



2025

KODIERUNG UND ABRECHNUNG

AVEIR™ TRANSVENÖSER SONDENLOSER HERZSCHRITTMACHER

Änderungen im SwissDRG-Katalog 2025 Version 14.0 (Abrechnungsversion)¹

SwissDRG F12D «Implantation eines sondenlosen Herzschrittmachers» (2024) wurde neu im Jahr 2025 in die SwissDRG F12B «Implantation eines Herzschrittmachers mit einer Drei-Kammer-Stimulation oder Implantation eines sondenlosen Herzschrittmachers oder eines Drucksensors» eingruppiert.

Relevante SwissDRG Positionen

Hinweis: Die untenstehende Tabelle beinhaltet lediglich Beispiele. Die Kodierung der Diagnosen² und Prozeduren³ muss dem jeweiligen Fall angepasst werden.

SwissDRG Version 14.0 Abrechnungsversion 2025 in Akutspitälern (Auszug)

Swiss-DRG	Bezeichnung	Kostengewicht	Mittlere Verweildauer	Untere Grenzverweildauer		Obere Grenzverweildauer		Erlös bei Baserate* CHF 9'500.-	Kurzlieger** Erlös bei Baserate CHF 9'500.-
				1. Tag m. Abschlag	Kostengewicht / Tag	1. Tag zus. Entgelt	Kostengewicht / Tag		
F12B	Implantation eines Herzschrittmachers mit einer Drei-Kammer-Stimulation oder Implantation eines sondenlosen Herzschrittmachers oder eines Drucksensors	2,219	3,6	1	0,537	9	0,136	CHF 21'080	CHF 15'978
F12A	Bei PCCL [†] > 3	2,872	8	1	0,625	20	0,209	CHF 27'284	CHF 21'347

* Die Berechnungen wurden mit einem Basisfallwert (Baserate) von CHF 9'500.- berechnet. Der Basisfallwert wird jedoch jedes Jahr zwischen den Tarifpartnern verhandelt und kann von Spital zu Spital und je nach Kostenträger variieren.

** Kurzlieger: Der volle Betrag für die F12B kann dann abgerechnet werden, wenn der Patient zwischen 2 und 8 Tagen im Spital stationär behandelt wird. Sollte der Patient (in diesem Fall) nur eine Nacht übernachten, dann muss mit einem Abschlag von ca. CHF 5'100.- pro Tag gerechnet werden. Bleibt der Patient länger als 8 Tage, so kann das Spital pro Tag ca. CHF 1'290.- zusätzlich abrechnen.

[†] PCCL: Patient Clinical Complexity Level



2025

KODIERUNG UND ABRECHNUNG

AVEIR™ TRANSVENÖSER SONDENLOSER HERZSCHRITTMACHER

CHOP Kodex 2025

CHOP-Kode	CHOP-Text	Beispiel Abbott Produktname	Produktnummer
37.8A.42	Implantation eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Einkammerstimulation	AVEIR™ VR LP AVEIR™ AR LP	LSP112V LSP202V LSP201A
37.8A.43	Implantation eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Zweikammerstimulation	AVEIR™ DR LP*	LSP202V LSP201A
37.8A.44	Implantation eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Einkammerstimulation mit AV-Synchronisation	N/A	N/A
37.8B.42	Enternen eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Einkammerstimulation	AVEIR™ VR LP AVEIR™ AR LP	LSP112V LSP202V LSP201A
37.8B.43	Entfernen eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Zweikammerstimulation	AVEIR™ DR LP*	LSP202V LSP201A
37.8B.44	Entfernen eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Einkammerstimulation mit AV-Synchronisation	N/A	N/A

*AVEIR™ DR Sondenloser Zweikammer Herzschrittmacher

Beispiele von Erlöskalkulationen

Implantation eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers (Einkammer / Zweikammer)

Kode	Text	DRG	Text	Kostengewicht
<i>Hauptdiagnose (ICD-10 GM 2024)</i>				
I44.1 oder .2	Atrioventrikulärer Block 2. oder 3. Grades oder	F12B	Implantation eines Herzschrittmachers mit einer Drei-Kammer-Stimulation oder Implantation eines sondenlosen Herzschrittmachers oder eines Drucksensors	2,219
I49.5	Sick-Sinus-Syndrom			
<i>Prozeduren (CHOP 2025)</i>				
37.8A.42	Implantation eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Einkammerstimulation oder	Der Erlös beträgt einer Baserate von CHF 9'500.- insgesamt CHF 21'080.-		
37.8A.43	Implantation eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Zweikammerstimulation			
39.A2.11	Verwendung eines MRI-fähigen Herzschrittmachers oder Defibrillators			

Bei einer PCCL > 3 wird die F12A mit einem Kostengewicht von 2,872 erreicht.



