

Deutscher Bundestag  
Ausschuss f. Gesundheit

Ausschussdrucksache  
**19(14)0053(16)**  
gel. VB zur öAnh am 16.1.2019 -  
TSVG  
10.1.2019



Bundesverband der Krankenhausträger  
in der Bundesrepublik Deutschland

## **Stellungnahme**

**der Deutschen Krankenhausgesellschaft**

**zum**

**Gesetzentwurf  
der Bundesregierung**

**für ein**

**Gesetz für schnellere Termine  
und bessere Versorgung**

**(Terminservice- und Versorgungsgesetz – TSVG)**

**sowie zum Änderungsantrag der Koalitionsfraktionen  
zur Heilmittelversorgung (Ausschussdrucksache  
19(14)51.4 vom 04.01.2019)**

**Stand: 10. Januar 2019**

## Inhaltsverzeichnis

<b>Allgemeiner Teil</b> .....	<b>4</b>
<b>Besonderer Teil</b> .....	<b>7</b>
<b>Artikel 1 - Änderung des Fünften Buches Sozialgesetzbuch</b> .....	<b>7</b>
Zu Artikel 1 Nr. 13 (§ 31a Absatz 1 Satz 1 SGB V) Anspruch auf Medikationsplan .....	7
Zu Artikel 1 Nr. 15 (§ 35a Absatz 3 SGB V) Bewertung des Nutzens von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen.....	8
Zu Artikel 1 Nr. 31 Buchstabe a (§ 65c SGB V) Verlängerung der Nachbesserungsfrist zur Erfüllung der Förderkriterien klinischer Krebsregister .....	8
Zu Artikel 1 Nr. 33 Buchstabe b (§ 73 Abs. 1b SGB V) Erfordernis der Schriftlichkeit der Einwilligung der Versicherten für Übermittlungen gesundheitsbezogener Daten zwischen Hausärzten und Krankenhäusern .....	9
Zu Artikel 1 Nr. 36 a), Doppelbuchstabe bb) und cc) (§ 75 Absatz 1a SGB V) und c), Doppelbuchstabe aa), Dreifachbuchstabe ccc) (§ 75 Absatz 7 SGB V) Vermittlung von Akutfällen durch die Terminservicestellen und Richtlinienkompetenz der KBV .....	11
Zu Artikel 1 Nr. 43 j) (§ 87 Abs. 5a SGB V) Neuregelung der Besetzung des ergänzten (erweiterten) Bewertungsausschusses .....	14
Zu Artikel 1 Nr. 44 a) (§ 87a Absatz 3 SGB V) und Nr. 36 a), Doppelbuchstabe ff) (§ 75 Abs. 1a SGB V) i.V.m. Nr. 38 (§ 76 Abs. 1a SGB V) Vergütung von Akutfällen außerhalb der morbiditätsbedingten Gesamtvergütung .....	15
Zu Artikel 1 Nr. 48 (§ 89a SGB V) Sektorenübergreifendes Schiedsgremium .....	16
Zu Artikel 1 Nr. 53 (§ 96 Absatz 2a SGB V) Einbindung der Länder in die Zulassungsausschüsse.....	18
Zu Artikel 1 Nr. 54 b) (§ 101 Absatz 1 SGB V) Vorgabe an die Zusammensetzung von Arztgruppen durch den G-BA .....	19
Zu Artikel 1 Nr. 55 e), Doppelbuchstabe aa) (§ 103 Absatz 4a SGB V) Anstellung unabhängig von Planungsbereichsgrenzen .....	19
Zu Artikel 1 Nr. 55 e), Doppelbuchstabe bb) (§ 103 Absatz 4a SGB V) Nachbesetzung in Medizinischen Versorgungszentren aus Versorgungsgründen bei Zulassungsbeschränkungen .....	20
Zu Artikel 1 Nr. 56 a), Doppelbuchstabe aa) und bb) sowie Nr. 56 c) (§ 105 Absatz 1 und 1b SGB V) Eigeneinrichtungen der Kassenärztlichen Vereinigungen .....	22
Zu Artikel 1 Nr. 73 (§ 132d SGB V) Spezialisierte ambulante Palliativversorgung (SAPV) .....	24
Zu Artikel 1 Nr. 77 (§ 137c Absatz 1 Satz 5 SGB V) Bewertung von Untersuchungs- und Behandlungsmethoden im Krankenhaus .....	24
Zu Artikel 1 Nr. 78 (§ 137e SGB V) Erprobung von Untersuchungs- und Behandlungsmethoden .....	25

---

Zu Artikel 1 Nr. 79 (§ 137h SGB V) Bewertung neuer Untersuchungs- und Behandlungsmethoden mit Medizinprodukten hoher Risikoklasse.....	26
Zu Artikel 1 Nr. 96 (§ 291a SGB V) Anforderungen an die freiwillige Anwendung elektronische Patientenakte .....	28
Zu Artikel 1 Nr. 97 (§ 291b SGB V) Termin für das Patientenfach, Vorgehen zur Festlegung der alternativen Zugangsverfahren, Informationspflichten der gematik.....	29
Zu Artikel 1 Nr. 99 d (§ 295 Abs. 4 SGB V) Einführung verbindlicher Regelungen zur Vergabe und Übermittlung von Diagnosen- und Prozedurenschlüsseln sowie von Prüfmaßstäben für die Abrechnung und Vergütung von vertragsärztlichen Leistungen .....	30
Zu Artikel 1 Nr. 101 (§ 299 Absatz 1 SGB V) Regelungen des G-BA zur Übermittlung versichertenbezogener Daten an Leistungserbringer .....	32
<b>Änderungsantrag der Koalitionsfraktionen zur Heilmittelversorgung (Ausschussdrucksache 19(14)51.4 vom 04.01.2019).....</b>	<b>34</b>

---

## Allgemeiner Teil

---

Mit rund 20 Millionen ambulant versorgten Patientinnen und Patienten leisten Deutschlands Krankenhäuser einen wichtigen Beitrag zur flächendeckenden ambulanten medizinischen Versorgung der Bevölkerung. Das ambulante Leistungsspektrum der Krankenhäuser entwickelt sich stetig weiter und reicht vom ambulanten Operieren, der ambulanten spezialfachärztlichen Versorgung und der ambulanten Notfallversorgung bis hin zu den vielfältigen Leistungen der geriatrischen, psychiatrischen und psychosomatischen Institutsambulanzen sowie der Hochschulambulanzen. Mit ihren interdisziplinären Versorgungsangeboten auf höchstem Qualitätsniveau sind die Krankenhäuser zudem der ideale Standort für eine medizinische Versorgung aus einem Guss.

Der vorliegende Gesetzentwurf für ein TSVG zielt insbesondere darauf ab, den Zugang zur ambulanten ärztlichen Versorgung durch kürzere Wartezeiten auf Arzttermine und erweiterte Sprechstundenangebote zu verbessern und die Versorgung in ländlichen und strukturschwachen Regionen zu stärken. Beide Ziele werden ohne eine noch engere Einbindung der Krankenhäuser nicht zu erreichen sein.

Mit hohem Interesse haben die Krankenhäuser zur Kenntnis genommen, dass im Gesetzentwurf zum TSVG an mehreren Stellen die gedeckelte Honorierung der Vertragsärzte aufgebrochen und im zahnärztlichen Bereich die Degression gänzlich abgeschafft werden soll. Die Zeiten der strengen Budgetierung scheinen damit vorbei zu sein – das sollte gleichermaßen auch für die Leistungen der Krankenhäuser gelten.

Besonders positiv hervorzuheben ist das neue **sektorenübergreifende Schiedsgremium**. Die dreiseitigen Schiedsverfahren in den letzten Jahren haben gezeigt, dass aufgrund der unausgewogenen Stimmverteilung keine sachgerechten und fairen Kompromisse gefunden werden konnten. Die Neuausrichtung der sektorenübergreifenden Konfliktlösung kann dies in Zukunft ändern und dadurch zu einer Verbesserung und Stärkung der sektorenübergreifenden Versorgung beitragen.

Nicht nachvollziehbar ist die Ausweitung der Möglichkeiten der Kassenärztlichen Vereinigungen, mit **Eigeneinrichtungen** an der ambulanten medizinischen Versorgung in Zukunft teilnehmen zu können. Die Kassenärztlichen Vereinigungen sind keine originären medizinischen Leistungserbringer. Sie sind administrativ tätige Organisationseinheiten zur Unterstützung und Gewährleistung des Sicherstellungsauftrages durch die medizinisch kompetenten niedergelassenen Ärztinnen und Ärzte bzw. Medizinischen Versorgungszentren und ermächtigten Krankenhäuser. Als Körperschaften des Öffentlichen Rechts mit faktisch unbegrenzten Eigenfinanzierungsmöglichkeiten werden sie mit diesem Gesetz zu ohne wirtschaftliches Risiko tragende Wettbewerber in der ambulanten medizinischen Versorgung. Mit der vorgesehenen Abschaffung der Benehmensherstellung gegenüber den Krankenkassen entscheiden sie in Zukunft autonom über die Errichtung von KV-finanzierten und betriebenen Ambulanzen in den Regionen. Als KVen sind sie dann medizinischer Leistungserbringer und zugleich die Wirtschaftlichkeit und Qualität kontrollierende Organisationen. Zu Recht wurden Eigeneinrichtungen der

Krankenkassen im vergangenen Jahrhundert abgeschafft. Nach Auffassung der Krankenhäuser sollte immer zuerst geprüft werden, ob vorhandene originäre medizinische Leistungserbringer, insbesondere auch Krankenhäuser, die Möglichkeit haben, die bedarfsnotwendigen ambulanten Leistungen zu erbringen, ehe wettbewerbsrechtlich bedenkliche und parallele Strukturen aufgebaut werden. Zu erinnern ist, dass § 116 SGB V die Einbeziehung von Krankenhäusern bei Unterversorgung ermöglicht. Dies ist aber mit erheblichen Restriktionen verbunden. Statt KVen ohne weitere Bedingungen zuzulassen, sollten die Rahmenbedingungen für die Einbeziehung von Krankenhäusern gelockert werden.

