur Kompressionstherapie" des Hilfsmittelverzeichnisses fortgeschrieben und geben nachfolgend die neue Fassung der Produktgruppe sowie die entsprechenden Standards gemäß § 139 SGB V und die Produktartbeschreibungen nebst Antragsformularen (**Anlage 1**) und Maßschema (**Anlage 2**) bekannt. In den Antragsformularen ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

---

**Anwendungsort:**

**06. Bein**

**17.06.01. Med. Kompressionswadenstrümpfe, Serienfertigung**

Wadenstrümpfe KKL. I, Serienfertigung	0001-0999
Wadenstrümpfe KKL. II, Serienfertigung	1000-1999
Wadenstrümpfe KKL. III, Serienfertigung	2000-2999
Wadenstrümpfe KKL. IV, Serienfertigung	3000-3999

**17.06.02. Med. Kompressions-Halbschenkelstrümpfe, Serienfertigung**

Halbschenkelstrümpfe KKL. I, Serienfertigung	0001-0999
Halbschenkelstrümpfe KKL. II, Serienfertigung	1000-1999
Halbschenkelstrümpfe KKL. III, Serienfertigung	2000-2999
Halbschenkelstrümpfe KKL. IV, Serienfertigung	3000-3999

**17.06.03. Med. Kompressionsschenkelstrümpfe, Serienfertigung**

Schenkelstrümpfe KKL. I, Serienfertigung	0001-0999
Schenkelstrümpfe KKL. II, Serienfertigung	1000-1999
Schenkelstrümpfe KKL. III, Serienfertigung	2000-2999
Schenkelstrümpfe KKL. IV, Serienfertigung	3000-3999

**17.06.04. Med. Kompressionsstrumpfhosen, Serienfertigung**

Strumpfhosen KKL. I, Serienfertigung	0001-0999
Strumpfhosen KKL. II, Serienfertigung	1000-1999
Strumpfhosen KKL. III, Serienfertigung	2000-2999
Strumpfhosen KKL. IV, Serienfertigung	3000-3999

**17.06.05. Med. Kompressionsstumpfstrümpfe**

Unterschenkelstumpfstrümpfe	0001-0999
Oberschenkelstumpfstrümpfe	1000-1999

**17.06.06. Hilfsmittel zur Narbenkompression**

Narbenkompressionsbandagen	0001-0999
----------------------------	-----------

**17.06.07. Befestigungshilfen**

Hautkleber	0001-0999
Strumpfhaltersysteme, einseitig	1000-1999
Strumpfhaltersysteme, doppelseitig	2000-2999
Leibteile/-gurte	3000-3999

**17.06.08. Med. Kompressionswadenstrümpfe zur Ulcus cruris Behandlung**

Kompressionswadenstrümpfe zur Ulcus cruris Behandlung	0001-0999
Zweikomponenten-Kompressionswadenstrümpfe zur Ulcus cruris Behandlung	1000-1999

**17.06.09. nicht besetzt**

nicht besetzt	0001-0999
---------------	-----------

**17.06.10. Med. Kompressionswadenstrümpfe nach Maß, rundgestrickt**

Wadenstrümpfe KKL. I, nach Maß, rundgestrickt	0001-0999
Wadenstrümpfe KKL. II, nach Maß, rundgestrickt	1000-1999
Wadenstrümpfe KKL. III, nach Maß, rundgestrickt	2000-2999
Wadenstrümpfe KKL. IV, nach Maß, rundgestrickt	3000-3999

**17.06.11. Med. Kompressions-Halbschenkelstrümpfe nach Maß, rundgestrickt**

Halbschenkelstrümpfe KKL. I, nach Maß, rundgestrickt	0001-0999
Halbschenkelstrümpfe KKL. II, nach Maß, rundgestrickt	1000-2999
Halbschenkelstrümpfe KKL. III, nach Maß, rundgestrickt	2000-2999
Halbschenkelstrümpfe KKL. IV, nach Maß, rundgestrickt	3000-3999

**17.06.12. Med. Kompressionsschenkelstrümpfe nach Maß, rundgestrickt**

Schenkelstrümpfe KKL. I, nach Maß, rundgestrickt	0001-0999
Schenkelstrümpfe KKL. II, nach Maß, rundgestrickt	1000-1999
Schenkelstrümpfe KKL. III, nach Maß, rundgestrickt	2000-2999
Schenkelstrümpfe KKL. IV, nach Maß, rundgestrickt	3000-3999

**17 . 06 . 13 . Med. Kompressionsstrumpfhosen nach Maß, rundgestrickt**

Strumpfhosen KKL. I, nach Maß, rundgestrickt	0001-0999
Strumpfhosen KKL. II, nach Maß, rundgestrickt	1000-1999
Strumpfhosen KKL. III, nach Maß, rundgestrickt	2000-2999
Strumpfhosen KKL. IV, nach Maß, rundgestrickt	3000-3999

**17.06.14. Med. Kompressionswadenstrümpfe nach Maß, flachgestrickt**

Wadenstrümpfe KKL. I, nach Maß, flachgestrickt	0001-0999
Wadenstrümpfe KKL. II, nach Maß, flachgestrickt	1000-1999
Wadenstrümpfe KKL. III, nach Maß, flachgestrickt	2000-2999
Wadenstrümpfe KKL. IV, nach Maß, flachgestrickt	3000-3999

**17.06.15. Med. Kompressions-Halbschenkelstrümpfe nach Maß, flachgestrickt**

Halbschenkelstrümpfe KKL. I, nach Maß, flachgestrickt	0001-0999
Halbschenkelstrümpfe KKL. II, nach Maß, flachgestrickt	1000-1999
Halbschenkelstrümpfe KKL. III, nach Maß, flachgestrickt	2000-2999
Halbschenkelstrümpfe KKL. IV, nach Maß, flachgestrickt	3000-3999

**17.06.16. Med. Kompressionsschenkelstrümpfe nach Maß, flachgestrickt**

Schenkelstrümpfe KKL. I, nach Maß, flachgestrickt	0001-0999
Schenkelstrümpfe KKL. II, nach Maß, flachgestrickt	1000-1999
Schenkelstrümpfe KKL. III, nach Maß, flachgestrickt	2000-2999
Schenkelstrümpfe KKL. IV, nach Maß, flachgestrickt	3000-3999

**17.06.17. Med. Kompressionsstrumpfhosen nach Maß, flachgestrickt**

Strumpfhosen KKL. I, nach Maß, flachgestrickt	0001-0999
Strumpfhosen KKL. II, nach Maß, flachgestrickt	1000-1999
Strumpfhosen KKL. III, nach Maß, flachgestrickt	2000-2999
Strumpfhosen KKL. IV, nach Maß, flachgestrickt	3000-3999

**17.06.18. Med. Kompressions-Caprihosen nach Maß, flachgestrickt**

Caprihosen KKL. I, nach Maß, flachgestrickt	0001-0999
Caprihosen KKL. II, nach Maß, flachgestrickt	1000-1999
Caprihosen KKL. III, nach Maß, flachgestrickt	2000-2999
Caprihosen KKL. IV, nach Maß, flachgestrickt	3000-3999

**17.06.19. Med. Kompressionsbermudahosen nach Maß, flachgestrickt**

Bermudahosen KKL. I, nach Maß, flachgestrickt	0001-0999
Bermudahosen KKL. II, nach Maß, flachgestrickt	1000-1999
Bermudahosen KKL. III, nach Maß, flachgestrickt	2000-2999
Bermudahosen KKL. IV, nach Maß, flachgestrickt	3000-3999

**07. Hand**

**17.07.01. Hilfsmittel zur Narbenkompression**

Narbenkompressionsbandagen	0001-0999
----------------------------	-----------

**10. Arm**

**17.10.01. Med. Kompressionsarmstrümpfe, Serienfertigung**

Armstrümpfe KKL. I, Serienfertigung	0001-0999
Armstrümpfe KKL. II, Serienfertigung	1000-1999
Armstrümpfe KKL. III, Serienfertigung	2000-2999

**17.10.02. Hilfsmittel zur Narbenkompression**

Narbenkompressionsbandagen 0001-0999

**17.10.03. Med. Kompressionsarmstrümpfe nach Maß, rundgestrickt**

Armstrümpfe KKL. I, nach Maß, rundgestrickt 0001-0999

Armstrümpfe KKL. II, nach Maß, rundgestrickt 1000-1999

Armstrümpfe KKL. III, nach Maß, rundgestrickt 2000-2999

**17.10.04. Med. Kompressionsarmstrümpfe nach Maß, flachgestrickt**

Armstrümpfe KKL. I, nach Maß, flachgestrickt 0001-0999

Armstrümpfe KKL. II, nach Maß, flachgestrickt 1000-1999

Armstrümpfe KKL. III, nach Maß, flachgestrickt 2000-2999

**11. Leib/Rumpf**

**17.11.01. Hilfsmittel zur Narbenkompression**

Narbenkompressionsbandagen 0001-0999

**17. Kopf**

**17.17.01. Hilfsmittel zur Narbenkompression**

Narbenkompressionsbandagen 0001-0999

**99 . Ohne speziellen Anwendungsort/Zusätze**

**17.99.01. Apparate zur Kompressionstherapie**

Einkammergeräte 0001-0999

Mehrkammergeräte 1000-1999

## 17.99.99 Abrechnungspositionen

Abrechnungspositionen für Zubehör	0001-0999
nicht besetzt	1000-1999
Abrechnungspositionen für Zuschläge/Zusätze	2000-2999
Abrechnungspositionen für Reparaturen	3000-3999
Abrechnungspositionen für Wartungen	4000-4999
nicht besetzt	5000-5999



---

## Definition und Indikation der Produktgruppe

---

**Produktgruppe:** 17. Hilfsmittel zur Kompressionstherapie

---

### Definition:

Die Kompressionstherapie umfasst Maßnahmen der äußeren, flächigen Druckapplikation bei Venenleiden, Lymphabflussstörungen und Verbrennungsnarben. Mittels flächigen Druckes soll der Ausbildung von Oedemen vorgebeugt und der venöse Rückfluss bzw. Lymphabfluss unterstützt werden.

