

- Anlage 14* -
Plausibilitätsrichtlinie
zur Prüfung der Dokumentationsdaten
des strukturierten Behandlungsprogramms

Herzinsuffizienz

Grundlage:

**Anlage 14 der DMP-A-RL
gültig ab 23.08.2018**

Version: 1.0

**Stand der Bearbeitung:
Version anzuwenden ab:**

**08-02.2019
01.01.2020**

* Die Anlagenbezifferung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL
Plausibilitätsprüfung HI Version 1.0 / letzte Bearbeitung: 08-02.2019

Anlage 14: Datensatz für die indikationsspezifische Dokumentation: **Herzinsuffizienz**

Lfd. Nr.	Dokumentationsparameter	Ausprägung	Plausibilitäten
Ist in der Anlage 2* in Feld 10 mindestens die Angabe „chronische Herzinsuffizienz“ erfolgt, sind die nachstehenden Felder der Anlage 14 entsprechend den Festlegungen der Plausibilitätsregeln auszufüllen			
Anamnese- und Befunddaten			
1	Serum-Elektrolyte und eGFR in den letzten sechs Monaten	Ja/Nein	Pflichtfeld Genau eine Angabe ist zulässig.
2	Symptomatik	NYHA I / NYHA II / NYHA III / NYHA IV	Pflichtfeld Genau eine Angabe ist zulässig.
Relevante Ereignisse			
3	Ungeplante stationäre Behandlung, wegen Herzinsuffizienz, seit der letzten Dokumentation ¹	Anzahl	Bedingtes Pflichtfeld Numerische Angabe Die Angabe erfolgt ohne Nachkommastelle. Die Angabe muss gleich oder größer „0“ und kleiner oder gleich „99“ sein. Eine Angabe ist erforderlich, wenn die Anlage 14* im Rahmen einer Folgedokumentation auszufüllen ist. Eine Angabe im Rahmen einer Erstdokumentation ist nicht zulässig.
Medikamente			
4	ACE-Hemmer	Ja/Nein/Kontraindikation ² /ARB	<u>Zum Parameter „ACE-Hemmer“:</u> Pflichtfeld

* Die Anlagenbezifferung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL
Plausibilitätsprüfung HI Version 1.0 / letzte Bearbeitung: 08-02.2019

Lfd. Nr.	Dokumentationsparameter	Ausprägung	Plausibilitäten
	<p>-----</p> <p>Evidenzbasierte Zieldosis</p>	<p>-----</p> <p>Erreicht/Nicht erreicht/ Titrationsphase³/ Max. tolerierte Dosis erreicht</p>	<p>Mindestens eine Angabe ist erforderlich. Mehrfachnennungen sind möglich.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Wenn die Angabe „Ja“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen. • Die Angabe „Nein“ kann gleichzeitig mit „Kontraindikation“ und / oder „ARB“ erfolgen. • Die Angaben „Kontraindikation“ und „ARB“ können einzeln oder gemeinsam erfolgen. <p>-----</p> <p>Zum Parameter „Evidenzbasierte Zieldosis“: Bedingtes Pflichtfeld Mehrfachnennungen sind möglich.</p> <p>Eine Angabe ist erforderlich und nur dann zulässig, wenn in Feld 4 zum Parameter „ACE-Hemmer“ eine Angabe „Ja“ oder „ARB“ erfolgt ist.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Wenn die Angabe „Erreicht“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen. • Die Angabe „Nicht erreicht“ kann gleichzeitig mit „Titrationphase“ oder „Max. tolerierte Dosis erreicht“ erfolgen. • Die Angaben „Nicht erreicht“ und „Titrationphase“ und „Max. tolerierte Dosis erreicht“ können einzeln erfolgen. • Die Angabe „Titrationphase“ kann nicht gleichzeitig mit „Max. tolerierte Dosis erreicht“ erfolgen. <p>Eine Angabe ist nicht zulässig, wenn in Feld 4 zum Parameter „ACE-Hemmer“ folgende Angaben erfolgt sind:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nur „Nein“ - nur „Kontraindikation“ - nur „Nein“ und „Kontraindikation“ gemeinsam

* Die Anlagenbezifferung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL
Plausibilitätsprüfung HI Version 1.0 / letzte Bearbeitung: 08-02.2019