**Medizinische Versorgungszentren (MVZ)** sind ein wichtiger Bestandteil der ambulanten Versorgung und häufig ein wichtiges Bindeglied der sektorenübergreifenden Versorgung. Die im Gesetzentwurf vorgesehene Regelung, nach der Ärzte, die aus einem MVZ ausscheiden, nur noch nachbesetzt werden können, wenn für das betreffende Fachgebiet nach der Bedarfsplanung noch freie Arztsitze vorhanden sind, würde den Fortbestand und die Weiterentwicklung von MVZ in der Trägerschaft von Krankenhäusern jedoch massiv gefährden. Die geplante Beschränkung der Nachbesetzungsmöglichkeiten würde nicht nur mehr bürokratischen Aufwand und weniger Planungssicherheit für die MVZ bedeuten, sondern auch deren dauerhafte Einbindung in die ambulante spezialärztliche Versorgung infrage stellen. Das bisher etablierte Verfahren zur MVZ-Nachbesetzung muss daher bestehen bleiben.

Äußerst kritisch zu betrachten ist vor diesem Hintergrund auch die Forderung des Bundesrates, dass ein Krankenhaus zukünftig nur noch dann zur Gründung von MVZ berechtigt sein soll, wenn es im betreffenden Fachgebiet auch stationär tätig ist und das Krankenhaus innerhalb des entsprechenden Bedarfsplanungsbereiches liegt, in dem das MVZ seinen Sitz hat. Hierzu ist darauf hinzuweisen, dass viele Krankenhäuser in den vergangenen Jahren u. a. ihre radiologischen und strahlentherapeutischen Abteilungen in die MVZ eingebracht haben, um teure Doppelstrukturen zu vermeiden und ärztliche Kompetenzen gleichermaßen ambulant und stationär nutzen zu können. Auch in Zukunft muss es den Krankenhäusern möglich sein, diese Effizienzpotenziale voll auszuschöpfen.

Im Zusammenwirken könnten die zuvor genannten Restriktionen dazu führen, dass in den vergangenen Jahren aufgebaute patientenfreundlich intersektoral arbeitende Versorgungsstrukturen zerstört werden. Das Ziel des Gesetzes, den GKV-Versicherten schnellen und gesicherten Zugang zu Diagnostik und Therapie im vertragsärztlichen System zu verschaffen, würde damit ins Gegenteil verkehrt.

Die geplante Ausweitung der Kompetenzen und Rechte der **Länder im Zulassungsausschuss** wird von den Krankenhäusern begrüßt. Dies ist ein wichtiger Schritt, die Länder stärker in die ambulante Versorgungsverantwortung einzubinden und zusätzlich regionalen Besonderheiten gerecht zu werden. Auch für den Bereich der ambulanten Notfallversorgung halten die Krankenhäuser daher eine Sicherstellungsverantwortung der Länder mit entsprechenden Gestaltungsmöglichkeiten für erforderlich. Die vorgesehene Aussetzung der Bedarfszulassung bei Unterversorgung ist ebenfalls zu begrüßen.

---

Die geplante Vereinfachung der Einwilligung der Versicherten zur Nutzung medizinischer Anwendungen und die Möglichkeit des mobilen Zugriffs auf **die elektronische Patientenakte** durch die Versicherten sind wichtige Schritte, um die Digitalisierung im Gesundheitswesen – unter Beachtung des gebotenen Datenschutzes - patientenfreundlicher und anwenderorientierter zu gestalten. Dass die elektronische Patientenakte von den Krankenkassen bereitgestellt werden soll, erschwert einen Kassenwechsel und negiert die Vorteile des Wettbewerbs. Die elektronische Patientenakte sollte durch Anbieter am Markt bereitgestellt werden und die Zulassung über die gematik erfolgen. Der Rückgriff auf patientenbezogene medizinische Daten, die in den Krankenhäusern dokumentiert werden, kann nur in gemeinsam vereinbarter und strukturierter Form akzeptiert werden. Keinesfalls kann akzeptiert werden, dass die Krankenkassen durch den Betrieb von Patientenakten Behandlungsinformationen und Daten zur Verfügung gestellt bekommen, die sie heute zum Schutze der Patienten vor Risikoselektionsstrategien nicht haben.

---

## Besonderer Teil

---

### Artikel 1

## Änderung des Fünften Buches Sozialgesetzbuch

### Zu Artikel 1 Nr. 13 (§ 31a Absatz 1 Satz 1 SGB V) Anspruch auf Medikationsplan

#### Beabsichtigte Neuregelung

Das Datum wird entfernt, da es in der Vergangenheit liegt und der Anspruch unbefristet bestehen soll.

#### Stellungnahme

Die Streichung ist sachgerecht und wird begrüßt. Allerdings wird in § 31a Absatz 4 die Vereinbarung zu den Inhalten und den Verfahren nur zwischen der KBV, der BÄK und dem DAV geschlossen und fortgeschrieben. Dies behindert die sektorübergreifende Versorgung, insbesondere da die Krankenhäuser über die Vereinbarung gemäß § 39 Abs. 1a SGB V ebenfalls zur Erstellung von Medikationsplänen verpflichtet sind. Daher wird vorgeschlagen, die Deutsche Krankenhausgesellschaft in den Prozess der Fortschreibung der Vereinbarung aufzunehmen.

#### Änderungsvorschlag

In § 31a Absatz 4 wird Satz 1 wie folgt geändert:

*„(4) Inhalt, Struktur und Vorgaben zur Erstellung und Aktualisierung des Medikationsplans sowie ein Verfahren zu seiner Fortschreibung vereinbaren die Kassenärztliche Bundesvereinigung, die Bundesärztekammer, **die Deutschen Krankenhausgesellschaft** und die für die Wahrnehmung der wirtschaftlichen Interessen gebildete maßgebliche Spitzenorganisation der Apotheker auf Bundesebene ~~bis zum 30. April 2016 im Benehmen mit dem Spitzenverband Bund der Krankenkassen und der Deutschen Krankenhausgesellschaft.~~“*

---

## **Zu Artikel 1 Nr. 15 (§ 35a Absatz 3 SGB V)** **Bewertung des Nutzens von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen**

### **Beabsichtigte Neuregelung**

Im Absatz 3 wird ergänzt, dass der Gemeinsame Bundesausschuss zur Information der Öffentlichkeit seine Beschlüsse inkl. einer Zusammenfassung der tragenden Gründe innerhalb eines Monats nach dem Beschluss in englischer Sprache im Internet veröffentlicht.

### **Stellungnahme**

Die Neuregelung ist grundsätzlich zu begrüßen, da durch die Übersetzung der Beschlüsse in die englische Sprache die enthaltenen Informationen einer breiteren Öffentlichkeit zugänglich gemacht werden. Dies erleichtert und fördert die internationale Zusammenarbeit. Dies spielt eine wichtige Rolle vor dem Hintergrund, dass auf europäischer Ebene eine einheitlichere Vorgehensweise bei der Arzneimittelnutzenbewertung angestrebt wird, wo internationale Interessen zu vertreten sind. Allerdings sind durch die Neuregelung nicht unerheblichen Kosten für die professionelle Übersetzung der umfangreichen Beschlusstexte zu erwarten.

### **Änderungsvorschlag**

Entfällt

## **Zu Artikel 1 Nr. 31 Buchstabe a (§ 65c SGB V)** **Verlängerung der Nachbesserungsfrist zur Erfüllung der Förderkriterien klinischer Krebsregister**

### **Beabsichtigte Neuregelung**

Den klinischen Krebsregistern der Länder soll durch die Verlängerung der Nachbesserungsfrist von einem auf zwei Jahre die Möglichkeit gegeben werden, den geplanten Aufbau abzuschließen, um die Förderkriterien zu erfüllen.

### **Stellungnahme**

Vor dem Hintergrund der bisher stattgefundenen Bemühungen einer flächendeckenden Errichtung der klinischen Krebsregister, erscheint es aus Sicht der Krankenhäuser sinnvoll, den Krebsregistern der Länder durch eine Verlängerung der Nachbesserungsfrist die Möglichkeit zu eröffnen, den Aufbau abzuschließen.

### **Änderungsvorschlag**

Entfällt



## **Zu Artikel 1 Nr. 33 Buchstabe b (§ 73 Abs. 1b SGB V)**

### **Erfordernis der Schriftlichkeit der Einwilligung der Versicherten für Übermittlungen gesundheitsbezogener Daten zwischen Hausärzten und Krankenhäusern**

#### **Beabsichtigte Neuregelung**

§ 73 Abs. 1b SGB V regelt Datenübermittlungsbefugnisse zwischen Hausärzten und weiteren Leistungserbringern, u.a. Krankenhäusern. Die dafür aktuell erforderliche schriftliche Einwilligung der Versicherten soll geändert werden.

#### **Stellungnahme**

Für Datenübermittlungen zwischen Hausärzten und beispielsweise Krankenhäusern bedarf es gem. § 73 Abs. 1b SGB V aktuell einer schriftlichen Einwilligungserklärung der Versicherten/Patienten.

Das Erfordernis der Schriftlichkeit ist nicht mehr zeitgemäß, führt in der Praxis seit jeher zu Verständnis- sowie Umsetzungsschwierigkeiten und entspricht nicht den aktuell durch die EU-Datenschutz-Grundverordnung (DS-GVO) bedingten Maßgaben.

Mit dem GKV-Gesundheitsreformgesetz 2000 (BGBl. 1999 Teil I Nr. 59, S. 2626 ff.) wurde das Erfordernis der schriftlichen Einwilligung der Versicherten in das SGB V eingeführt, das nach Abstimmung mit dem damaligen Bundesbeauftragten für den Datenschutz aus datenschutzrechtlichen Gründen erforderlich gewesen sei (Beschlussempfehlung und Bericht des Ausschusses für Gesundheit, Drs. 14/1977 vom 03.11.99, Zu Artikel 1 Nr. 32 (§ 73 SGB V-E), Zu Buchstabe b, S. 163). Konträr zu den Hausärzten stehen seitdem die davon abweichenden Anforderungen, die an Datenübermittlungen in Bezug auf andere Leistungserbringer in Form von sonstigen Vor-, Nach- bzw. Weiterbehandlern zu erfüllen sind.