Der Schwerpunkt des Einsatzes der Kompressionstherapie liegt in der Behandlung von Venenleiden der unteren Extremitäten. Als Hilfsmittel kommen komprimierende, extremitätenumhüllende, elastische Zweizug-Gewebe bzw. -Gestricke zum Einsatz, z.B. Strümpfe, die mindestens knielang sein müssen.

Für die Kompressionsbehandlung von Verbrennungen oder Narben nach chirurgischen Eingriffen kommen ebenfalls komprimierende, das Behandlungsgebiet flächig umhüllende, textile Gewebe bzw. Gestricke zum Einsatz, die als "Verbrennungsbandagen" angeboten werden.

Kompressionstherapiemaßnahmen können auch zur Formung oedematisierter Weichteile bei Extremitätenamputationen zur Anwendung kommen.

Kompressionstherapie ist in der Regel eine Langzeitbehandlung und bedarf entsprechender Hilfsmittel, die vom Patienten bei Vorliegen der medizinischen Indikation auf ärztliche Anordnung selbst angewendet werden.

Die Hilfsmittel zur Kompressionstherapie unterscheiden sich hinsichtlich des Anwendungszieles grundsätzlich von den Bandagen (PG 05), die eine komprimierende und/oder funktions-sichernde (unterstützende, stabilisierende, bewegungslenkende) Wirkung besitzen.

Nach § 34 Abs. 4 SGB V in Verbindung mit der dazu ergangenen Rechtsverordnung sind "Kompressionsstücke" von der Versorgung ausgeschlossen.

Medizinische Kompressionsstrümpfe werden verordnet als

- Kompressionswadenstrumpf,
- Kompressions-Halbschenkelstrumpf,
- Kompressionsschenkelstrumpf,
- Kompressionsstrumpfhosen.

Diese Hilfsmittel werden in definierten Kompressionsklassen

(I bis IV, siehe Indikation) angefertigt.  
In Einzelfällen kann eine Kombination aus verschiedenen Kompressionsstrümpfen/-hosen erfolgen. Diese Kombinationen können aus z.B. zwei übereinander getragenen Kompressionsstrümpfen bestehen, wenn das Anziehen eines Kompressionsstrumpfes der erforderlichen Kompressionsklasse nicht möglich ist und durch die Kombination zweier Produkte die erforderliche Kompressionswirkung erreicht wird. Weitere Möglichkeiten sind die Kombination einer Kompressions-Caprihose mit einem Kompressionswadenstrumpf oder einer Kompressions-Bermudahose mit einem Kompressions-Halbschenkelstrumpf.

Anti-Thrombosestrümpfe sind keine Hilfsmittel im Sinne der gesetzlichen Krankenversicherung; die Versorgung im Zusammenhang mit ambulanten Operationen bleibt gesonderten vertraglichen Regelungen vorbehalten.

Die intermittierende Kompressionstherapie wird mit Apparaten durchgeführt, die über Ein- oder Mehrkammersysteme wechselnden Druck auf die zu behandelnde Extremität ausüben. Mehrkammersysteme bauen die Druckeinwirkung von distal nach proximal, respektive von peripher nach zentral auf ("intermittierende Druckwelle").

Die Anwendung von Wechseldruckgeräten ist eine ergänzende Behandlungsmaßnahme bei oedematösen Stauungszuständen an den Extremitäten, bei denen eine kontinuierliche Kompressionstherapie erforderlich ist, jedoch durch die alleinige Anwendung von Kompressionsstrümpfen bzw. -hosen oder Kompressionsverbänden keine ausreichende Entstauung erreicht wird.

Die in Einzelfällen durchzuführende häusliche Behandlung mit Wechseldruckgeräten muss unter ärztlicher Aufsicht/Kontrolle stattfinden. Sie ist nur in Ausnahmefällen unter genauer Berücksichtigung der Indikation (siehe Indikationsbereiche) angezeigt.

Folgende Voraussetzungen müssen erfüllt sein:

- Die Wirksamkeit muss vom Arzt am Patienten vorher geprüft worden sein.
- Der Patient muss die Handhabung des Gerätes beherrschen.
- Eine regelmäßige ärztliche Therapieüberwachung/Untersuchung ist erforderlich.
- Die kombinierte Anwendung des Gerätes und das Tragen von Kompressionsstrümpfen bzw. -ärmeln oder entsprechenden Kompressionsverbänden müssen sichergestellt sein.

Vor Verordnung von Kompressionsstrümpfen ist abzuklären, ob

- eindeutige Motivation des Patienten zur Durchführung der Kompressionsbehandlung,

- Fähigkeit des Patienten, selbständig das Hilfsmittel anzuwenden oder zuverlässige Hilfspersonen zu diesem Zweck vorhanden sind.

Die Körpermaße für medizinische Kompressionsstrümpfe werden nach verbindlichem Maßschema (Güte- und Prüfbestimmungen RAL-GZ 387 vom September 2000) abgenommen.

Falls eine Versorgung mit einem Serienstrumpf durch eine erhebliche Abweichung an einem Messpunkt und/oder größere Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht möglich ist, wird eine Maßanfertigung vorgenommen.

Bei Einsatz der Kompressionsklasse I können fast immer Serienstrümpfe und bei Klasse II überwiegend Serienstrümpfe verordnet werden.

Die Mindesthaltbarkeit von Kompressionsstrümpfen beträgt bei regelmäßiger Nutzung in der Regel 6 Monate.

Querverweise:

Kompressionssegmente mit stabilisierender Wirkung siehe auch PG 05 "Bandagen".

Kompressionsstrumpfanziehhilfen siehe auch PG 02 "Adaptionshilfen".

### Indikation:

#### MEDIZINISCHE KOMPRESSIONSSTRÜMPFE/BEIN

Verordnung von Kompressionsstrümpfen gemäß der Leitlinie "Medizinische Kompressionsstrümpfe" der Deutschen Gesellschaft für Phlebologie unter Berücksichtigung der notwendigen Kompressionsklassen, Größen und Strumpflängen gemäß RAL-GZ 387.

Für die Versorgung lymphatischer Patienten ist auch die Leitlinie "Diagnostik und Therapie der Gliedmaßenlymphödeme" AWMF-Leitlinien-Register Nr. 058/001 zu beachten.

Auszüge aus der Leitlinie "Medizinischer Kompressionsstrumpf (MKS) AWMF-Leitlinien-Register Nr. 037/004

## **Verordnung der Strumpfart und Kompressionsklasse**

Die Strumpfart und die Stärke des erforderlichen Andrucks, d.h. die Kompressionsklasse, sind abhängig von der Diagnose, von der Lokalisation der Abflussstörung und dem klinischen Befund. Eine starre Zuordnung einer Kompressionsklasse zu einer Diagnose ist nicht sinnvoll. Ziel der Kompressionstherapie ist die Besserung des klinischen Befundes. So kann bei einer Varikose ohne ausgeprägte Ödembildung auch eine Kompressionsklasse I zur Beseitigung der Beschwerden führen, während bei fortgeschrittenem Ödem und Hautveränderungen eher eine höhere Kompressionsklasse erforderlich wird. Beim beginnenden PTS reicht meist eine Kompressionsklasse II aus, während in schwereren Stadien höhere Kompressionsklassen und kurzzügige Materialien erforderlich sind. Beim beginnenden Lymphödem (Stadium I) reicht meist eine Kompressionsklasse II während im Stadium III meist der höhere Anpressdruck der Kompressionsklasse IV notwendig ist. Ist der Patient physisch nicht in der Lage, den Kompressionsstrumpf der hohen Kompressionsklassen 3 und 4 selbständig anzuziehen, ist alternativ das Übereinandertragen von MKS niedrigerer Kompressionsklassen zu empfehlen.