Lfd. Nr.	Dokumentationsparameter	Ausprägung	Plausibilitäten
5	Betablocker	Ja/Nein/Kontraindikation	<u>Zum Parameter „Betablocker“:</u> Pflichtfeld Mindestens eine Angabe ist erforderlich. Mehrfachnennungen sind möglich. <ul style="list-style-type: none"> • Wenn die Angabe „Ja“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen. • Die Angaben „Nein“ und „Kontraindikation“ können einzeln oder gemeinsam erfolgen.
	Evidenzbasierte Zieldosis	Erreicht/Nicht erreicht/Titrationsphase ³ / Max. tolerierte Dosis erreicht	<u>Zum Parameter „Evidenzbasierte Zieldosis“:</u> Bedingtes Pflichtfeld Mehrfachnennungen sind möglich. Eine Angabe ist erforderlich und nur dann zulässig, wenn in Feld 5 zum Parameter „Betablocker“ die Angabe „Ja“ erfolgt ist. <ul style="list-style-type: none"> • Wenn die Angabe „Erreicht“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen. • Die Angabe „Nicht erreicht“ kann gleichzeitig mit „Titrationsphase“ oder „Max. tolerierte Dosis erreicht“ erfolgen. • Die Angaben „Nicht erreicht“ und „Titrationsphase“ und „Max. tolerierte Dosis erreicht“ können einzeln erfolgen. • Die Angabe „Titrationsphase“ kann nicht gleichzeitig mit „Max. tolerierte Dosis erreicht“ erfolgen. Eine Angabe ist nicht zulässig, wenn in Feld 5 zum Parameter „Betablocker“ folgende Angaben erfolgt sind: - „Nein“ und/oder „Kontraindikation“
Schulung			

* Die Anlagenbezifferung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL
 Plausibilitätsprüfung HI Version 1.0 / letzte Bearbeitung: 08-02.2019

Lfd. Nr.	Dokumentationsparameter	Ausprägung	Plausibilitäten
6	Herzinsuffizienz-spezifische Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)	Ja/Nein/Schulung bereits vor Einschreibung in das DMP wahrgenommen	Pflichtfeld Mindestens eine Angabe ist erforderlich. Mehrfachnennungen sind möglich. Wenn die Angabe „Ja“ erfolgt ist, kann nicht gleichzeitig die Angabe „Nein“ erfolgen. Die Angaben „Ja“ und „Schulung bereits vor Einschreibung in das DMP wahrgenommen“ können einzeln oder gemeinsam erfolgen. Die Angaben „Nein“ und „Schulung bereits vor Einschreibung in das DMP wahrgenommen“ können einzeln oder gemeinsam erfolgen.
7	Empfohlene Herzinsuffizienz-spezifische Schulung wahrgenommen	Ja/Nein/War aktuell nicht möglich/Bei letzter Dokumentation keine Schulung empfohlen	Bedingtes Pflichtfeld Genau eine Angabe ist zulässig. Eine Angabe ist erforderlich, wenn die Anlage 14* im Rahmen einer Folgedokumentation auszufüllen ist. Eine Angabe im Rahmen einer Erstdokumentation ist nicht zulässig.
Behandlungsplanung			
8	Regelmäßiges körperliches Training ⁴	Ja/Nein/Nicht möglich	Bedingtes Pflichtfeld Mehrfachnennungen sind möglich. Eine Angabe ist erforderlich, wenn in Feld 2 „Symptomatik“ eine Angabe „NYHA I“ oder „NYHA II“ oder „NYHA III“ erfolgt ist. Eine Angabe ist optional, wenn in Feld 2 „Symptomatik“ eine Angabe „NYHA IV“ erfolgt ist. Wenn die Angabe „Ja“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen. Die Angaben „Nein“ und „Nicht möglich“ können einzeln oder gemeinsam erfolgen.
9	Führen eines Gewichtsprotokolls	Ja/Nein/Nicht erforderlich	Pflichtfeld Mindestens eine Angabe ist erforderlich. Mehrfachnennungen sind möglich. Wenn die Angabe „Ja“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen.

* Die Anlagenbezifferung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL
Plausibilitätsprüfung HI Version 1.0 / letzte Bearbeitung: 08-02.2019

Lfd. Nr.	Dokumentationsparameter	Ausprägung	Plausibilitäten
			Die Angaben „Nein“ und „Nicht erforderlich“ können einzeln oder gemeinsam erfolgen.

¹ Hinweis für die Ausfüllanleitung: Die Angaben sind erst bei der zweiten und allen folgenden Dokumentationen zu machen.

² Gilt auch für ACE-Hemmer-Husten.

³ Hinweis für die Ausfüllanleitung: gleichzeitiges Ankreuzen von „Nicht erreicht“ und „Titrationsphase“ erlauben.

⁴ Hinweis für die Ausfüllanleitung: Angabe erforderlich für NYHA I-III.