Übermittelt ein Krankenhaus patientenbezogene Daten an einen Hausarzt, bedarf es der schriftlichen Einwilligung des Patienten. Werden entsprechende Daten an einen sonstigen Nachbehandler übermittelt, genügt gem. DS-GVO die ausdrückliche Einwilligung.

Darüber hinaus gilt Letztgenanntes nur vorbehaltlich der divergierenden Regelungen in den Landeskrankenhausgesetzen, die – nach wie vor – datenschutzrechtliche Befugnisnormen für Übermittlungen etwa an Weiter-/Nachbehandler erlauben (z.B. Art. 27 Abs. 5 S. 2 BayKrG, § 24 Abs. 5 Ziff. 2 LKHG Berlin, usw.) sowie die dreiseitigen Verträge auf Landesebene (zwischen den Verbänden der Krankenkassen, den KVen sowie den Landeskrankenhausgesellschaften) gem. § 115 Abs. 2 Nr. 2 SGB V, die in elf Bundesländern existieren. Danach bedarf es also weder einer schriftlichen noch einer ausdrücklichen Einwilligung, sondern – je nach Bundesland – ggf. gar keiner Einwilligung.

Insbesondere den Betroffenen aus der Praxis, die dies umzusetzen haben, ist diese Differenzierung nicht vermittelbar.

Nicht unerwähnt zu lassen ist in diesem „Sammelsurium“ an unabgestimmt aufeinander treffenden Regelungen die weitere Problematik der Definition des Hausarztes. Die doch recht komplizierte Legaldefinition des § 73 Abs. 1a SGB V dürfte nur sehr wenigen Patienten überhaupt bekannt sein.

Im Sinne der angestrebten Harmonisierung und eines Bürokratieabbaus begrüßen die Krankenhäuser den Vorstoß der Abänderung des Schriftformerfordernisses ausdrücklich.

Allerdings wirft die geplante Ergänzung des § 73 Abs. 1b SGB V um einen neuen Satz 6, wonach „*im Übrigen [...] § 22 Abs. 1 Nr. 1 b BDSG [gilt]*“, wiederum eine Fülle an Fragen auf und dürfte in dieser Fassung zu erheblichen Auslegungsschwierigkeiten führen, womit der Praxis nicht geholfen wäre.

In der Gesetzesbegründung (Zu Nummer 33 (§ 73), Zu Buchstabe b, Seite 112) wird dazu im zweiten Absatz Folgendes ausgeführt:

*„Mit der Neuregelung in Satz 6 und dem darin enthaltenen Verweis auf § 22 Absatz 1 Nummer 1 Buchstabe b des Bundesdatenschutzgesetzes (BDSG) wird klargestellt, dass außerhalb dieses Regelungsbereichs das allgemeine (und nicht das bereichsspezifische) Datenschutzrecht gilt. § 22 Absatz 1 Nummer 1 Buchstabe b BDSG normiert einen von einer schriftlichen Einwilligung des Patienten unabhängigen Befugnistatbestand für die Verarbeitung von Behandlungsdaten (keine Abrechnungsdaten) durch ärztliches Personal und sonstige Personen, die einer entsprechenden Geheimhaltungspflicht unterliegen.“*

Sofern formuliert wird, dass „*außerhalb dieses Regelungsbereichs*“ das allgemeine Datenschutzrecht gilt, stellt sich die Frage, ob es hinsichtlich des Hausarztes bei der Notwendigkeit einer schriftlichen Einwilligung bleibt, jedoch für etwaige sonstige Behandler wie Vor-/Nach-/Weiterbehandler auf die schriftliche Einwilligung verzichtet wird? Oder ist die Neuregelung so zu verstehen, was sich aus dem Folgesatz ergeben könnte, dass von einer schriftlichen Einwilligung des Patienten abzusehen ist, sofern es um die Datenübermittlung zwischen Krankenhaus und Hausarzt geht? Die Frage die sich daran anschließt ist, sofern gegebenenfalls in der Zukunft auf eine schriftliche Einwilligung für die Datenübermittlung zwischen Hausarzt und Krankenhaus verzichtet werden könnte, was hinsichtlich der sonstigen Behandler gilt? Bedarf es diesbezüglich unter der Maßgabe, dass in den Landeskrankenhausgesetzen keine entsprechenden Befugnisnormen vorgesehen sind, für diese weiterhin einer ausdrücklichen Einwilligung?

Hinzu kommt, dass der Gesetzgeber parallel im Zuge des 2. DSAnpUG-EU das Erfordernis der „schriftlichen“ Einwilligung umfassend durch eine „schriftliche oder elektronische“ Einwilligung ersetzt, so auch geplant für § 73 Abs. 1b SGB V, wobei sich das Verhältnis der geplanten Änderungen zueinander nicht erschließt. Lediglich eine Bezugnahme im Rahmen der Begründung erscheint nicht weitreichend genug.

Im Sinne einer datenschutzrechtlichen Harmonisierung ist es aus Sicht der Krankenhäuser dringend erforderlich, zumindest das Erfordernis der „schriftlichen“ Einwilligung durch eine „schriftliche oder elektronische“ Einwilligung zu ersetzen bzw. das Verhältnis zu der durch das 2. DSAnpUG-EU geplanten Neuregelung zu klären. Darüber hinaus sollte im Hinblick auf eine dringend erforderliche Entbürokratisierung auf diese hohe Hürde insgesamt verzichtet werden, wie dies etwa auch im Hinblick auf die Datenübermittlung zwischen einem Krankenhaus und einem Unternehmen der privaten Krankenversicherung, bei dem der Patient versichert ist, gem. § 17c Abs. 5 S. 2 KHG geplant ist (2. DSAnpUG-EU, Drs. 19/4674 vom 01.10.2018, Art. 29, Nr. 1, S. 47). Hier wird in der entsprechenden Gesetzesbegründung darauf hingewiesen, dass auf die „Schriftform“ zur Erteilung der Einwilligung verzichtet werden könne, da der Versicherte in diesem Falle nicht vor einer unbedachten Erklärung besonders gewarnt werden müsse, da die Datenübermittlung, in die er einwillinge, der Durchführung der Direktabrechnung zwischen dem Krankenhaus und dem privaten Krankenversicherungsunternehmen diene (2. DSAnpUG-EU, Drs. 19/4674 vom 01.10.2018, Zu Artikel 29 (Änderung des KHG), Zu Nummer 1, S. 247). Genau diese Argumentation ist auf die Datenübermittlung zwischen dem Hausarzt und dem Krankenhaus übertragbar, kommt dem Hausarzt doch – unter Maßgabe der Gesetzesänderung aus dem Jahre 2000 – eine Lotsenfunktion und damit besondere Stellung gegenüber seinen Patienten zu.

### **Änderungsvorschlag**

§ 73 Abs. 1b SGB V wird wie folgt geändert:

Der geplante Satz 6 wird nicht aufgenommen. Stattdessen wird in den Sätzen 1 bis 3 jeweils das Wort „*schriftlicher*“ gestrichen.

**Zu Artikel 1 Nr. 36 a), Doppelbuchstabe bb) und cc) (§ 75 Absatz 1a SGB V und c), Doppelbuchstabe aa), Dreifachbuchstabe ccc) (§ 75 Absatz 7 SGB V) Vermittlung von Akutfällen durch die Terminservicestellen und Richtlinienkompetenz der KBV**

### **Beabsichtigte Neuregelung**

Es ist beabsichtigt, die Aufgaben sowie die Erreichbarkeit der Terminservicestellen auszuweiten. Neben dem bisherigen Aufgabenspektrum der Vermittlung eines Behandlungstermins sind die Terminservicestellen gehalten, bei der Suche nach einem Hausarzt unterstützend tätig zu werden sowie im Akutfall – auch ohne Vorliegen einer Überweisung – eine unmittelbare ärztliche Versorgung in der medizinisch gebotenen Versorgungsebene zu vermitteln, die auf der Grundlage eines bundesweit einheitlichen, standardisierten Ersteinschätzungsverfahrens eine Priorisierung nach sich zieht.

Hierzu wird der Kassenärztlichen Bundesvereinigung der Auftrag erteilt, Richtlinien für ein bundesweit einheitliches, standardisiertes Ersteinschätzungsverfahren aufzustellen, auf dessen Grundlage die Vermittlung von Akutfällen erfolgt.

## Stellungnahme

Hintergrund der neuen Regelung ist, die bestehenden Terminservicestellen zu neuen Servicestellen mit zusätzlichen Aufgaben weiterzuentwickeln. Zukünftig sollen die Terminservicestellen Versicherte in Akutfällen sowohl während der üblichen Sprechstundenzeiten als auch außerhalb der Sprechstundenzeiten eine unmittelbare ärztliche Versorgung vermitteln, die auf Grundlage einer Priorisierung zu erfolgen hat. Der Gesetzeswortlaut sieht weiterhin vor, dass die Terminservicestellen 24 Stunden täglich und an sieben Tagen in der Woche unter einer einheitlichen Telefonnummer erreichbar sein müssen. Bei Vorliegen eines lebensbedrohlichen Notfalls hat die Terminservicestelle den Anrufer unmittelbar zur Notrufzentrale (112) weiterzuleiten. In der Gesetzesbegründung wird diesbezüglich konkretisiert, dass die Rufnummer der Terminservicestellen mit der bisherigen Not- bzw. Bereitschaftsdienstnummer (116 117) zusammenzulegen ist; wobei zu gewährleisten ist, dass die neue Nummer in das künftige System gemeinsamer Notfalleitstellen integrierbar sein soll.