### **Indikationen**

#### Varikose

Varikose primär und sekundär

Varizen in der Schwangerschaft

die Sklerosierungstherapie unterstützend

nach venenchirurgischen Eingriffen

#### Thromboembolie

Thrombophlebitis (superfiziell) sowie Zustand nach abgeheilten Phlebitis

tiefe Beinvenenthrombose

Zustand nach Thrombose

Postthrombotisches Syndrom

Thromboseprophylaxe bei mobilen Patienten

#### Chronische Veneninsuffizienz (CVI)

CVI der Stadien I bis III nach Widmer bzw. C<sub>1S</sub>-C<sub>6</sub>  
nach CEAP

Ulkusprävention

Leitveneninsuffizienz

Angiodysplasie

### Ödeme

Lymphödeme

Ödeme in der Schwangerschaft

posttraumatische Ödeme

postoperative Ödeme

zyklisch idiopathische Ödeme

Lipödeme ab Stadium II

Lipo-Lymphödeme

Phlebo-Lymphödem

Stauungszustände infolge Immobilitäten (arthrogenes Stauungssyndrom, Paresen und Teilparesen der Extremität)

### Andere Indikationen:

Zustand nach Verbrennungen

Narbenbehandlung

### **Absolute Kontraindikationen**

fortgeschrittene periphere arterielle Verschlusskrankheit

dekompensierte Herzinsuffizienz

septische Phlebitis

Phlegmasia coerulea dolens

### **Relative Kontraindikationen**

ausgeprägte nässende Dermatosen

Unverträglichkeit auf Kompressionsstrumpfmateriail

schwere Sensibilitätsstörungen der Extremität

fortgeschrittene periphere Neuropathie (z.B.  
Diabetes mellitus)

primär chronische Polyarthritits

### **Risiken und Nebenwirkungen**

Nicht passende medizinische Kompressionsstrümpfe können Hautnekrosen, nervale Druckschäden auf periphere Nerven und auch tiefe Beinvenenthrombosen verursachen.

Ende der Auszüge.

Hinweis: PTS = Postthrombotisches Syndrom

### MEDIZINISCHE KOMPRESSIONSSTRÜMPFE/ARM

Für die Versorgung lymphatischer Patienten ist auch die Leitlinie "Diagnostik und Therapie der Gliedmaßenlymphödeme" AWMF-Leitlinien-Register Nr. 058/00 zu beachten.

Die Versorgung von Lymphödemen, Lipödemen und Mischformen der oberen Extremitäten erfolgt insbesondere dann durch flachgestricktes Material, wenn aufgrund der Formveränderungen der Extremität rundgestrickte Armversorgungen nicht in der Lage sind, das Krankheitsbild ausreichend zu behandeln.

Es kommen Strümpfe (Ärmel) mit angestrickten Handteilen bzw. "überlappende" Kombinationen von Handschuhen/Handteilen mit Armstrumpf ab Kompressionsklasse I und höher bei Behandlung von

- Lymphoedemen

zur Anwendung.

Das Maßnehmen erfolgt an standardisierten Messpunkten, z.T. werden konfektionierte Stücke angeboten.

Falls eine Versorgung mit einem Serienstrumpf durch eine erhebliche Abweichung an einem Messpunkt und/oder größere Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht möglich ist, wird eine Maßanfertigung vorgenommen.

### HILFSMITTEL ZUR NARBENKOMPRESSION



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 01.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionswadenstrümpfe, Serienfertigung

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe und Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produktpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):



- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

- Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 02.

**Bezeichnung:** Med. Kompressions-Halbschenkelstrümpfe,  
Serienfertigung

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe und Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produktpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

- Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 03.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsschenkelstrümpfe,  
Serienfertigung

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe* und *Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produkthanpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

- Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 04.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsstrumpfhosen, Serienfertigung

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe* und *Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produktpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

- Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 05.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsstumpfstrümpfe

---

#### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

Anatomisch angepaßte Formgebung

Die Zuordnung zu einer Kompressionsklasse muß deklariert sein - neben der Klasseneinteilung in Ziffern hat die Kompressionsdruckangabe in Kilopascal (kPa) bzw. Millimeter Quecksilbersäule (mmHg) zu erfolgen (sh. Indikationsbereiche).

Kontinuierlicher Druckabfall von distal nach proximal

#### Sonstiges:

Hautfreundliches Material

Waschbeständigkeit bei mindestens 30 °C

Zweizugkompressionsmaterial, rundgestrickt

Wasserdampfdurchlässiges Material

Abgeschwächte Kompression zu den Rändern

Formgebung durch Stricktechnik

Wulstfreie Nähte

Abrutschgesichert

Stumpfende geschlossen

Dehnbarkeit in Längs- und Querrichtung muss gegeben sein



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 06.

**Bezeichnung:** Hilfsmittel zur Narbenkompression

---

#### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

Formgebung den anatomischen Verhältnissen angepasst

Kompressionsdruck ca. 20 bis 35 mmHg

#### Sonstiges:

Hautfreundliches Material

Waschbeständigkeit bei mindestens 30 °C

Hautoberflächenfreundliche Nahtgestaltung

Wulstfreie Nähte

Wasserdampfdurchlässiges Material

Abgeschwächte Kompression zu den Rändern

Kein Auftreten eines Wärmestaus über 35 °C

Ggf. Verschlussmöglichkeiten, z.B. Reißverschluss oder Velcro

Kompressionsmaterial muss für die Langzeittherapie geeignet sein.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 07.

**Bezeichnung:** Befestigungshilfen

---

**Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V**

Hautverträglich

**Sonstiges:**

Hautfreundliches Material

Sichere Abrutschverhinderung

Lösbar (wasserlöslich) bei Klebestiften

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 08.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionswadenstrümpfe zur Ulcus cruris  
Behandlung

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch

- geeignete Untersuchungen in Anlehnung an *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe*)

Die geeigneten Untersuchungen müssen auch folgende Parameter belegen:

- Kompressionsdruck 34 bis 46 mmHg / 4,5 bis 6,1 kPa bei Messung (gemäß RAL-GZ 387 am b-Maß
- Abnehmender Druckverlauf von distal (unten) nach proximal (oben)
- Hoher Arbeitsdruck (Druck bei Muskelkontraktion), niedriger Ruhedruck (Druck bei ruhendem Bein).

#### II. Funktionstauglichkeit

Nachzuweisen ist:

Die Funktionstauglichkeit des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch

- qualitativ angemessene, prospektive klinische Studien.

Die Studien müssen auch folgende Parameter belegen:

- Eigenständige Anwendbarkeit durch den Versicherten

- Physiologische Trageeigenschaften hinsichtlich Atmungsaktivität und Temperaturverhalten
- Kurzzugelastische Strumpfgestaltung

### III. Qualität

#### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben:
  - Zweckbestimmung des Produktes (je nach Produktgruppe mit exakter Angabe der Indikationsbereiche)
  - 
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild

#### III. 2. Technische Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Vom Mittelfuß aus durchgehende Strickkonstruktion, bis unter das Knie reichend, Längenbezeichnung A - D
- geschlossene Ferse
- Waschbar mit haushaltsüblichen Verfahren bei mindestens 30°C

#### III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

#### III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Nachzuweisen ist:

- Die Biokompatibilität des angemeldeten, gebrauchsfertigen Produktes durch Prüfung gemäß Norm DIN EN ISO 10993-1:1998-

06 + DIN EN ISO 10993-1 Berichtigung 1:1999-06 bzw. in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung.

### III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

*Nachzuweisen/Vorzulegen ist:*

- Gebrauchsanweisung
- Anziehhilfe im Lieferumfang enthalten

#### **Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 09.

**Bezeichnung:** NN

---

**Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V**

z.Z. nicht besetzt

**Sonstiges:**

z.Z. nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 10.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionswadenstrümpfe nach Maß,  
rundgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe und Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produkthanpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressions-  
strümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3*

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

- Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 11.

**Bezeichnung:** Med. Kompression-Halbschenkelstrümpfe nach Maß,  
rundgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe* und *Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produkthanpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2* und *6.3*

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 12.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsschenkelstrümpfe nach Maß,  
rundgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe und Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produktpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3*

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 13.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsstrumpfhosen nach Maß,  
rundgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe* und *Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produkthanpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3*

### III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

### III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

### III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

### III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

### **Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 14.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionswadenstrümpfe nach Maß,  
flachgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe* und *Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produkthanpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2* und *6.3*

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 15.

**Bezeichnung:** Med. Kompressions-Halbschenkelstrümpfe nach Maß, flachgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe* und *Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produkthanpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3*

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 16.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsschenkelstrümpfe nach Maß,  
flachgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe und Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produkthanpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3*

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 17.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsstrumpfhosen nach Maß,  
flachgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe* und *Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produkthanpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3*

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 18.

**Bezeichnung:** Med. Kompressions-Caprihosen nach Maß,  
flachgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe* und *Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produkthanpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3*

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 19.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsbermudahosen nach Maß,  
flachgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe* und *Kennzeichnung mit dem Gütezeichen gemäß Ziffer 6.1*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
- Einhaltung der folgenden Normen in ihrer zum Zeitpunkt der Antragstellung jeweils gültigen Fassung, unter Benennung derselben, ggf. sind Abweichungen zu begründen und zu dokumentieren. Die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen sind zu beachten und einzuhalten (bei Änderung des Produktes sind neue Nachweise hinsichtlich der Produkthanpassung und Einhaltung der Normen erforderlich):

- DIN 58133 :2005-4 (Entwurf) Medizinische Kompressionsstrümpfe

- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter
- Typenschild mit Angaben gemäß *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3*

III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 07.  
**Untergruppe:** 01.