2025

KODIERUNG UND ABRECHNUNG

AVEIR™ TRANSVENÖSER SONDENLOSER HERZSCHRITTMACHER

Wechsel eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers (Einkammer / Zweikammer)

Kode	Text
<i>Hauptdiagnose (ICD-10 GM 2024)</i>	
Z45.00	Anpassung und Handhabung eines implantierten Herzschrittmachers
<i>Prozeduren (CHOP 2025)</i>	
37.8B.42	Entfernen eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Einkammerstimulation <i>oder</i>
37.8B.43	Entfernen eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Zweikammerstimulation
37.8A.42	Implantation eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Einkammerstimulation <i>oder</i>
37.8A.43	Implantation eines transvenösen, sondenlosen Herzschrittmachers, Zweikammerstimulation
39.A2.11	Verwendung eines MRI-fähigen Herzschrittmachers oder Defibrillators

DRG	Text	Kostengewicht
F12B	Implantation eines Herzschrittmachers mit einer Drei-Kammer-Stimulation oder Implantation eines sondenlosen Herzschrittmachers oder eines Drucksensors	2,219
Der Erlös beträgt einer Baserate von CHF 9'500.- insgesamt CHF 21'080.-		

Bei einer PCCL > 3 wird die F12A mit einem Kostengewicht von 2,872 erreicht.



Abbott

2025

KODIERUNG UND ABRECHNUNG

AVEIR™ TRANSVENÖSER SONDENLOSER HERZSCHRITTMACHER



Abbott.com

Rechtlicher Hinweis: Dieses Material und die darin enthaltenen Informationen dienen nur allgemeinen Informationszwecken und sind nicht als Rechts-, Vergütungs-, Geschäfts-, klinische oder sonstige Beratung gedacht und stellen keine dar. Darüber hinaus ist weder eine Zusage oder Garantie für eine Vergütung, Zahlung oder Belastung beabsichtigt oder garantiert, noch dass eine Rückerstattung oder andere Zahlung erfolgen wird. Es ist nicht beabsichtigt, die Vergütung durch einen Kostenträger zu erhöhen oder zu maximieren. Ebenso sollte nichts in diesem Dokument als Anleitung zur Auswahl eines bestimmten Codes angesehen werden, und Abbott befürwortet oder garantiert nicht die Korrektheit der Verwendung eines bestimmten Codes. Die letztendliche Verantwortung für die Kodierung und den Erhalt der Vergütung verbleibt beim Kunden. Dies schließt die Verantwortung für die Genauigkeit und Richtigkeit aller Kodierungen und Ansprüche ein, die an Drittzahler übermittelt werden. Darüber hinaus sollte der Kunde beachten, dass Gesetze, Vorschriften und Vergütungsrichtlinien komplex sind und häufig aktualisiert werden, und der Kunde sollte sich daher häufig bei seinen örtlichen Kostenträgern erkundigen und sich an einen Rechtsbeistand oder einen Finanz-, Kodierungs- oder Kostenerstattungs-spezialist für alle Fragen im Zusammenhang mit Kodierung, Abrechnung, Kostenerstattung oder damit zusammenhängenden Problemen wenden. Dieses Material reproduziert Informationen nur zu Referenzzwecken. Es wird nicht für Marketingzwecke bereitgestellt oder autorisiert.

Wichtiger Hinweis: Die vorliegenden DRG-Informationen stammen von Dritten (BFS, SwissDRG AG, etc.) und werden Ihnen von der Firma Abbott nur zu Ihrer Information und als Kodier-vorschlag weitergegeben. Diese Information stellt keine Beratung in rechtlichen Fragen oder in Fragen der Vergütung dar, und Abbott haftet nicht für die Richtigkeit, Vollständigkeit und den Zeitpunkt der Bereitstellung dieser Information. Die rechtliche Grundlage, die Richtlinien und die Vergütungspraxis der Krankenkassen sind komplex und verändern sich ständig. Die Leistungserbringer sind für ihre Kodierung und Vergütungsanträge selbst verantwortlich. Abbott empfiehlt Ihnen deshalb, sich hinsichtlich der Kodierung, der Erstattungsfähigkeit und sonstigen Vergütungsfragen mit den zuständigen Krankenkassen, Ihrem DRG-Beauftragten und / oder Anwalt in Verbindung zu setzen.

Quellen:

- 1) <https://www.swissdrg.org/de/akutsomatik/swissdrg-system-1402025/fallpauschalenkatalog>
- 2) <https://klassifikationen.bfarm.de/icd-10-gm/kode-suche/htmlgm2024/index.htm>
- 3) <https://www.bfs.admin.ch/bfs/de/home/statistiken/gesundheit/nomenklaturen/medkk/instrumente-medizinische-kodierung.assetdetail.32128591.html>

ACHTUNG: Produkte dürfen nur von einem Arzt oder unter dessen Anleitung verwendet werden. Es ist wichtig, vor der Verwendung sorgfältig die Packungsbeilage in der Produktverpackung (falls vorhanden) oder auf eifu.abbottvascular.com und medical.abbott/manuals mit Gebrauchsanweisung, Warnhinweisen und den möglichen Komplikationen zu lesen, die bei der Verwendung dieses Produkts auftreten können.

Hierin enthaltene Informationen sind ausschließlich zur Veröffentlichung in der Schweiz bestimmt.

Alle Illustrationen sind künstlerische Darstellungen und sollten nicht als technische Zeichnungen oder Fotografien angesehen werden. Archivierung der Daten und Fotoaufnahmen durch Abbott Medical.

Abbott Medical

Abbott AG | Neuhofstr. 23 | CH-6341 Baar | Tel: +41 41 768 43 33

™ kennzeichnet eine Marke der Abbott Unternehmensgruppe.

www.cardiovascular.abbott

© 2025 Abbott. Alle Rechte vorbehalten. MAT-2502205 v1.0