Nach Ansicht der Krankenhäuser ist der Vorschlag nachvollziehbar, jedoch nicht zielführend, da weiterhin zwei Notfall-Rufnummern – die des Rettungsdienstes und die der Servicestelle – parallel bestehen bleiben. Für Patienten wird die Versorgung im Akut- und Notfall damit nicht eindeutiger. Es sollten vielmehr integrierte Leitstellen mit einheitlicher Notfall-Rufnummer (112) angedacht werden, die die Patienten im Akut- bzw. Notfall in die entsprechende Versorgungsform leiten. Dafür spricht, dass es dem Patienten in einer Akut- bzw. Notfallsituation unter Umständen nicht möglich ist, einzuschätzen, welche Versorgungsstruktur seinem aktuellen Gesundheitszustand entspricht und welche Nummer (112 oder 116 117) er daher wählen sollte. Schwerwiegende gesundheitliche Folgen sind nicht auszuschließen, wenn der Patient sich telefonisch an die Servicestelle wendet und diese nach erfolgter Ersteinschätzung zu dem Ergebnis kommt, dass ein Notfall vorliegt. Dann erst erfolgt durch die Servicestelle eine telefonische Weiterleitung an die Notrufzentrale, die ggfs. eine weiterführende Informationssammlung vornehmen muss. Insgesamt geht Zeit verloren, bis die Rettungskette angestoßen wird. Dies spricht einerseits für eine Zusammenlegung der Nummern im Akut- und Notfall und andererseits für eine Abspaltung der vorgesehenen telefonischen Akutvermittlung durch die Terminservicestellen und deren Integration in eine einheitliche Notfallstruktur. Die integrierte Leitstelle wäre der telefonische „Anlaufpunkt“ für alle Patienten mit akuten Gesundheitsstörungen. Bestehende Strukturen wie Rettungsleitstellen könnten hierzu effizient genutzt und erweitert werden. Dort erfolgt eine qualifizierte Ersteinschätzung über die Dringlichkeit und die geeignete Versorgungsform. Damit sollte neben der Terminservicestellennummer eine Not- und Bereitschaftsdienstnummer mit Integration der Notfallnummer 112 vorgenommen werden. Zugunsten der Patientensicherheit gäbe es damit eine bundesweit einheitliche Telefonnummer für die Not- und Bereitschaftsdienste, die an 24 Stunden täglich an sieben Tagen der Woche (24/7) erreichbar ist. Eine Trennung der Nummern (Terminservicestelle und Not- und Bereitschaftsdienst) ist sinnvoll, da somit keine Vermischung zwischen Anrufen zur Vermittlung eines Behandlungstermins und Anrufen im Akutfall erfolgen würde.

Für die Krankenhäuser grundsätzlich nicht nachvollziehbar ist, aus welchem Grund im Koalitionsvertrag zur Verbesserung der Notfallversorgung eine gemeinsame Sicherstellung von Landeskrankenhausgesellschaften und Kassenärztlichen Vereinigungen in gemeinsamer Finanzierungsverantwortung adressiert wird, die dazu aufzubauenden Notfallleitstellen und integrierten Notfallzentren mit dem vorliegenden Gesetzentwurf in ihren grundlegenden Strukturen jedoch nunmehr allein durch die Kassenärztlichen Vereinigungen geschaffen werden. Auch wird allein der Kassenärztlichen Bundesvereinigung die Aufgabe zugewiesen, Richtlinien für ein bundesweit einheitliches, standardisiertes Ersteinschätzungsverfahren zu erarbeiten. Die nach diesem Verfahren erfolgten Einschätzungen der telefonischen (Akut)Patientenkontakte stellen die Grundlage dar, die weitere Versorgung der Patienten in die „gebotene Versorgungsebene“ zu steuern. Nach Ansicht der Krankenhäuser ist vollkommen unklar, aus welchem Grund allein der Kassenärztlichen Bundesvereinigung die Kompetenz zugesprochen wird, eine entsprechende Richtlinie zu erarbeiten, wenn diese Auswirkungen auf die Leistungen Dritter hat. Im Sinne einer abgestimmten sektorübergreifenden Versorgung sollte die Erarbeitung eines Ersteinschätzungsverfahrens zusammen unter Einbindung der Krankenhäuser erfolgen. Folglich ist eine entsprechende Richtlinie im Einvernehmen mit der DKG zu erarbeiten.

### Änderungsvorschlag

1. § 75 Absatz 1a Satz 2 (neu) wird wie folgt geändert:

*„Hierzu informieren die Kassenärztlichen Vereinigungen die Versicherten im Internet in geeigneter Weise über die Sprechstundenzeiten der Vertragsärzte und richten Terminservicestellen ein, die ab dem ... [einsetzen: Datum des ersten Tages des vierten auf die Verkündung folgenden Kalendermonats] für 24 Stunden täglich an sieben Tagen in der Woche unter **einer** bundesweit einheitlichen **Telefonnummern für Aufgaben nach Satz 3 Nr. 1 und Nr. 2 sowie für Aufgaben nach Satz 3 Nr. 3** erreichbar sein müssen; die Terminservicestellen können in Kooperation mit den Landesverbänden der Krankenkassen und den Ersatzkassen betrieben werden.“*

2. § 75 Absatz 1a Satz 3 Nr. 3 (neu) wird wie folgt gefasst:

*„Versicherten ab dem ... [einsetzen: Datum des ersten Tages des vierten auf die Verkündung folgenden Kalendermonats] in Akutfällen auf der Grundlage eines bundesweit einheitlichen, standardisierten Ersteinschätzungsverfahrens eine unmittelbare ärztliche Versorgung in der medizinisch gebotenen Versorgungsebene zu vermitteln; **hierfür haben die Kassenärztlichen Vereinigungen zusammen mit den für die rettungsdienstliche Versorgung zuständigen Stellen einheitliche Regelungen zur telefonischen Erreichbarkeit sowie zur Zusammenarbeit zu vereinbaren.**“*

3. § 75 Absatz 7 Satz 1 Nr. 4 (neu) wird wie folgt geändert:

*In Nummer 4 werden die Wörter „Telefonnummer nach Absatz 1a Satz 2“ durch die Wörter „**Telefonnummern** nach Absatz 1a Satz 2“ ersetzt.*

4. § 75 Absatz 7 Satz 1 Nr. 6 (neu) wird wie folgt geändert:

*„6. im Einvernehmen mit der Deutschen Krankenhausgesellschaft Richtlinien für ein bundesweit einheitliches, standardisiertes Ersteinschätzungsverfahren aufzustellen, auf dessen Grundlage die Vermittlung in Akutfällen nach Absatz 1a Satz 3 Nummer 3 erfolgt.“*

### **Zu Artikel 1 Nr. 43 j) (§ 87 Abs. 5a SGB V)**

#### **Neuregelung der Besetzung des ergänzten (erweiterten) Bewertungsausschusses**

#### **Beabsichtigte Neuregelung**

Die bisherige Struktur des ergänzten Bewertungsausschuss wird geändert, indem die Anzahl seiner stimmberechtigten Mitglieder von zwölf auf neun reduziert wird. Zugleich wird die Anzahl der Unparteiischen im ergänzten erweiterten Bewertungsausschuss reduziert, deren Benennung nunmehr durch alle Mitglieder des ergänzten Bewertungsausschuss zu erfolgen hat. Gleichzeitig erfolgt eine Anpassung der Stimmberechtigungen im ergänzten erweiterten Bewertungsausschuss, so dass die Anzahl der Stimmberechtigten mit dem im vorliegenden Gesetzentwurf neu eingeführten sektorenübergreifendem Schiedsgremium übereinstimmt.

#### **Stellungnahme**

Aus Sicht der Krankenhäuser ist diese notwendige Anpassung zu begrüßen. Beschlüsse des ergänzten erweiterten Bewertungsausschuss sind nicht nur gegen die Krankenhäuser entschieden worden, sondern aufgrund der bislang geregelten Stimmverteilung auch gegen die unparteiischen Mitglieder, wie zuletzt der im ergänzten erweiterten Bewertungsausschuss im Dezember 2016 getroffene Beschluss zur Vergütung der ambulanten Notfallbehandlungen eindrucksvoll gezeigt hat. Praktisch haben die unparteiischen Mitglieder in der bestehenden Struktur des ergänzten erweiterten Bewertungsausschuss keine Entscheidungskraft und sind damit zur Bedeutungslosigkeit degradiert.

Auch begrüßen die Krankenhäuser ausdrücklich, dass die Benennung der Unparteiischen für dieses Gremium nicht mehr – wie bislang – allein zweiseitig erfolgt, sondern durch alle Mitglieder des ergänzten Bewertungsausschuss gemeinsam vorzunehmen ist.

#### **Änderungsvorschlag**

Entfällt

**Zu Artikel 1 Nr. 44 a) (§ 87a Absatz 3 SGB V) und Nr. 36 a), Doppelbuchstabe ff) (§ 75 Abs. 1a SGB V) i.V.m. Nr. 38 (§ 76 Abs. 1a SGB V)**

**Vergütung von Akutfällen außerhalb der morbiditätsbedingten Gesamtvergütung**

**Beabsichtigte Neuregelung**

Neben den Leistungen, die bislang außerhalb der morbiditätsbedingten Gesamtvergütung zu festen Preisen der Euro-Gebührenordnung vergütet werden, werden die extrabudgetären Leistungen erweitert. Dabei handelt es sich auch um Leistungen, die im Zusammenhang mit der Versorgung in akuten Behandlungsfällen zu vergüten sind: Neben der Vergütung einer erfolgreichen Vermittlung für einen dringend erforderlichen Behandlungstermin durch den Haus- an einen Facharzt sowie der Vergütung aller im Behandlungsfall erbrachten Leistungen bei einem durch die Terminservicestelle vermittelten Behandlungstermin werden im Akutfall die Leistungen extrabudgetär vergütet. Ebenfalls der extrabudgetären Vergütung explizit zugeordnet werden die Leistungen der Grund- und Versichertenpauschale für Neupatienten sowie die Leistungen der Grund- und Versichertenpauschale, die in der neu eingeführten offenen Sprechstunde behandelt werden.

**Stellungnahme**

Im Unterschied zum Referentenentwurf sieht der vorliegende Kabinettsentwurf keine Anpassung von § 87 Abs. 2a Satz 3 SGB V mehr vor. Im Referentenentwurf erfolgte eine Vergütungstrennung, wonach die im einheitlichen Bewertungsmaßstab ausgewiesenen Gebührenordnungspositionen im Notfall für die Versorgung von Akutfällen auch zu den Sprechstundenzeiten berechnungsfähig sind. Der Kabinettsentwurf trennt erstmals Akutfälle und Notfälle, indem in der Begründung ausgewiesen wird, dass Akutfälle nach § 75 Abs. 1a Satz 3 Nr. 3 keine Notfälle im Sinne der ständigen Rechtsprechung des BSG seien. Für die Versorgung der Patienten im Notfall und organisierten Notdienst erfolgen somit keine Anpassungen durch den vorliegenden Gesetzesentwurf, daher obliegt die Vergütung dieser Fälle den bisherigen Regelungen und erfolgt nach § 87b Abs. 1 Satz 3 SGB V aus der MGV.