**Bezeichnung:** Hilfsmittel zur Narbenkompression

---

#### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

Formgebung den anatomischen Verhältnissen angepasst

Kompressionsdruck ca. 20 bis 35 mmHg

#### Sonstiges:

Hautfreundliches Material

Waschbeständigkeit bei mindestens 30 °C

Hautoberflächenfreundliche Nahtgestaltung

Wulstfreie Nähte

Wasserdampfdurchlässiges Material

Abgeschwächte Kompression zu den Rändern

Kein Auftreten eines Wärmestaus über 35 °C

Ggf. Verschlussmöglichkeit, z.B. Reißverschluss oder Velcro

Kompressionsmaterial muss für die Langzeittherapie geeignet sein.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 01.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsarmstrümpfe, Serienfertigung

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen in Anlehnung an *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
  
- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter

- Typenschild mit Angaben gemäß RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3

### III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

### III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

### III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

### III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

### **Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 02.

**Bezeichnung:** Hilfsmittel zur Narbenkompression

---

#### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

Formgebung den anatomischen Verhältnissen angepasst

Kompressionsdruck ca. 20 bis 35 mmHg

#### Sonstiges:

Hautfreundliches Material

Waschbeständigkeit bei mindestens 30 °C

Hautoberflächenfreundliche Nahtgestaltung

Wulstfreie Nähte

Wasserdampfdurchlässiges Material

Abgeschwächte Kompression zu den Rändern

Kein Auftreten eines Wärmestaus über 35 °C

Ggf. Verschlussmöglichkeiten, z.B. Reißverschluss oder Velcro

Kompressionsmaterial muss für die Langzeittherapie geeignet sein.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 03.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsarmstrümpfe nach Maß,  
rundgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen in Anlehnung an *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
  
- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter

- Typenschild mit Angaben gemäß RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3

### III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

### III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

### III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

### III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

### **Sonstiges:**

nicht besetzt



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 04.

**Bezeichnung:** Med. Kompressionsarmstrümpfe nach Maß,  
flachgestrickt

---

### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

In dem Antragsformular der entsprechenden Produktgruppe ist die Art und Weise der Nachweisführung beschrieben und angegeben, welche Dokumentationen beizubringen sind.

#### I. Therapeutischer Nutzen

Nachzuweisen ist:

Der therapeutische Nutzen des angemeldeten Hilfsmittels für die beanspruchte(n) Produktart/Indikation(en) durch geeignete Untersuchungen in Anlehnung an *RAL-GZ 387 :2000-09 Medizinische Kompressionsstrümpfe*

#### II. Funktionstauglichkeit

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

#### III. Qualität

##### III. 1. Allgemeine Anforderungen

Nachzuweisen ist:

- Einhaltung der jeweils geltenden Gesetze und Verordnungen unter Benennung von Gesetz, Verordnung und Produktbezeichnung
  
- Gebrauchsanweisung in deutscher Sprache mit mindestens folgenden Angaben (Siehe auch *RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.4*):
  - Zweckbestimmung des Produktes
  - Ggf. bestehende Anwendungsrisiken und Kontraindikationen
  - Reinigungshinweise
  - Technische Daten/Parameter

- Typenschild mit Angaben gemäß RAL-GZ 387 :2000-09 Abschnitt 6.2 und 6.3

### III. 2. Technische Anforderungen

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

### III. 3. Anforderungen an die Sicherheit

Nicht besetzt

### III. 4. Anforderungen an die Biokompatibilität

Keine über die in Ziffer I. und III.1. geforderten hinausgehenden Nachweise erforderlich

### III. 5. Anforderungen an den Lieferumfang

Nachzuweisen/Vorzulegen ist:

Gebrauchsanweisung

### **Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 11.  
**Untergruppe:** 01.

**Bezeichnung:** Hilfsmittel zur Narbenkompression

---

#### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

Formgebung den anatomischen Verhältnissen angepasst

Kompressionsdruck ca. 20 bis 35 mmHg

#### Sonstiges:

Hautfreundliches Material

Waschbeständigkeit bei mindestens 30 °C

Hautoberflächenfreundliche Nahtgestaltung

Wulstfreie Nähte

Wasserdampfdurchlässiges Material

Abgeschwächte Kompression zu den Rändern

Kein Auftreten eines Wärmestaus über 35 °C

Ggf. Verschlussmöglichkeiten, z.B. Reißverschluss oder Velcro

Kompressionsmaterial muss für die Langzeittherapie geeignet sein.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 17.  
**Untergruppe:** 01.

**Bezeichnung:** Hilfsmittel zur Narbenkompression

---

#### Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V

Formgebung den anatomischen Verhältnissen angepasst

Kompressionsdruck ca. 20 bis 35 mmHg

#### Sonstiges:

Hautfreundliches Material

Waschbeständigkeit bei mindestens 30 °C

Hautoberflächenfreundliche Nahtgestaltung

Wulstfreie Nähte

Wasserdampfdurchlässiges Material

Abgeschwächte Kompression zu den Rändern

Kein Auftreten eines Wärmestaus über 35 °C

Ggf. Verschlussmöglichkeiten, z.B. Reißverschluss oder Velcro

Kompressionsmaterial muss für die Langzeittherapie geeignet sein.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 01.

**Bezeichnung:** [Apparate zur Kompressionstherapie](#)

---

#### [Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V](#)

Individuell anpassbare Druckregelung

#### [Sonstiges:](#)

##### [Nachzuweisen ist:](#)

- Die unbedenkliche Verwendung des gebrauchsfertigen Produktes im allgemeinen Lebensbereich/häuslichen Bereich durch sicherheitstechnische Prüfung oder gesonderte Bestätigung eines für die Prüfung und Bewertung von Medizinprodukten zugelassenen Instituts. Dem Nachweis müssen die geprüften Ausführungen, Komponenten, Zubehörteile sowie der Prüfumfang und die Anwendungsklasse eindeutig zu entnehmen sein
- Die Nachweisführung muss die relevanten Normen, die in diesen Normen aufgeführten normativen Verweisungen und informativen Ausführungen berücksichtigen

Stufenlose Druckregelung zwischen ca. 30 bis 100 mmHg

Manschetten doppelwandig

Verschluss der Manschetten mit Schnellverschlüssen  
z.B. Reißverschluss oder Velcro

Manschetten abwaschbar

Manschetten aus hautfreundlichem Material

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 99.

**Bezeichnung:** Abrechnungsposition für Zusätze

---

**Qualitätsstandards gemäß § 139 SGB V**

nicht besetzt

**Sonstiges:**

nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. I, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse I sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Die Ausführungen von Serienstrümpfen sind vielfältig und reichen von Strümpfen mit oder ohne Fußspitze bis zu verschiedenen Standardlängen.

Kompressionsstrümpfe der KKL. I sind in der Regel nahtlos.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. II, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse II sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Die Ausführungen von Serienstrümpfen sind vielfältig und reichen von Strümpfen mit oder ohne Fußspitze, nahtlos oder mit Naht bis zu verschiedenen Standardlängen.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. III, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse III sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Die Ausführungen von Serienstrümpfen sind vielfältig und reichen von Strümpfen mit oder ohne Fußspitze, nahtlos oder mit Naht bis zu verschiedenen Standardlängen.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. IV, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse IV sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa und größer.

Die Ausführungsvarianten von Serienstrümpfen sind relativ gering. Es sind fast immer Strümpfe mit Naht, ohne Fußspitze und sie kommen in verschiedenen Standardlängen zur Anwendung.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 02.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. I, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse I sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Die Ausführungen von Serienstrümpfen sind vielfältig und reichen von Strümpfen mit oder ohne Fußspitze bis zu verschiedenen Standardlängen.

Kompressionsstrümpfe der KKL. I sind in der Regel nahtlos.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 02.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. II, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse II sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Die Ausführungen von Serienstrümpfen sind vielfältig und reichen von Strümpfen mit oder ohne Fußspitze, nahtlos oder mit Naht bis zu verschiedenen Standardlängen.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 02.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. III, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse III sind Zwei-zugkompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa .

Die Ausführungen von Serienstrümpfen sind vielfältig und reichen von Strümpfen mit oder ohne Fußspitze, nahtlos oder mit Naht bis zu verschiedenen Standardlängen.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 02.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. IV, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse IV sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa und größer.

Die Ausführungsvarianten von Serienstrümpfen sind relativ gering. Es sind fast immer Strümpfe mit Naht, ohne Fußspitze und sie kommen in verschiedenen Standardlängen zur Anwendung.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 03.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. I, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse I sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Die Ausführungen von Serienstrümpfen sind vielfältig und reichen von Strümpfen mit oder ohne Fußspitze bis zu verschiedenen Standardlängen.

Kompressionsstrümpfe der KKL. I sind in der Regel nahtlos.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 03.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. II, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse II sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Die Ausführungen von Serienstrümpfen sind vielfältig und reichen von Strümpfen mit oder ohne Fußspitze, nahtlos oder mit Naht bis zu verschiedenen Standardlängen.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 03.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. III, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse III sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa .

Die Ausführungen von Serienstrümpfen sind vielfältig und reichen von Strümpfen mit oder ohne Fußspitze, nahtlos oder mit Naht bis zu verschiedenen Standardlängen.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 03.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. IV, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse IV sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa und größer.

Die Ausführungsvarianten von Serienstrümpfen sind relativ gering. Es sind fast immer Strümpfe mit Naht, ohne Fußspitze und sie kommen in verschiedenen Standardlängen zur Anwendung.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 04.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. I, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse I sind Zweizugkompressions-Strumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa .

