

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

# **Herzinsuffizienz**

**Grundlage:**

**Anlage 14 der DMP-A-RL**  
**gültig ab 01.10.2024**

**Version: 2.0**

**Stand der Bearbeitung:**

**25.10.2024**

**Version anzuwenden ab:**

**01.10.2024**

\* Die Anlagenbezeichnung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL  
Plausibilitätsprüfung HI Version 2.0 / letzte Bearbeitung: 25.10.2024

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

Lfd . Nr.	Dokumentationsparameter	Ausprägung	Plausibilitäten
<p>Ist in den indikationsübergreifenden Dokumentationsparametern gemäß Anlage 2* in Feld 10 mindestens die Angabe „chronische Herzinsuffizienz“ erfolgt, sind die nachstehenden Felder der Anlage 14* entsprechend den Festlegungen der Plausibilitätsregeln auszufüllen.</p>			
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	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 / ARB	Pflichtfeld Mindestens eine Angabe ist erforderlich.

\* Die Anlagenbezeichnung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL  
Plausibilitätsprüfung HI Version 2.0 / letzte Bearbeitung: 25.10.2024

Lfd . Nr.	Dokumentationsparameter	Ausprägung	Plausibilitäten
			<p>Mehrfachnennungen sind möglich.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wenn die Angabe „Ja“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen.</li> <li>• Die Angabe „Nein“ kann gleichzeitig mit „Kontraindikation“ und / oder „ARB“ erfolgen.</li> <li>• Die Angaben „Kontraindikation“ und „ARB“ können einzeln oder gemeinsam erfolgen.</li> </ul>
4a	Evidenzbasierte Zieldosis ACE-Hemmer oder ARB	Erreicht / Nicht erreicht / Titrationsphase / Max. tolerierte Dosis erreicht	<p>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"> <li>• Wenn die Angabe „Erreicht“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen.</li> <li>• Die Angabe „Nicht erreicht“ kann gleichzeitig mit „Titrationsphase“ oder „Max. tolerierte Dosis erreicht“ erfolgen.</li> <li>• Die Angaben „Nicht erreicht“ und „Titrationsphase“ und „Max. tolerierte Dosis erreicht“ können einzeln erfolgen.</li> <li>• Die Angabe „Titrationsphase“ kann nicht gleichzeitig mit „Max. tolerierte Dosis erreicht“ erfolgen.</li> </ul> <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"> <li>- nur „Nein“</li> <li>- nur „Kontraindikation“</li> <li>- nur „Nein“ und „Kontraindikation“ gemeinsam</li> </ul>

\* Die Anlagenbezeichnung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL  
Plausibilitätsprüfung HI Version 2.0 / letzte Bearbeitung: 25.10.2024

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

\* Die Anlagenbezifferung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL  
Plausibilitätsprüfung HI Version 2.0 / letzte Bearbeitung: 25.10.2024

Lfd Nr.	Dokumentationsparameter	Ausprägung	Plausibilitäten
			<ul style="list-style-type: none"> <li>Wenn die Angabe „Ja“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen.</li> <li>Die Angaben „Nein“ und „Kontraindikation“ können einzeln oder gemeinsam erfolgen.</li> </ul>
6a	Evidenzbasierte Zieldosis MRA	Erreicht / Nicht erreicht / Titrationsphase / Max. tolerierte Dosis erreicht	<p>Bedingtes Pflichtfeld Mehrfachnennungen sind möglich.</p> <p>Eine Angabe ist erforderlich und nur dann zulässig, wenn in Feld 6 zum Parameter „Mineralokortikoid-Rezeptor-Antagonist (MRA)“ die Angabe „Ja“ erfolgt ist.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Wenn die Angabe „Erreicht“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen.</li> <li>Die Angabe „Nicht erreicht“ kann gleichzeitig mit „Titrationsphase“ oder „Max. tolerierte Dosis erreicht“ erfolgen.</li> <li>Die Angaben „Nicht erreicht“ und „Titrationsphase“ und „Max. tolerierte Dosis erreicht“ können einzeln erfolgen.</li> <li>Die Angabe „Titrationsphase“ kann nicht gleichzeitig mit „Max. tolerierte Dosis erreicht“ erfolgen.</li> </ul> <p>Eine Angabe ist nicht zulässig, wenn in Feld 6 zum Parameter „Mineralokortikoid-Rezeptor-Antagonist (MRA)“ folgende Angaben erfolgt sind:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- „Nein“ und/oder „Kontraindikation“</li> </ul>
7	SGLT2 - Inhibitor	Ja / Nein / Kontraindikation	<p>Pflichtfeld Mindestens eine Angabe ist erforderlich. Mehrfachnennungen sind möglich.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Wenn die Angabe „Ja“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen.</li> <li>Die Angaben „Nein“ und „Kontraindikation“ können einzeln oder gemeinsam erfolgen.</li> </ul>

\* Die Anlagenbezifferung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL  
Plausibilitätsprüfung HI Version 2.0 / letzte Bearbeitung: 25.10.2024

Lfd Nr.	Dokumentationsparameter	Ausprägung	Plausibilitäten
Schulung			
8	Herzinsuffizienz-spezifische Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)	Ja / Nein	Pflichtfeld Genau eine Angabe ist zulässig.
9	Bereits vor Einschreibung in das DMP an einer Herzinsuffizienz-spezifischen Schulung teilgenommen	Ja / Nein	Bedingtes Pflichtfeld Genau eine Angabe ist zulässig Eine Angabe ist erforderlich, wenn die Anlage 14* im Rahmen einer Erstdokumentation auszufüllen ist. Eine Angabe im Rahmen einer Folgedokumentation ist nicht zulässig
10	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			
11	Regelmäßiges körperliches Training	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.
12	Führen eines Gewichtsprotokolls	Ja / Nein / Nicht erforderlich	Pflichtfeld Mindestens eine Angabe ist erforderlich. Mehrfachnennungen sind möglich.

\* Die Anlagenbezeichnung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL  
Plausibilitätsprüfung HI Version 2.0 / letzte Bearbeitung: 25.10.2024

<b>Lfd .Nr.</b>	<b>Dokumentationsparameter</b>	<b>Ausprägung</b>	<b>Plausibilitäten</b>
			<p>Wenn die Angabe „Ja“ erfolgt ist, kann gleichzeitig keine andere Angabe erfolgen. Die Angaben „Nein“ und „Nicht erforderlich“ können einzeln oder gemeinsam erfolgen.</p>

\* Die Anlagenbezifferung bezieht sich auf die Anlagenbenennung gemäß den Ausführungen der DMP-A-RL  
Plausibilitätsprüfung HI Version 2.0 / letzte Bearbeitung: 25.10.2024