Positiv zu bewerten ist, dass die Leistungen für Akutfälle der extrabudgetären Vergütung zugeführt werden. Damit werden bisherige Regelungen der Leistungsbudgetierung durchbrochen.

Jedoch ist die im vorliegenden Gesetzentwurf getroffene Vergütungsregel in jedem Fall nicht ausreichend. So wird in der Begründung darauf hingewiesen, sofern die Terminservicestellen Akutfälle an Krankenhäuser vermitteln müssen, es bei der geltenden Rechtslage nach § 76 Abs. 1a i.V.m. § 120 Abs. 3a bleibe. Nach § 120 Abs. 3a erfolgt die Leistungsvergütung der Krankenhäuser aufgrund des Verweises auf § 76 Abs. 1a SGB V. Aufgrund der beabsichtigten Neufassung des § 75 Abs. 1a Satz 3 SGB V ergibt sich in § 76 Abs. 1a SGB V eine Folgeänderung, wonach auf § 75 Abs. 1a Satz 7 (neu) verwiesen wird. Dieser gibt vor, sofern die Terminservicestelle keinen Behandlungstermin bei einem Leistungserbringer nach § 95 Abs. 1 Satz 1 SGB V innerhalb der Frist von vier Wochen vermitteln kann, hat sie einen ambulanten Behandlungstermin in

einem zugelassenen Krankenhaus anzubieten, wobei die Sätze 3 bis 5 entsprechend gelten. Nunmehr wird im vorliegenden Gesetzentwurf jedoch eine Neufassung dieses Satzes vorgenommen, wobei die Akutfälle nicht explizit über den Verweis nach § 76 Abs. 1a (neu) SGB V adressiert werden. Denn in § 75 Abs. 1a Satz 7 (neu) SGB V werden anstelle der Wörter „die Sätze 3 bis 5“ die Wörter „Satz 3 Nummer 1 und die Sätze 4, 5 und 6“ ersetzt. Daraus ergibt sich zunächst nur ein Bezug auf die bisherige Terminvermittlung. Die Vermittlung von Akutfällen nach Satz 3 Nummer 3 wird jedoch an dieser Stelle nicht adressiert, so dass nicht eindeutig ist, dass diese Fälle auch nach § 76 Abs. 1a SGB V in Anspruch genommen und nach §120 Abs. 3a SGB V durch Krankenhäuser abgerechnet werden können. Daraus würde folgen, dass eine Vermittlung in die unmittelbare ärztliche Versorgung in die medizinisch gebotene Versorgungsebene zwar erfolgen kann, für die Krankenhäuser jedoch die Abrechnung als Akutfall nicht zulässig ist.

Es sollte ferner klargestellt werden, dass Leistungen im Akutfall, die aufgrund einer Vermittlung durch die Terminservicestelle durch ein Krankenhaus erbracht werden, sich nicht in den Grenzen des jeweiligen fachspezifischen Spektrums bewegen müssen. So wird in der Begründung zur beabsichtigten Neuregelung darauf hingewiesen, dass alle aufgrund der Terminvermittlung im Behandlungsfall erforderlichen Leistungen außerhalb der MGV zu festen Preisen vergütet werden. Der Verweis auf den Behandlungsfall begrenzt die Leistungen auf das Leistungsspektrum der Arztpraxis. Dies führt dazu, dass medizinisch notwendige Leistungen außerhalb dieses Leistungsspektrums an anderer Stelle zu erbringen sind, etwa eine notwendige bildgebende Untersuchung. Krankenhäuser haben jedoch diese Möglichkeiten zur Leistungserbringung, so dass vertragsärztliche Bestimmungen – etwa zur Überweisung oder zur Leistungsabrechnung – zur Versorgung von Akutfällen nicht vollumfänglich übertragbar sind.

### **Änderungsvorschlag**

1. In § 75 Abs. 1a werden die Wörter „*die Sätze 3 bis 5*“ im bisherigen Satz 6 durch die Wörter „*Satz 3 Nummer 1 **und Nummer 3** und die Sätze 4,5 und 6*“ ersetzt.
2. In § 75 Abs. 1a wird der bisherige Satz 8 gestrichen.

### **Zu Artikel 1 Nr. 48 (§ 89a SGB V)** **Sektorenübergreifendes Schiedsgremium**

#### **Beabsichtigte Neuregelung**

Weiterentwicklung der Konfliktlösungsinstrumente für dreiseitige Vereinbarungen der Selbstverwaltung und Schaffung eines eigenständigen sektorenübergreifenden Schiedsgremiums auf Bundes- und Landesebene.



## Stellungnahme

Die Deutsche Krankenhausgesellschaft hatte in der Vergangenheit schon mehrfach darauf hingewiesen, dass das Verfahren vor dem erweiterten Bundesschiedsamt, das derzeit für die Festsetzung von dreiseitigen Vereinbarungen der Selbstverwaltungspartner auf der Bundesebene zuständig ist, sich als dringend reformbedürftig erweist. Insbesondere nach den Festsetzungen des erweiterten Bundesschiedsamts zum Entlassmanagement nach § 39 Abs. 1a SGB V sowie der Vereinbarung über die Patientengruppen in Hochschulambulanzen gemäß § 117 Abs. 1 Satz 3 und 4 SGB V hatte die Deutsche Krankenhausgesellschaft eine Neuordnung der zu entscheidenden Tatbestände sowie des Verfahrens vor dem erweiterten Bundesschiedsamt eingefordert. Die nun im Gesetzentwurf vorgesehene Weiterentwicklung der Konfliktlösungsinstrumente für dreiseitige Vereinbarungen und die Schaffung eines eigenständigen sektorenübergreifenden Schiedsgremiums werden daher von der Deutschen Krankenhausgesellschaft uneingeschränkt begrüßt.

Als begrüßenswerte Änderung ist insbesondere hervorzuheben, dass künftig für sämtliche gesetzlich zugewiesenen Aufgaben des sektorenübergreifenden Schiedsgremiums Entscheidungen mit einer Mehrheit von zwei Dritteln der Stimmen der Mitglieder vorgesehen sind. Dadurch wird ein ausgewogenes Stimmenverhältnis geschaffen, das auch den Stimmen der neutralen Mitglieder des Schiedsgremiums ein angemessenes Gewicht verleiht. Zur ausgeglichenen Berücksichtigung aller im Schiedsgremium vertretenen Interessen trägt außerdem die Zusammensetzung bei, da künftig Vertreter der Vertragsparteien in gleicher Anzahl vorgesehen sind.

Ausdrücklich begrüßt wird auch, dass die Einigung auf die unparteiischen Mitglieder künftig durch alle Parteien des sektorenübergreifenden Schiedsgremiums erfolgt. Bislang wurde die Deutsche Krankenhausgesellschaft lediglich zum bestehenden Bundesschiedsamt nach § 89 Abs. 4 SGB V hinzugezogen und hatte keinen Einfluss auf die Besetzung des Vorsitzenden und der unparteiischen Mitglieder sowie deren Stellvertreter. Gleichwohl wurde aber durch das GKV-VSG in § 22a der Schiedsamtsverordnung geregelt, dass bei einer Erweiterung des Bundesschiedsamts um Vertreter der Deutschen Krankenhausgesellschaft die beteiligten Körperschaften und die Deutsche Krankenhausgesellschaft die Kosten und Gebühren jeweils entsprechend ihrem Stimmenanteil zu tragen haben. Danach muss die Deutsche Krankenhausgesellschaft für die Kosten der Verfahren vor dem erweiterten Bundesschiedsamt entsprechend ihrem Stimmenanteil aufkommen, obwohl ihr keinerlei Einflussmöglichkeiten auf die Besetzung der neutralen Mitglieder zustehen. Dieses Ungleichgewicht wird durch die institutionelle Einbindung der Deutschen Krankenhausgesellschaft in das sektorenübergreifende Schiedsgremium endlich aufgehoben.

Insgesamt werden die vorgeschlagenen Regelungen durch die Deutsche Krankenhausgesellschaft sehr positiv bewertet. Auch die im SGB V vorgesehenen redaktionellen Folgeänderungen werden begrüßt. Gleiches gilt für die vorgesehene Neufassung der Schiedsamtsverordnung, in der die im SGB V angelegten Änderungen nachvollzogen werden. Gleiches gilt darüber hinaus auch für die in § 87 Absatz 5a SGB V vorge-

---

sehen Änderungen beim ergänzten erweiterten Bewertungsausschuss (Artikel 1 Nr. 43 j).

Auch die Schaffung eines Gremiums für die sektorenübergreifende Konfliktlösung auf der Landesebene trägt zu einer konsequenten Weiterentwicklung der Konfliktlösungsinstrumente für dreiseitige Vereinbarungen der Selbstverwaltung bei und erfolgt im Gleichklang zu den auf Bundesebene vorgesehenen Regelungen.

### **Änderungsvorschlag**

Entfällt

### **Zu Artikel 1 Nr. 53 (§ 96 Absatz 2a SGB V)** **Einbindung der Länder in die Zulassungsausschüsse**

#### **Beabsichtigte Neuregelung**

Vorgesehen wird, den für die Sozialversicherung zuständigen obersten Landesbehörden in den Zulassungsausschüssen ein umfangreiches Mitberatungsrecht einzuräumen. Dabei sind die für die Sozialversicherung zuständigen obersten Landesbehörden unter anderem in Verfahren einzubinden, welche die Ablehnung einer Nachbesetzung nach § 103 Abs. 4 Nr. 9 sowie die Ermächtigung von Ärzten und Einrichtungen vorsehen.