Die Ausführungen sind vielfältig und reichen von Strumpfhosen mit oder ohne Fußspitze bis zu verschiedenen Standardlängen.

Kompressionsstrumpfhosen der KKL. I sind in der Regel nahtlos.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 04.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. II, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse II sind Zweizugkompressions-Strumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Die Ausführungen sind vielfältig und reichen von Strumpfhosen mit oder ohne Fußspitze, nahtlos oder mit Naht bis zu verschiedenen Standardlängen.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 04.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. III, Serienfertigung

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse III sind Zweizugkompressions-Strumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Die Ausführungen sind vielfältig und reichen von Strumpfhosen meist ohne Fußspitze, nahtlos oder mit Naht bis zu verschiedenen Standardlängen.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 04.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. IV, Serienfertigung

---

#### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse IV sind Zweizugkompressions-Strumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa und größer.

#### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 05.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Unterschenkelstumpfstrümpfe

---

### **Beschreibung:**

Unterschenkel-Kompressionsstumpfstrümpfe sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die den Unterschenkelstumpf vollständig flächig umschließen.

Die Länge bemisst sich vom Stumpfende bis zur Mitte des Oberschenkels (F). Durch den einwirkenden Druck wird der Oedembildung vorgebeugt bzw. werden aufgetretene Oedeme beseitigt.

Zur Anwendung kommen die Kompressionsklassen I und II, und die Zuordnung zu einer Kompressionsklasse muss deklariert sein.

Maßanfertigungen sind häufig notwendig.

### **Indikation:**

Schwere Oedemneigung mit Stumpfvolumenschwankungen

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 05.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Oberschenkelstumpfstrümpfe

---

### **Beschreibung:**

Oberschenkel-Kompressionsstumpfstrümpfe sind Zweizugkompressionsstrümpfe, die den Oberschenkelstumpf vollständig flächig umschließen.

Ihre Länge bemisst sich vom Stumpfende bis zur Leiste. Durch den einwirkenden Druck wird der Oedembildung vorgebeugt bzw. werden aufgetretene Oedeme beseitigt. Zur Anwendung kommen die Kompressionsklassen I und II und die Zuordnung zu einer Kompressionsklasse muss deklariert sein.

Maßanfertigungen sind häufig notwendig.

### **Indikation:**

Schwere Oedemneigung mit Stumpfvolumenschwankungen



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 06.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Narbenkompressionsbandagen

---

### **Beschreibung:**

Narbenkompressionsbandagen bzw. "Verbrennungsbandagen" zur Behandlung von hypertrophem Narbengewebe sind Kompressionsteile für die jeweilig zu versorgende Körperregion und bestehen aus dünnen, hochelastischen Materialien.

Durch den kontinuierlich und flächig ausgeübten Druck soll unter Verminderung der Durchblutung in den peripheren Blutgefäßen die Eindämmung bzw. Verhinderung der Ausbildung von Keloidgewebe erreicht werden.

Der Druck sollte je nach Anwendungsort zwischen 20 bis 35 mmHg betragen.

Maßanfertigungen sind fast immer erforderlich.

### **Indikation:**

Flächige Verbrennungs-/Verbrühungsnekrosen

Flächige, plastische Narbenkorrekturen

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 07.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Hautkleber

---

**Beschreibung:**

Hautkleber für Kompressionsstrümpfe sind Klebestifte, mit denen sich der Kompressionsstrumpf an der Haut festkleben läßt. Diese wasserlöslichen Klebestifte eignen sich nur bei gering behaarter Haut.

**Indikation:**

Bei Kompressionsstrümpfen, die über das Knie hinausreichen, zur Erreichung eines sicheren, therapiegerechten Sitzes, der ohne Befestigungshilfen nicht gewährleistet wäre.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 07.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Strumpfhaltersysteme, einseitig

---

**Beschreibung:**

Strumpfhalter für Kompressionsstrümpfe sind entweder Hüft-, Taillen- oder Schultergurte, die in Verbindung mit Strumpfhalterschnallen oder Klipsen das Abrutschen des Strumpfes verhindern.

**Indikation:**

Bei Kompressionsstrümpfen, die über das Knie hinausreichen, zur Erreichung eines sicheren, therapiegerechten Sitzes, der ohne Befestigungshilfen nicht gewährleistet wäre.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 07.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Strumpfhaltersysteme, doppelseitig

---

**Beschreibung:**

Strumpfhalter für Kompressionsstrümpfe sind entweder Hüft-, Leib-, Taillen- oder Schultergurte, die in Verbindung mit Strumpfhalterschnallen oder Klipsen das Abrutschen des Strumpfes verhindern sollen.

**Indikation:**

Bei Kompressionsstrümpfen, die über das Knie hinausreichen, zur Erreichung eines sicheren, therapiegerechten Sitzes, der ohne Befestigungshilfen nicht gewährleistet wäre.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 07.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Leibteile/-gurte

---

**Beschreibung:**

Leibteile oder Taillengurte sind meist aus gummielastischem Material, die bei Verwendung verschiedener Verschlussmöglichkeiten das Abrutschen des Strumpfes verhindern sollen.

Sie können für ein- oder doppelseitige Versorgungen angewendet werden.

**Indikation:**

Bei Kompressionsstrümpfen, die über das Knie hinausreichen, zur Erreichung eines sicheren, therapiegerechten Sitzes, der ohne Befestigungshilfen nicht gewährleistet wäre.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 08.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Kompressionswadenstrümpfe zur Ulcus cruris  
Behandlung

---

### **Beschreibung:**

Einteilige Kompressionswadenstrümpfe zur akuten Ulcus cruris Behandlung, die aber erst nach einer Ödemreduzierung erfolgen sollte.

Durch spezielle Stricktechnik und Materialeigenschaften üben solche Strümpfe im Ruhezustand (im Liegen) nur einen geringen Druck aus, der vollständige Kompressionsdruck von 34 bis 46 mmHg / 4,5 bis 6,1 kPa wird erst bei Beinbewegung durch die Aktivität der Muskelpumpe erreicht. Die Strümpfe können daher auch nachts getragen werden.

Aus hygienischen Gründen ist ein Wechsel nach ca. einer Woche erforderlich. Die Strümpfe können mit haushaltsüblichen Mitteln gewaschen werden und weisen eine Haltbarkeit von mindestens 6 Monaten auf.

Die zum Anlegen der Strümpfe erforderliche Gleithilfe ist Bestandteil der Erstausrüstung, Wechselsets werden ohne Anziehhilfe abgegeben.

Diese Produkte sind Wadenstrümpfe, teilweise aus Zweizugkompressionsmaterial, und reichen bis zum Knie. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet.

### **Indikation:**

Ulcusbehandlung bei Ulcus cruris venosum anstelle oder in Ergänzung von Kompressionsverbänden nach Ödemreduktion.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 08.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Zweikomponenten-Kompressionswadenstrümpfe zur  
Ulcus cruris Behandlung

---

### **Beschreibung:**

Die unter dieser Produktart aufgeführten Kompressionsstrumpfsysteme zur Ulcus cruris Behandlung bestehen aus zwei zu kombinierenden Kompressionsstrümpfen, meist mit jeweils unterschiedlicher Kompressionsstärke.

Zur akuten Ulcus cruris Behandlung, die hier aber erst nach einer Ödemreduzierung erfolgen sollte, wird zunächst der Kompressionsstrumpf mit geringerer Druckstufe über den Unterschenkel gezogen. Dies sollte mit Hilfe einer Anziehhilfe erfolgen, da häufig noch offene Wunden mit entsprechendem Verbandmaterial abgedeckt werden müssen. Danach erfolgt der Überzug des stärkeren Kompressionsstrumpfes.

Die Kompressionsstärke beider Kompressionsstrümpfe beträgt 34 bis 46 mmHg / 4,5 bis 6,1 kPa

Die Strümpfe zeichnen sich durch eine besondere Kurzzügigkeit aus, wodurch ein geringer Ruhedruck beim entlasteten Bein und ein hoher Arbeitsdruck beim belasteten Bein entsteht. Der kompressionsstärkere Strumpf muss nachts ausgezogen werden. Die Unterstrümpfe werden 24 Stunden am Tag getragen.

Bei einigen Systemen ist im Fesselbereich ein zusätzlicher Reißverschluss eingenäht der das Anziehen zusätzlich erleichtert.

Diese Produkte sind Wadenstrümpfe, teilweise aus Zweizugkompressionsmaterial, und reichen bis zum Knie. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet.

### **Indikation:**

Ulcusbehandlung bei Ulcus cruris venosum anstelle oder in Ergänzung von Kompressionsverbänden nach Ödemreduktion.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 09.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** nicht besetzt

---

**Beschreibung:**

nicht besetzt

**Indikation:**

nicht besetzt



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 10.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. I, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse I sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 10.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. II, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse II sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 10.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. III, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse III sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 10.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. IV, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse IV sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa und größer.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 11.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. I, nach Maß,  
rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse I sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 11.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. II, nach Maß,  
rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse II sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 11.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. III, nach Maß,  
rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse III sind Zwei-zug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 11.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. IV, nach Maß,  
rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse IV sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 12.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. I, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse I sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 12.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. II, nach Maß,  
rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse II sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 12.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. III, nach Maß,  
rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse III sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 12.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. IV, nach Maß,  
rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse IV sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 13.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. I, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse I sind Zweizug-Kompressionsstrumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionshosen können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 13.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. II, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse II sind Zweizug-Kompressionsstrumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionshosen können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 13.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. III, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse III sind Zweizug-Kompressionsstrumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionshosen können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 13.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. IV, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse IV sind Zweizug-Kompressionsstrumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

Diese Kompressionshosen können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 14.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. I, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse I sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 14.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. II, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse II sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 14.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. III, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse III sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 14.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Wadenstrümpfe KKL. IV, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Wadenstrümpfe der Kompressionsklasse IV sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Tuberositas tibiae reichen. Ihre Länge wird mit A - D bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa und größer.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 15.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. I, nach Maß,  
flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse I sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 15.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. II, nach Maß,  
flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse II sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 15.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. III, nach Maß,  
flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse III sind Zwei-  
zug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Ober-  
schenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die  
Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen  
Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt  
(Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine  
individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen  
anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren  
hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder  
offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart  
erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/  
Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe  
aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt  
und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht  
verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt,  
wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im  
Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt  
werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 15.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Halbschenkelstrümpfe KKL. IV, nach Maß,  
flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Halbschenkelstrümpfe der Kompressionsklasse IV sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Mitte des Oberschenkels reichen. Ihre Länge wird mit A - F bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 16.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. I, nach Maß,  
flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse I sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 16.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. II, nach Maß,  
flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse II sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 16.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. III, nach Maß,  
flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse III sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 16.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Schenkelstrümpfe KKL. IV, nach Maß,  
flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Schenkelstrümpfe der Kompressionsklasse IV sind Zweizug-Kompressionsstrümpfe, die bis zur Leiste reichen. Ihre Länge wird mit A - G bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionsstrümpfe können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 17.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. I, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse I sind Zweizug-Kompressionsstrumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionshosen können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 17.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. II, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse II sind Zweizug-Kompressionsstrumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionshosen können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 17.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. III, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse III sind Zweizug-Kompressionsstrumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionshosen können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 17.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Strumpfhosen KKL. IV, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Strumpfhosen der Kompressionsklasse IV sind Zweizug-Kompressionsstrumpfhosen, die bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit A - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa und größer.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Diese Kompressionshosen können mit geschlossener oder offener Fußspitze gefertigt sein.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Eine Maßversorgung ist dann erforderlich, wenn Serienstrümpfe aufgrund erheblicher Maßabweichungen an einem Messpunkt und/oder größeren Abweichungen an mehreren Messpunkten nicht verwendet werden können.

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 18.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Caprihosen KKL. I, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Caprihosen der Kompressionsklasse I sind Zweizug-Kompressionshosen, die von der Mitte der Wade bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit C - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Caprihosen werden in der Regel in Kombination mit einem med. Kompressionswadenstrumpf getragen. Hierbei ist zu beachten, dass es im Bereich der Überlappung zu einer Kompressionsdruckerhöhung kommen kann.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

Die Kombination einer Caprihose mit einem Wadenstrumpf kann zur Anwendung kommen, wenn es dem Versicherten nicht möglich ist eine Kompressionsstrumpfhose anzuziehen, diese jedoch medizinisch indiziert ist.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 18.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Caprihosen KKL. II, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Caprihosen der Kompressionsklasse II sind Zweizug-Kompressionshosen, die von der Mitte der Wade bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit C - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Caprihosen werden in der Regel in Kombination mit einem med. Kompressionswadenstrumpf getragen. Hierbei ist zu beachten, dass es im Bereich der Überlappung zu einer Kompressionsdruckerhöhung kommen kann.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

Die Kombination einer Caprihose mit einem Wadenstrumpf kann zur Anwendung kommen, wenn es dem Versicherten nicht möglich ist eine Kompressionsstrumpfhose anzuziehen, diese jedoch medizinisch indiziert ist.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 18.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Caprihosen KKL. III, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Caprihosen der Kompressionsklasse III sind Zweizug-Kompressionshosen, die von der Mitte der Wade bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit C - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Caprihosen werden in der Regel in Kombination mit einem med. Kompressionswadenstrumpf getragen. Hierbei ist zu beachten, dass es im Bereich der Überlappung zu einer Kompressionsdruckerhöhung kommen kann.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

Die Kombination einer Caprihose mit einem Wadenstrumpf kann zur Anwendung kommen, wenn es dem Versicherten nicht möglich ist eine Kompressionsstrumpfhose anzuziehen, diese jedoch medizinisch indiziert ist.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 18.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Caprihosen KKL. IV, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Caprihosen der Kompressionsklasse IV sind Zweizug-Kompressionshosen, die von der Mitte der Wade bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit C - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa und größer.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Caprihosen werden in der Regel in Kombination mit einem med. Kompressionswadenstrumpf getragen. Hierbei ist zu beachten, dass es im Bereich der Überlappung zu einer Kompressionsdruckerhöhung kommen kann.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

Die Kombination einer Caprihose mit einem Wadenstrumpf kann zur Anwendung kommen, wenn es dem Versicherten nicht möglich ist eine Kompressionsstrumpfhose anzuziehen, diese jedoch medizinisch indiziert ist.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 19.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Bermudahosen KKL. I, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Bermudahosen der Kompressionsklasse I sind Zweizug-Kompressionshosen, die von oberhalb des Knies bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit E - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Bermudahosen werden in der Regel in Kombination mit einem med. Kompressions-Halbschenkelstrumpf getragen. Hierbei ist zu beachten, dass es im Bereich der Überlappung zu einer Kompressionsdruckerhöhung kommen kann.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

Die Kombination einer Bermudahose mit einem Halbschenkelstrumpf kann zur Anwendung kommen, wenn es dem Versicherten nicht möglich ist eine Kompressionsstrumpfhose anzuziehen, diese jedoch medizinisch indiziert ist.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 19.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Bermudahosen KKL. II, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Bermudahosen der Kompressionsklasse II sind Zweizug-Kompressionshosen, die von oberhalb des Knies bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit E - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Bermudahosen werden in der Regel in Kombination mit einem med. Kompressions-Halbschenkelstrumpf getragen. Hierbei ist zu beachten, dass es im Bereich der Überlappung zu einer Kompressionsdruckerhöhung kommen kann.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

Die Kombination einer Bermudahose mit einem Halbschenkelstrumpf kann zur Anwendung kommen, wenn es dem Versicherten nicht möglich ist eine Kompressionsstrumpfhose anzuziehen, diese jedoch medizinisch indiziert ist.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 19.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Bermudahosen KKL. III, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Bermudahosen der Kompressionsklasse III sind Zweizug-Kompressionshosen, die von oberhalb des Knies bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit E - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Bermudahosen werden in der Regel in Kombination mit einem med. Kompressions-Halbschenkelstrumpf getragen. Hierbei ist zu beachten, dass es im Bereich der Überlappung zu einer Kompressionsdruckerhöhung kommen kann.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

Die Kombination einer Bermudahose mit einem Halbschenkelstrumpf kann zur Anwendung kommen, wenn es dem Versicherten nicht möglich ist eine Kompressionsstrumpfhose anzuziehen, diese jedoch medizinisch indiziert ist.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 06.  
**Untergruppe:** 19.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Bermudahosen KKL. IV, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Bermudahosen der Kompressionsklasse IV sind Zweizug-Kompressionshosen, die von oberhalb des Knies bis zur Taille reichen. Die Leibteile sind in der Regel ohne, nur in Ausnahmefällen mit komprimierender Wirkung, im Schritt offen oder geschlossen und für Männer mit Eingriff. Ihre Länge wird mit E - T bezeichnet. Die Kompressionsstärke beträgt beträgt 49 mmHg und größer / 6,5 kPa und größer.

Diese Kompressionshosen werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

Bermudahosen werden in der Regel in Kombination mit einem med. Kompressions-Halbschenkelstrumpf getragen. Hierbei ist zu beachten, dass es im Bereich der Überlappung zu einer Kompressionsdruckerhöhung kommen kann.

### **Indikation:**

Die Versorgung mit Kompressionsstrümpfen dieser Produktart erfolgt gemäß medizinischer Leitlinien (siehe Definition/Indikationen der Produktgruppe).

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

Die Kombination einer Bermudahose mit einem Halbschenkelstrumpf kann zur Anwendung kommen, wenn es dem Versicherten nicht möglich ist eine Kompressionsstrumpfhose anzuziehen, diese jedoch medizinisch indiziert ist.



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 07.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Narbenkompressionsbandagen

---

### **Beschreibung:**

Narbenkompressionsbandagen bzw. "Verbrennungsbandagen" zur Behandlung von hypertrophem Narbengewebe sind Kompressionsteile für die jeweilig zu versorgende Körperregion und bestehen aus dünnen, hochelastischen Materialien.

Es kommen Handschuhe mit oder ohne Finger (Daumenöffnung) und auch mit oder ohne Fingerspitzen zur Anwendung.

Durch den kontinuierlich und flächig ausgeübten Druck soll unter Verminderung der Durchblutung in den peripheren Blutgefäßen die Eindämmung bzw. Verhinderung der Ausbildung von Keloidgewebe erreicht werden.