#### **Stellungnahme**

Die Einbindung der Länder in die Zulassungsausschüsse wird begrüßt. Aktive Mitwirkungsrechte der Länder in der vertragsärztlichen Bedarfsplanung sind insbesondere bei sektorenübergreifenden Fragestellungen zur Gewährleistung einer flächendeckenden, wohnortnahen Gesundheitsversorgung positiv hervorzuheben. Die Einbindung der Länder ist auch deswegen sachgerecht, da über diese die Sichtweise und Informationen der Krankenhausplanung Eingang in Beschlüsse der Zulassungsausschüsse finden.

### **Änderungsvorschlag**

Entfällt

---

## **Zu Artikel 1 Nr. 54 b) (§ 101 Absatz 1 SGB V)**

### **Vorgabe an die Zusammensetzung von Arztgruppen durch den G-BA**

#### **Beabsichtigte Neuregelung**

Mit der Änderung wird geregelt, dass der Gemeinsame Bundesausschuss für einzelne Arztgruppen verbindliche Vorgaben für deren Zusammensetzung vorgeben kann und diese damit konkretisiert. Hierfür kann der Gemeinsame Bundesausschuss differenzierte Mindest- oder Höchstversorgungsanteile innerhalb der Arztgruppen nach Fachgebieten, Facharztkompetenzen oder Schwerpunktkompetenzen festlegen.

#### **Stellungnahme**

Eine bedarfsnotwendige Steuerung von Arztgruppen, innerhalb derer eine ausgeprägte Binnendifferenzierung besteht, existiert derzeit nicht. Somit ist eine Steuerung innerhalb dieser Arztgruppen bislang nicht möglich. Die vorgesehene Neuregelung ist damit grundsätzlich nachvollziehbar.

Jedoch ist unbedingt zu beachten, dass in der Patientenversorgung aufgrund dieser Festlegungen keine Defizite entstehen, etwa weil Versorgungsstrukturen der ambulanten spezialfachärztlichen Versorgung wegfallen. Insbesondere bei den in Medizinischen Versorgungszentren tätigen Arztgruppen kann dieser Steuerungsansatz zum Wegfall von in der ambulanten spezialfachärztlichen Versorgung tätigen Arztgruppen führen (siehe hierzu die Ausführungen unter Artikel 1, Nr. 55 e), Doppelbuchstabe bb)).

#### **Änderungsvorschlag**

Entfällt

## **Zu Artikel 1 Nr. 55 e), Doppelbuchstabe aa) (§ 103 Absatz 4a SGB V)**

### **Anstellung unabhängig von Planungsbereichsgrenzen**

#### **Beabsichtigte Neuregelung**

Es wird festgelegt, dass ein Vertragsarzt auch auf seine Zulassung zugunsten einer Anstellung in einem MVZ verzichten kann, wenn sich der Tätigkeitsort des Arztes und der Sitz des anstellenden MVZ in unterschiedlichen Planungsbereichen befinden.

#### **Stellungnahme**

Die Regelung ist zu begrüßen, da hiermit abschließend klargestellt wird, dass eine Tätigkeit im MVZ keine Ortsbindung vorsieht, sondern dass diese auch über Planungsbereichsgrenzen hinaus möglich ist.

---

## Änderungsvorschlag

Entfällt

### **Zu Artikel 1 Nr. 55 e), Doppelbuchstabe bb) (§ 103 Absatz 4a SGB V)**

#### **Nachbesetzung in Medizinischen Versorgungszentren aus Versorgungsgründen bei Zulassungsbeschränkungen**

#### **Beabsichtigte Neuregelung**

Die bisher generelle Möglichkeit der Nachbesetzung von Arztstellen in Medizinischen Versorgungszentren bei Zulassungsbeschränkungen wird begrenzt: Einerseits wird vorgesehen, dass eine Nachbesetzung nur auf Antrag möglich ist, andererseits kann der Antrag durch den Zulassungsausschuss abgelehnt werden, wenn Versorgungsgesichtspunkte dagegen sprechen.

Dem Antrag auf Nachbesetzung ist stattzugeben, wenn ein Nachfolger die Festlegungen nach § 101 Absatz 1 Satz 8 (neu) erfüllt.

#### **Stellungnahme**

Die Nachbesetzungsregelungen, die mit der Einführung des § 101 Absatz 1 Satz 8 (neu) korrespondieren, stellen einen erheblichen Eingriff in das austarierte Versorgungsangebot Medizinischer Versorgungszentren dar. So berücksichtigt die Neuregelung die in diesem Versorgungsbereich etablierte fachliche Interdisziplinarität nicht ausreichend. Gerade das Zusammenwirken unterschiedlicher Fachgruppen, deren fachliche Ausrichtung innerhalb eines Medizinischen Versorgungszentrums untereinander abgestimmt ist, um eine Versorgungseinheit zu bilden, könnte durch diese Regelung deutlich beeinträchtigt werden. Durch die Neuregelung wird damit der bei Medizinischen Versorgungszentren im Vordergrund stehende Leistungserbringungszweck, der „Versorgung unter einem Dach“, nicht mehr wie dies bislang im Sozialrecht vorgesehen war, Rechnung getragen. Umso unverständlicher ist es, wenn im vorliegenden Gesetzentwurf die Anstellungsgenehmigung nach § 101 Abs. 4a Satz 2 (neu) parallel mit genau diesem Aspekt, also der besonderen Versorgung im Medizinischen Versorgungszentrum, begründet wird.

Zudem wird auch die mit dem GKV-Versorgungsstärkungsgesetz eingeführte Regelung der Gründungsmöglichkeit arztgruppengleicher MVZ durch die Neuregelung konterkariert, wenn der Zulassungsausschuss zu dem Ergebnis kommt, dass Versorgungsgesichtspunkte einer Nachbesetzung in einem arztgruppenspezifischen, schwerpunktidentischen MVZ entgegenstehen, insbesondere wenn die nachbesetzende Arztgruppe nicht die Festlegungen nach § 101 Absatz 1 Satz 8 (neu) erfüllt. Wird ein Antrag auf Nachbesetzung durch den Zulassungsausschuss abgelehnt, kann dies zur Folge haben, dass die Zulassungsvoraussetzungen des MVZ nicht mehr vorliegen und damit der Weiterbetrieb nicht mehr gewährleistet ist.

Auch muss darauf hingewiesen werden, dass die vorliegende Neuregelung Medizinische Versorgungszentren im Vergleich zur Vertragsarztpraxis auch an anderer Stelle massiv benachteiligt, was sich daraus ergibt, dass in Medizinischen Versorgungszentren die Nachbesetzungsfrequenz ungleich höher ist als in einer Vertragsarztpraxis. Eine Bedarfsprüfung wird damit für ein Medizinisches Versorgungszentrum deutlich häufiger erfolgen, wohingegen eine Vertragsarztpraxis erst nach langjähriger Tätigkeit des Vertragsarztes einer Bedarfsprüfung unterliegt. Besonders hervorzuheben ist dabei, dass die Arbeitspräferenzen nachrückender Arztgenerationen und hier insbesondere die Elternzeitphase unberücksichtigt bleiben: So würde etwa ein elternzeitbedingter Nachbesetzungsbedarf auch in diese Regelung fallen.

Damit sind arbeitsrechtliche Aspekte mit der vorgesehenen Regelung aber unklar. Gerade für die Phase einer Elternzeit könnte ein Arbeitsverhältnis temporär im Anstellungsverhältnis begründet werden. Allerdings müsste aufgrund der beabsichtigten Regelung (vorab) das MVZ als Arbeitgeber einen Antrag zur Nachbesetzung stellen. Wird diesem nicht entsprochen, fällt die zu besetzende Stelle weg. Damit ist zugleich unklar, was nach Beendigung der Phase der Elternzeit mit der wiederkehrenden Ärztin/dem wiederkehrenden Arzt passiert. Denn diese/dieser hat grundsätzlich einen Rechtsanspruch auf Weiterführung der Beschäftigung – wobei der Zulassungsausschuss die (temporäre) Nachbesetzung möglicherweise verneint hat.

Die beabsichtigte Neuregelung zieht damit gleichfalls ein wirtschaftliches Risiko nach sich, wenn eine Nachbesetzung nicht genehmigt wird, da aufgrund der fachlichen Ausrichtung Investitionsentscheidungen getroffen werden müssen, d.h. beispielsweise welche Geräte angeschafft werden. Wenn die entsprechende Fachrichtung aufgrund des Beschlusses des Zulassungsausschusses nicht mehr am Medizinischen Versorgungszentrum vertreten ist, wird auf diese Weise jedoch in die Refinanzierung des Medizinischen Versorgungszentrums eingegriffen, da der Wegfall einer Fachrichtung entschädigungslos bleibt. Im Gegensatz dazu ist die Investitionsrefinanzierung in einer Vertragsarztpraxis über die gesamte berufliche Tätigkeit sichergestellt. Aus MVZ-Trägersicht kommt diese Regelung daher einer Enteignung ohne Entschädigungsleistung gleich.

Darüber hinaus kann sich die Neuregelung auf weitere Regelungsbereiche und auf die Patientenversorgung negativ auswirken. Insbesondere finden die Wechselwirkungen zur ambulanten spezialfachärztlichen Versorgung nicht ausreichend Beachtung. So können die vorgesehenen Neuregelungen Auswirkungen auf die Zusammensetzung eines ASV-Teams haben, wenn in einem MVZ eine spezifische Fachrichtung aufgrund der bedarfsplanerischen Vorgaben und deren Umsetzung durch die Zulassungsausschüsse nicht mehr besetzt wird und damit in der Folge die ambulante spezialfachärztliche Versorgung des Teams nicht mehr den gesetzlichen Anforderungen bzw. den Richtlinien des Gemeinsamen Bundesausschusses entspricht. Sofern aufgrund eines Wegfalls eines Mitgliedes des interdisziplinären Teams diese Fachrichtung nicht ersetzt werden kann, etwa weil kein (geeigneter) Kooperationspartner gefunden wird, sind gemäß § 2 Absatz 3 Satz 6 der Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses über die ambulante spezialfachärztliche Versorgung nach § 116b SGB V die personellen Voraussetzungen nicht mehr gegeben und die Tätigkeit als ASV-Team ist einzustellen.