Der Druck sollte je nach Anwendungsort zwischen 20 bis 35 mmHg betragen.

Maßanfertigungen sind fast immer erforderlich.

### **Indikation:**

Flächige Verbrennungs-/Verbrühungsnekrosen

Flächige, plastische Narbenkorrekturen

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Armstrümpfe KKL. I, Serienfertigung

---

**Beschreibung:**

Armstrümpfe der Kompressionsklasse I bestehen aus Zweizugkompressionsmaterial und bemessen sich vom Handgelenk bis zum Schultergelenk. Die Längenbezeichnung ist A - G/H. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Für Kompressionsarmstrümpfe ist häufig eine Maßanfertigung erforderlich.

**Indikation:**

Lymphoedem

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Armstrümpfe KKL. II, Serienfertigung

---

**Beschreibung:**

Armstrümpfe der Kompressionsklasse II bestehen aus Zweizugkompressionsmaterial und bemessen sich vom Handgelenk bis zum Schultergelenk. Die Längenbezeichnung ist A - G/H. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Für Kompressionsarmstrümpfe ist häufig eine Maßanfertigung erforderlich.

**Indikation:**

Lymphoedem

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Armstrümpfe KKL. III, Serienfertigung

---

**Beschreibung:**

Armstrümpfe der Kompressionsklasse III bestehen aus Zweizugkompressionsmaterial und bemessen sich vom Handgelenk bis zum Schultergelenk. Die Längenbezeichnung ist A - G/H. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Für Armstrümpfe ist häufig eine Maßanfertigung erforderlich.

**Indikation:**

Lymphoedem

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 02.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Narbenkompressionsbandagen

---

### **Beschreibung:**

Narbenkompressionsbandagen bzw. "Verbrennungsbandagen" zur Behandlung von hypertrophem Narbengewebe sind Kompressionsteile für die jeweilig zu versorgende Körperregion und bestehen aus dünnen, hochelastischen Materialien.

Durch den kontinuierlich und flächig ausgeübten Druck soll unter Verminderung der Durchblutung in den peripheren Blutgefäßen die Eindämmung bzw. Verhinderung der Ausbildung von Keloidgewebe erreicht werden.

Der Druck sollte je nach Anwendungsort zwischen 20 bis 35 mmHg betragen.

Maßanfertigungen sind fast immer erforderlich.

### **Indikation:**

Flächige Verbrennungs-/Verbrühungsnekrosen

Flächige, plastische Narbenkorrekturen

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 03.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Armstrümpfe KKL. I, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Armstrümpfe der Kompressionsklasse I bestehen aus Zweizug-Kompressionsmaterial und bemessen sich vom Handgelenk bis zum Schultergelenk. Die Längenbezeichnung ist A - G/H. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

### **Indikation:**

Lymphoedem

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 03.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Armstrümpfe KKL. II, nach Maß, rundgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Armstrümpfe der Kompressionsklasse II bestehen aus Zweizug-Kompressionsmaterial und bemessen sich vom Handgelenk bis zum Schultergelenk. Die Längenbezeichnung ist A - G/H. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

### **Indikation:**

Lymphoedem

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 03.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Armstrümpfe KKL. III, nach Maß, rundgestrickt

---

**Beschreibung:**

Armstrümpfe der Kompressionsklasse III bestehen aus Zweizug-Kompressionsmaterial und bemessen sich vom Handgelenk bis zum Schultergelenk. Die Längenbezeichnung ist A - G/H. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Rundstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Der Formgebung sind im Rundstrickverfahren Grenzen gesetzt, da die Anzahl der Maschen nicht verändert werden kann. Die Änderung des Strumpfdurchmessers erfolgt durch Variieren der Maschengröße. Bei extremen anatomischen Verhältnissen ist ggf. eine Anfertigung nach Maß im Flachstrickverfahren erforderlich.

**Indikation:**

Lymphoedem



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 04.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Armstrümpfe KKL. I, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Armstrümpfe der Kompressionsklasse I bestehen aus Zweizug-Kompressionsmaterial und bemessen sich vom Handgelenk bis zum Schultergelenk. Die Längenbezeichnung ist A - G/H. Die Kompressionsstärke beträgt 18 - 21 mmHg / 2,4 - 2,8 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

### **Indikation:**

Lymphoedem

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 04.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Armstrümpfe KKL. II, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Armstrümpfe der Kompressionsklasse II bestehen aus Zweizug-Kompressionsmaterial und bemessen sich vom Handgelenk bis zum Schultergelenk. Die Längenbezeichnung ist A - G/H. Die Kompressionsstärke beträgt 23 - 32 mmHg / 3,1 - 4,3 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

### **Indikation:**

Lymphoedem

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 10.  
**Untergruppe:** 04.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Armstrümpfe KKL. III, nach Maß, flachgestrickt

---

### **Beschreibung:**

Armstrümpfe der Kompressionsklasse III bestehen aus Zweizug-Kompressionsmaterial und bemessen sich vom Handgelenk bis zum Schultergelenk. Die Längenbezeichnung ist A - G/H. Die Kompressionsstärke beträgt 34 - 46 mmHg / 4,5 - 6,1 kPa.

Diese Kompressionsstrümpfe werden nach den individuellen Maßen des Versicherten im Flachstrickverfahren hergestellt (Maßanfertigung). Das Flachstrickverfahren ermöglicht eine individuelle Formgebung des Strumpfes auch bei extremen anatomischen Verhältnissen. Im Flachstrickverfahren hergestellte Strümpfe weisen eine Längsnaht auf.

### **Indikation:**

Lymphoedem

Maßanfertigungen im Flachstrickverfahren sind dann angezeigt, wenn extreme anatomische Verhältnisse vorliegen, die im Rundstrickverfahren nach Maß nicht hinreichend berücksichtigt werden können.

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 11.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Narbenkompressionsbandagen

---

### **Beschreibung:**

Narbenkompressionsbandagen bzw. "Verbrennungsbandagen" zur Behandlung von hypertrophem Narbengewebe sind Kompressionsteile für die jeweilig zu versorgende Körperregion und bestehen aus dünnen, hochelastischen Materialien.

Durch den kontinuierlich und flächig ausgeübten Druck soll unter Verminderung der Durchblutung in den peripheren Blutgefäßen die Eindämmung bzw. Verhinderung der Ausbildung von Keloidgewebe erreicht werden.

Der Druck sollte je nach Anwendungsort zwischen 20 und 35 mmHg betragen.

Maßanfertigungen sind fast immer erforderlich.

### **Indikation:**

Flächige Verbrennungs-/Verbrühungsnekrosen

Flächige, plastische Narbenkorrekturen

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 17.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Narbenkompressionsbandagen

---

### **Beschreibung:**

Narbenkompressionsbandagen bzw. "Verbrennungsbandagen" zur Behandlung von hypertrophem Narbengewebe sind Kompressionsteile für die jeweilig zu versorgende Körperregion und bestehen aus dünnen, hochelastischen Materialien.

Durch den kontinuierlich und flächig ausgeübten Druck soll unter Verminderung der Durchblutung in den peripheren Blutgefäßen die Eindämmung bzw. Verhinderung der Ausbildung von Keloidgewebe erreicht werden.

Der Druck sollte je nach Anwendungsort zwischen 20 und 30 mmHg betragen.

Maßanfertigungen sind fast immer erforderlich.

### **Indikation:**

Flächige Verbrennungs-/Verbrühungsnekrosen

Flächige plastische Narbenkorrekturen

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Einkammergeräte

---

### **Beschreibung:**

Apparate zur Kompressionstherapie sind elektrisch betriebene Wechseldruckgeräte.

Von Druckpumpen wird Luft durch Kunststoffleitungen intermittierend in eine doppelwandige Bein- bzw. Armmanschette gepumpt. In verschiedenen Zeitabständen wird der Druck auf- bzw. abgebaut. Der Druck ist manuell zu regulieren und kann bis zu 100 mmHg betragen.

Bei Einkammer-Luftsystemgeräten erfolgt die Kompression im Bereich der gesamten Manschette gleichmäßig über die Extremität.

Durch diesen intermittierenden Druck werden unter anderem Strömungsverbesserungen erreicht, wobei diese rhythmische Kompression wie eine Muskel-Venen-Pumpe wirkt, die im gestauten Gewebe den Abfluss der Gewebeflüssigkeit und des venösen Blutes wesentlich unterstützt.

### **Indikation:**

Schweres Lymphoedem

Postthrombotisches Syndrom

Behandlung ausgedehnter chronifizierender Ulcera cruris

### **Kontraindikationen:**

akute venöse Thrombose

Lymphabflusshindernis

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 01.  
**Produktart:** 1.

**Bezeichnung:** Mehrkammergeräte

---

### **Beschreibung:**

Apparate zur Kompressionstherapie sind elektrisch betriebene Wechseldruckgeräte.

Von diesen Druckpumpen wird Luft durch Kunststoffleitungen intermittierend in eine doppelwandige Bein- bzw. Armmanschette gepumpt. In verschiedenen Zeitabständen wird der Druck auf- bzw. abgebaut. Der Druck ist manuell zu regulieren und kann bis zu 100 mmHg betragen.