In der Folge ist eine Versorgung der Patienten nicht mehr möglich. Zur Vermeidung des Wegfalls etablierter Versorgungspfade ist daher mindestens eine Ergänzung dahingehend notwendig, dass eine bestehende ASV-Struktur nicht unter die Neuregelung des § 103 Absatz 4a Satz 3 und Satz 4 fällt.

Insgesamt ist die beabsichtigte Neuregelung daher abzulehnen.

### **Änderungsvorschlag**

§ 103 Abs. 4a Satz 5ff (neu) wird gestrichen und die bisherige Regelung des Satz 3 bleibt bestehen.

### **Zu Artikel 1 Nr. 56 a), Doppelbuchstabe aa) und bb) sowie Nr. 56 c) (§ 105 Absatz 1 und 1b SGB V)**

#### **Eigeneinrichtungen der Kassenärztlichen Vereinigungen**

### **Beabsichtigte Neuregelung**

Die Kassenärztlichen Vereinigungen erhalten erweiterte und flexibilisierte Möglichkeiten, die Sicherstellung der vertragsärztlichen Versorgung durch Einrichtungen zu gewährleisten, welche der unmittelbaren medizinischen Versorgung dienen. Ferner wird vorgesehen, dass bei Unterversorgung oder drohender Unterversorgung die Kassenärztlichen Vereinigungen zum Betrieb dieser Einrichtungen verpflichtet werden.

### **Stellungnahme**

Die Kassenärztlichen Vereinigungen haben bislang auch die Möglichkeit, Eigeneinrichtungen zu betreiben. Die vorgesehene Regelung ist jedoch zu weitgehend und in dieser Form abzulehnen.

Zwar kann hervorgehoben werden, dass Eigeneinrichtungen der Kassenärztlichen Vereinigungen auch durch Kooperationen und gemeinsam mit Krankenhäusern betrieben werden dürfen. Die theoretische Einbindung der Krankenhäuser in die ambulante vertragsärztliche Versorgung ist damit gesetzlich vorgesehen, jedoch nur eine von verschiedenen Möglichkeiten. Über die Gestaltung der Eigeneinrichtung entscheidet letztendlich die jeweilige Kassenärztliche Vereinigung, da zugleich vorgesehen wird, die bisherige Herstellung des Benehmens zur Errichtung von Eigeneinrichtungen mit den gesetzlichen Krankenkassen ersatzlos abzuschaffen. Damit entscheidet die Kassenärztliche Vereinigung autonom über die Errichtung eigenfinanzierter Ambulanzen. Zuerst sollte jedoch immer vorrangig geprüft werden, ob vorhandene medizinische Leistungserbringer, insbesondere Krankenhäuser, die Möglichkeit haben, die bedarfsnotwendigen ambulanten Leistungen zu erbringen. Damit wird vermieden, dass Parallelstrukturen in der Patientenversorgung aufgebaut werden.

Darüber hinaus muss darauf hingewiesen werden, dass Kassenärztliche Vereinigungen keine originären Leistungserbringer sind. Der Aufbau und Betrieb von Eigeneinrichtungen zieht daher unter anderem die Frage nach sich, ob diejenige Institution, welche Prüf- (wie Abrechnungsprüfung, Wirtschaftlichkeitsprüfungen) sowie Qualitätssicherungsaufgaben (bspw. Prüfung von Voraussetzungen nach § 135 Absatz 2 SGB V zur Erteilung von Abrechnungsgenehmigungen) gegenüber den niedergelassenen Ärzten wahrnimmt, diese nunmehr gegenüber sich selbst anzuwenden hat.

Die Neuregelung sieht ferner vor, dass eine durch den Landesausschuss getroffene Feststellung gemäß § 101 Absatz 1 SGB V dazu führen soll, dass die Kassenärztlichen Vereinigungen zum Betrieb von Eigeneinrichtungen verpflichtet sind. Diese Regelung steht jedoch § 116a SGB V entgegen, wonach bei einer Feststellung nach § 101 Absatz 1 SGB V ein Krankenhaus auf Antrag zu ermächtigen ist. Die Behebung einer Unterversorgung oder drohenden Unterversorgung durch Eigeneinrichtung der Kassenärztlichen Vereinigungen ist daher zwingend einer möglichen Einbindung der Krankenhäuser nachzuordnen.

Auch erschließt sich nicht, aus welchem Grund bei einer Feststellung nach § 101 Absatz 1 SGB V den Krankenhäusern eine Ermächtigung zur Teilnahme an der vertragsärztlichen Versorgung zuzusprechen ist, welche gemäß 31 Ärzte-ZV zeitlich und dem Umfang nach begrenzt werden kann, wohingegen die vorgesehene Regelung den Kassenärztlichen Vereinigungen eine dauerhafte Etablierung einer Eigeneinrichtung mit umfangreichem Leistungsangebot zuspricht. Damit begeben sich Eigeneinrichtungen grundsätzlich in Konkurrenz zu niederlassungswilligen Ärzten, die sich in diesen Planungsbereichen niederlassen wollen: So ist offen, ob durch den Betrieb die Versorgung dauerhaft sicherzustellen ist, was letztendlich dazu führt, dass niederlassungswilligen Vertragsärzten die Niederlassung verwehrt wird, da die Eigeneinrichtungen sachlogisch auf den Versorgungsgrad anzurechnen sind.

## Änderungsvorschlag

1. § 105 Abs. 1 Satz 1 zweiter Halbsatz und die Sätze 2 und 3 werden nicht aufgehoben.
2. Absatz 1b (neu) wird wie folgt gefasst:

*„(1b) Die Kassenärztlichen Vereinigungen können eigene Einrichtungen betreiben, die der unmittelbaren medizinischen Versorgung von Versicherten dienen, oder sich an solchen Einrichtungen beteiligen. Die Kassenärztlichen Vereinigungen können die Einrichtungen auch durch Kooperationen ~~untereinander und gemeinsam~~ mit Krankenhäusern sowie in Form von mobilen oder telemedizinischen Versorgungsangebotsformen betreiben. **Zum Betreiben von Einrichtungen, die der unmittelbaren medizinischen Versorgung der Versicherten dienen, oder zur Beteiligung an solchen Einrichtungen bedürfen die Kassenärztlichen Vereinigungen des Einverständnisses mit den Landesverbänden der Krankenkassen und den Ersatzkassen sowie den für die Sozialversicherung zuständigen obersten Landesbehörden.** In Gebieten, in denen der Landesausschuss der Ärzte und Krankenkassen die Feststellung nach § 100*

*Absatz 1 Satz 1 eine ärztliche Unterversorgung oder eine drohende ärztliche Unterversorgung festgestellt hat, sind die Kassenärztlichen Vereinigungen nach Ablauf der Frist nach § 100 Absatz 1 Satz 2, spätestens jedoch nach sechs Monaten, zum Betreiben von Einrichtungen verpflichtet. **Satz 4 gilt dann, wenn die drohende oder eingetretene Unterversorgung nicht durch Maßnahmen nach § 116 oder § 116a behoben werden kann.** Für die Vergütung der ärztlichen Leistungen, die in diesen Einrichtungen erbracht werden, sind die Regelungen der §§ 87 bis 87c anzuwenden.“*

3. § 116a Satz 1 wird wie folgt gefasst:

*„Der Zulassungsausschuss muss zugelassene Krankenhäuser für das entsprechende Fachgebiet in den Planungsbereichen, in denen der Landesausschuss der Ärzte und Krankenkassen **drohende oder eingetretene Unterversorgung** nach § 100 Absatz 1 oder einen zusätzlichen lokalen Versorgungsbedarf nach § 100 Absatz 3 festgestellt hat, auf deren Antrag zur vertragsärztlichen Versorgung ermächtigen, soweit und solange dies zur Beseitigung der Unterversorgung oder zur Deckung des zusätzlichen lokalen Versorgungsbedarfs erforderlich ist.“*

### **Zu Artikel 1 Nr. 73 (§ 132d SGB V)**

#### **Spezialisierte ambulante Palliativversorgung (SAPV)**

Eine erneute Stellungnahme ist entbehrlich, da § 132d SGB V mittlerweile Gegenstand des Gesetzgebungsverfahrens zum Pflegepersonal-Stärkungs-Gesetz – PpSG geworden ist (Änderungsantrag Nr. 7, Ausschussdrucksache 19(14)38.1 vom 5.10.2018).

### **Zu Artikel 1 Nr. 77 (§ 137c Absatz 1 Satz 5 SGB V)**

#### **Bewertung von Untersuchungs- und Behandlungsmethoden im Krankenhaus**

#### **Beabsichtigte Neuregelung**

Durch die Streichung wird eine Regelung entfernt, die den Ausschluss einer Methode aus der Krankenhausversorgung für den Fall vorsah, dass es an einer Kostenübernahmeerklärung seitens des Medizinprodukteherstellers für eine Erprobung nach § 137e SGB V mangelt. Da dieser Fall im Zuge der geplanten Änderungen des § 137e SGB V nicht mehr eintreten kann, ist die Regelung entbehrlich geworden.

#### **Stellungnahme**

Die Folgeänderung ist sachgerecht. Höchst bedenklich stimmt jedoch der Umstand, dass es zu keiner Anpassung des § 137c Absatz 3 SGB V gekommen ist, um den Widerspruch zwischen dem offenkundigen gesetzlichen Willen und der jüngsten BSG-Rechtsprechung aufzulösen.



---

## **Änderungsvorschlag**

Bezüglich des dringend notwendigen Anpassungsbedarfes der Regelungen des § 137c Absatz 3 SGB V verweisen wir auf unsere diesbezüglichen Ausführungen unter „Weiterer gesetzlicher Handlungsbedarf“.