Bei dem Mehrkammer-Luftsystem sind in einer Manschette mehrere überlappende Luftkammern eingearbeitet. Die Luftfüllung dieser einzelnen Kammern erfolgt nacheinander aufsteigend von distal nach proximal.

Durch diesen intermittierenden Druck werden unter anderem Strömungsverbesserungen erreicht, wobei diese rhythmische Kompression wie eine Muskel-Venen-Pumpe wirkt, die im gestauten Gewebe den Abfluss der Gewebeflüssigkeit und des venösen Blutes wesentlich unterstützt.

### **Indikation:**

Schweres Lymphoedem

Postthrombotisches Syndrom

Behandlung ausgedehnter chronifizierender Ulcera cruris

Kontraindikationen

akute venöse Thrombose

Lymphabflusshindernis

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 99.  
**Produktart:** 0.

**Bezeichnung:** Abrechnungspositionen für Zubehör

---

**Beschreibung:**

Unter dieser Abrechnungsposition kann Zubehör zu Hilfsmitteln zur Kompressionstherapie abgerechnet werden. Ein detaillierter Kostenvoranschlag mit Aufstellung des erforderlichen Zubehörs und einer Begründung der Notwendigkeit für das Zubehör ist erforderlich. (Siehe auch Auflistung auf Einzelproduktebene)

**Indikation:**

Nicht besetzt



Produktgruppe: 17.  
Anwendungsort: 99.  
Untergruppe: 99.  
Produktart: 1.

**Bezeichnung:** Nicht besetzt

---

**Beschreibung:**

Nicht besetzt

**Indikation:**

Nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 99.  
**Produktart:** 2.

**Bezeichnung:** Abrechnungspositionen für Zuschläge/Zusätze

---

**Beschreibung:**

Für bestimmte Nutzer von Hilfsmitteln zur Kompressionstherapie sind spezielle Anpassungen bzw. Sonderanfertigungen erforderlich, um eine Nutzung des Hilfsmittels zu ermöglichen. Die erforderlichen Anpassungen bzw. Sonderanfertigungen dürfen die Sicherheit des Produktes nicht negativ beeinflussen.

**Indikation:**

Nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 99.  
**Produktart:** 3.

**Bezeichnung:** Abrechnungspositionen für Reparaturen

---

**Beschreibung:**

Unter dieser Abrechnungsposition können Reparaturen von Hilfsmitteln zur Kompressionstherapie abgerechnet werden. Ein detaillierter Kostenvoranschlag mit Aufstellung der erforderlichen Ersatzteile und Arbeitszeiten ist erforderlich.

Siehe auch Reparaturaufstellung auf Einzelproduktebene.

**Indikation:**

Nicht besetzt

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 99.  
**Produktart:** 4.

**Bezeichnung:** Abrechnungspositionen für Wartungen

---

**Beschreibung:**

Für bestimmte Produkte sind regelmäßige Wartungsarbeiten erforderlich, um lebensgefährliche Betriebszustände auszuschließen und einen sicheren Betrieb zu gewährleisten. Diese Produkte können der Auflistung auf Einzelproduktebene entnommen werden.

**Indikation:**

Nicht besetzt

Produktgruppe: 17.  
Anwendungsort: 99.  
Untergruppe: 99.  
Produktart: 5.

**Bezeichnung:** Nicht besetzt

---

**Beschreibung:**

Nicht besetzt

**Indikation:**

Nicht besetzt



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 99.  
**Art:** 1 nicht besetzt

Pos.Nr.                      Bezeichnung                      Hersteller/                      Konstruktionsmerkmale /  
Vertreiber                      Hinweise

---

17.99.99.1001	nicht besetzt	-	nicht besetzt
---------------	---------------	---	---------------

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 99.  
**Art:** 2 Abrechnungspositionen für Zuschläge/Zusätze

Pos.Nr.	Bezeichnung	Hersteller/ Vertreiber	Konstruktionsmerkmale / Hinweise
17.99.99.2001	nicht besetzt	-	nicht besetzt
17.99.99.2002	nicht besetzt	-	nicht besetzt
17.99.99.2003	Komprimierendes Leibteil	NN	Leibteil einer Kompressionshose mit komprimierender Wirkung Alte Nr. 17.99.99.0003
17.99.99.2004	Komprimierendes Zehenteil/Zehenkappe	NN	Zehenteil/Zehenkappe mit komprimierender Wirkung Alte Nr. 17.99.99.0004
17.99.99.2005	Webansatz	NN	Verlängerung eines Kompressionsstrumpfes ohne komprimierende Wirkung. Alte Nr. 17.99.99.0005
17.99.99.2006	Hüftbefestigung für A-F und A-G Strümpfe	NN	Fest am Strumpf angebrachte Hüftbefestigung zur Fixierung von Kompressionsstrümpfen der Längen A-F und A-G. Alte Nr. 17.99.99.0006
17.99.99.2007	Hüftbefestigung für Stumpfstrümpfe	NN	Fest am Strumpf angebrachte Hüftbefestigung zur Fixierung von Stumpfstrümpfen Alte Nr. 17.99.99.0007
17.99.99.2008	Haftrand	NN	Am oberen Ende eines Kompressionstrumpfes eingearbeiteter Haftstreifen, der ein Verrutschen des Strumpfes verhindert. Alte Nr. 17.99.99.0008



17.99.99.2009	Einbeinhosenteil (Beinring)	NN	Nicht komprimierendes Hosenteil für die Gegenseite des zu versorgenden Beines, ca. 10 cm lang. Alte Nr. 17.99.99.0009
17.99.99.2010	Handteil für Armstrümpfe mit Daumenöffnung	NN	Handteil mit komprimierender Wirkung, ohne Finger und Daumen Alte Nr. 17.99.99.0010
17.99.99.2011	Handteil für Armstrümpfe mit Daumenansatz	NN	Handteil mit komprimierender Wirkung auf Hand und Daumen, ohne Finger Alte Nr. 17.99.99.0011
17.99.99.2012	Handteil für Armstrümpfe mit Daumen und Fingern	NN	Handteil mit komprimierender Wirkung auf Hand, Finger und Daumen Alte Nr. 17.99.99.0012
17.99.99.2013	Schulterbefestigung/Kappe für Armstrümpfe	NN	Fest angebrachtes Schulterbefestigungssystem für Armstrümpfe Alte Nr. 17.99.99.0013
17.99.99.2014	Reißverschluss am Armstrumpf	NN	Zur einfacheren Handhabung beim An- und Ausziehen eines Armstrumpfes
17.99.99.2015	Reißverschluss am Beinstrumpf	NN	Zur einfacheren Handhabung beim An- und Ausziehen eines Beinstrumpfes
17.99.99.2016	Haftbandstücke	NN	Haftbandstücke zur Fixierung bei Kombinationen aus Hose und Strumpf
17.99.99.2017	Hodensack	NN	Geschlechtsspezifische Ausarbeitung am Leibteil
17.99.99.2018	Eingriff	NN	Eingriff im Leibteil
17.99.99.2019	Schwangerschaftshosenteil	NN	Zuschlag für das Schwangerschaftsleibteil an Kompressionsstrumpfhosen ab Kompressionsklasse II
17.99.99.2020	Stomaöffnung	NN	Stomaöffnung im Leibteil

17.99.99.2021	Komprimierendes Fußteil	NN	Nur in Verbindung mit einer Kompressionsstrumpfversorgung
17.99.99.2022	Bolero	NN	Zur Verbindung von Armstrümpfen im Rückenbereich bei beidseitiger Versorgung. Bei Unverträglichkeiten gegenüber anderen Befestigungssystemen wie Silikonhaftbänder oder Gurte
17.99.99.2023	Komprimierender Fingerling	NN	Zur Versorgung einzelner Finger bei der Narbenkompressionsbehandlung
17.99.99.2024	Abrechnungsposition für Unterstrümpfe bei Ulcus-Cruris-Strümpfen	NN	Nur als Nachlieferung bei Versorgung mit Ulcus-Cruris-Strümpfen gemäß Position 17.06.08.0



**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 99.  
**Art:** 4 Abrechnungspositionen für Wartungen

Pos.Nr. Vertreiber	Bezeichnung Hinweise	Hersteller/	Konstruktionsmerkmale /
-----------------------	-------------------------	-------------	-------------------------

17.99.99.4001	Wartungen an Apparaten zur Kompressionstherapie	NN	nicht besetzt  /
---------------	---	----	------------------------

**Produktgruppe:** 17.  
**Anwendungsort:** 99.  
**Untergruppe:** 99.  
**Art:** 5 nicht besetzt

Pos.Nr.                      Bezeichnung    Hersteller/  
Vertreiber    Konstruktionsmerkmale /  
Hinweise

---

17.99.99.5001	nicht besetzt	NN	nicht besetzt	
---------------	---------------	----	---------------	--

Bergisch Gladbach, den 28. Oktober 2005

AOK Bundesverband, Bonn-Bad Godesberg  
BKK Bundesverband, Essen  
IKK-Bundesverband, Bergisch Gladbach  
See-Krankenkasse, Hamburg  
Bundesverband der landwirtschaftlichen Krankenkassen, Kassel  
Knappschaft, Bochum  
Verband der Angestellten-Krankenkassen e. V., Siegburg  
AEV - Arbeiter-Ersatzkassen-Verband e. V., Siegburg