### **Zu Artikel 1 Nr. 78 (§ 137e SGB V)**

#### **Erprobung von Untersuchungs- und Behandlungsmethoden**

#### **Beabsichtigte Neuregelung**

Die bisherige Regelung hat substantielle Änderungen erfahren. Demnach sind die Kosten der wissenschaftlichen Begleitung und Auswertung der Erprobung zunächst durch den Gemeinsamen Bundesausschuss zu tragen. Erst im Anschluss an die Erprobung wird in Abhängigkeit von der Frage, ob die Methode eine Aufnahme in die vertragsärztliche Versorgung erfahren hat, über die angemessene Beteiligung an den Kosten durch den Medizinproduktehersteller entschieden. Hiervon abweichend sollen die Medizinproduktehersteller oder Unternehmen, die Anbieter der zu erprobenden Methode sind, nunmehr aber auch die Möglichkeit erhalten, auf eigene Kosten eine wissenschaftliche Institution mit der wissenschaftlichen Begleitung und Auswertung der Erprobung zu beauftragen. Zudem ist vorgesehen, dass der G-BA aufgrund eines Antrages auf Erprobung nach § 137e Absatz 7 SGB V bereits auch direkt den hinreichenden Beleg eines Nutzens feststellen und die Aufnahme der Methode in die vertragsärztliche Versorgung beschließen kann. Daneben wurde für die Klärung möglicher Streitigkeiten über die Vergütung der ambulanten Leistungserbringung der gegenständlichen Methode in der Erprobung auch hier das sektorenübergreifende Schiedsgremium gemäß § 89a SGB V vorgesehen.

#### **Stellungnahme**

In der Gesamtbetrachtung werden die Änderungen begrüßt. Bekanntermaßen war die bisherige Umsetzung der Erprobungsregelung weit hinter den Erwartungen zurückgeblieben. Eine ganze Reihe von Detailfragen, die sich nicht selten um die Kosten der Erprobung und deren Übernahme drehten, hatte einen maßgeblichen Anteil daran. Dem dürfte mit den vorgesehenen Änderungen nun wirkungsvoll begegnet werden, sodass eine Verfahrensverschlinkung, schnellere Entscheidungen und damit eine deutliche Beförderung der Anlaufphase für eine Erprobung zu erwarten sind. Ob es damit jedoch in jedem Fall auch zu einer erfolgreichen Studiendurchführung kommen wird, kann mangels jeglicher bisheriger Erfahrungen im Zuge der bisherigen Umsetzung des § 137e SGB V nicht abgeschätzt werden.

Sinnvoll erscheint der vorgesehene Regelungsansatz, dass ein Antrag auf Erprobung auch direkt in einer Feststellung des hinreichenden Belegs eines Nutzens und der Aufnahme als vertragsärztliche Leistung münden kann. Dadurch würden Beratungsgänge zeitlich wirkungsvoll verkürzt, da bisherige Antragserfordernisse im Bereich des § 135 SGB V hier nunmehr entfallen.

---

## Änderungsvorschlag

Entfällt

### Zu Artikel 1 Nr. 79 (§ 137h SGB V)

#### Bewertung neuer Untersuchungs- und Behandlungsmethoden mit Medizinprodukten hoher Risikoklasse

### Beabsichtigte Neuregelung

Mit den Neuregelungen werden eine Reihe durchaus wesentlicher Modifikationen an der bisherigen Regelung vorgenommen. So muss die Informationsübermittlung des Krankenhauses an den Gemeinsamen Bundesausschuss zukünftig im Einvernehmen mit dem Hersteller des maßgeblichen Medizinproduktes hoher Risikoklasse erfolgen und nicht wie bisher, im Benehmen. Auf die Prüfung des „Potenzials einer erforderlichen Behandlungsalternative“ wird zukünftig verzichtet. Vielmehr sollen Feststellungen darüber erfolgen, ob der Nutzen bereits hinreichend belegt ist oder ob die Schädlichkeit oder die Unwirksamkeit als belegt anzusehen ist. Trifft keine dieser Feststellungen zu, ist über eine Richtlinie zur Erprobung nach § 137e SGB V zu entscheiden. In diesen Fällen kann die Methode im Rahmen der Krankenhausbehandlung zu Lasten der Krankenkassen erbracht werden, wobei es dem Gemeinsamen Bundesausschuss (G-BA) ermöglicht ist, Voraussetzungen für die Abrechnungsfähigkeit des Medizinproduktes zu regeln, was auch die Befristung des Zeitraumes für dessen Abrechenbarkeit einschließt. Den Medizinprodukteherstellern werden Pflichten zur Lieferung von Sicherheitsberichten und klinischen Daten auferlegt. Außerdem soll der Rahmen der Beratung des G-BA über das Bewertungsverfahren ausgeweitet werden, in dem auch das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte oder das Institut für das Entgeltsystem im Krankenhaus (InEK) beteiligt werden können. Zudem soll die Beratung für Medizinproduktehersteller zukünftig gebührenpflichtig sein.

### Stellungnahme

Die Deutsche Krankenhausgesellschaft hatte ausweislich ihrer Stellungnahme im Gesetzgebungsverfahren zum GKV-Versorgungsstärkungsgesetz die Einführung der Regelung des § 137h SGB V in einer ausführlichen Darstellung äußerst skeptisch beurteilt und letztlich abgelehnt. Es würde zu weit führen, die damaligen Ausführungen hier nochmals abzubilden. Die Tatsache, dass die Regelung des § 137h SGB V bislang nahezu alle Erwartungen schuldig geblieben ist, kam aus Sicht der Deutschen Krankenhausgesellschaft insofern wenig überraschend. Die damaligen Ausführungen berücksichtigend, verbleiben auch im Lichte der nun geplanten Modifikationen an der bisherigen Regelung weiterhin große Zweifel hinsichtlich ihrer Praktikabilität.

Unverändert unbefriedigend ist beispielsweise, dass die Krankenhäuser das Verfahren anstoßen sollen und dieses mit dem NUB-Anfrageverfahren beim InEK verknüpft bleibt. Es wird also weiterhin verkannt, dass die wesentlichen wirtschaftlichen Interessen bei den Medizinprodukteherstellern liegen. In vergleichbaren Regelungsbereichen wie den

Arzneimitteln oder auch der Erprobungsregelung nach § 137e Abs. 7 SGB V ist es die Aufgabe der Hersteller, das Verfahren zu initiieren. Nur diese können beispielsweise auch, wie nunmehr gefordert, die Beibringung vollständiger Daten zu durchgeführten klinischen Studien mit dem Medizinprodukt sowie weiterer produktbezogener Daten garantieren.

War bereits die bisherige Benehmensregelung von Krankenhäusern und Medizinprodukteherstellern mit Unwägbarkeiten verbunden, muss davon ausgegangen werden, dass die nun vorgesehene Herstellung eines Einvernehmens den bürokratischen Vorlauf noch weiter anwachsen lassen wird.

Befördernd kann zwar der Ansatz bewertet werden, dass der G-BA hier nun nicht mehr über ein Potenzial einer erforderlichen Behandlungsalternative entscheiden soll. Durch seine diesbezüglichen unberechenbaren und innovationshemmenden Übermaßforderungen hatte er sicherlich auch einen relevanten Anteil am Misserfolg der bisherigen Regelung. Gleichwohl muss aber auch angemerkt werden, dass mit dieser zusätzlichen Kategorisierung das Nutzenbewertungsgebilde im G-BA weiter an Homogenität verliert. Hierzu trägt ganz wesentlich auch der Umstand bei, dass den Regelungen des § 137c Absatz 3 SGB V bislang die dringend erforderliche Anpassung verwehrt geblieben ist, die den Widerspruch zwischen gesetzlichem Willen und BSG-Rechtsprechung auflösen würde.

Unter den jetzigen Vorzeichen dürften nicht wenige Bewertungsverfahren in einer Erprobung münden, zu der es bislang jedoch mangels praktischer Umsetzung weitgehend an Erfahrung fehlt. Einiges wird denn auch davon abhängen, ob die im § 137e SGB V vorgesehenen Anpassungen diese Regelung wirklich besser gangbar machen werden, ohne dies jedoch schon jetzt belastbar beurteilen zu können.

Wie die tatsächliche Erbringbarkeit dieser Leistung im Rahmen einer Krankenhausbehandlung am Ende aussehen wird, wird auch davon abhängen, wie die Gestaltung der Voraussetzungen für die Abrechnungsfähigkeit des Medizinproduktes durch den G-BA erfolgt. Deren Rahmen und Grundlagen sind unklar geblieben, auch sollen diese offenbar keinerlei Überprüfungsmöglichkeiten, wie beispielweise einer Prüfung nach § 94 SGB V, unterliegen. Da der Zeitraum für deren Erstellung eng bemessen ist, bestehen Zweifel, dass hier ausreichend fundierte, die Versorgungsrealität angemessen berücksichtigende Regelungen zustande kommen. Auch wurde es versäumt, bereits an dieser Stelle klarzustellen, dass der DKG in diesem Fall die Stimmen der Leistungserbringerseite allein zustehen, da es sich hier um Anforderungen allein an die Krankenhäuser handelt.

Unklar bleibt auch, wie sich die Regelung der Abrechenbarkeit des „Medizinproduktes“ zu den sonstigen Regelungen der Finanzierung im Bereich des NUB-Verfahrens verhält. Ausgangspunkt der Betrachtungen sind schließlich NUB-Anfragen zu Methoden als Ganzes und nicht nur allein zum Medizinprodukt. Auch stellt sich die Frage, wie diese Regelung der Situation begegnet, wenn maßgebliche Medizinprodukte mehrerer Hersteller existieren.

Inwieweit die Einbindung des Bundesinstituts für Arzneimittel und dem InEK in das Verfahren der Beratung von Krankenhäusern und Medizinprodukteherstellern nach § 137h Absatz 6 SGB V hilfreich sein wird, kann derzeit nicht abgeschätzt werden. Die Einbeziehung des InEK an dieser Stelle wäre beispielsweise insbesondere dann hilfreich, wenn es kurzfristig belastbare Aussagen hinsichtlich der Frage der Erstmaligkeit einer möglichen Anfrage machen kann. In dieser Hinsicht waren beim InEK in der Vergangenheit jedoch Grenzen der diesbezüglichen Möglichkeiten wahrzunehmen.

Zusammenfassend verbleiben demnach weiterhin erhebliche Zweifel an der Konzeption dieser Regelung. Die bisherigen Erfahrungen zeigen überdeutlich, dass die Weiterentwicklung der Prüfung und Implementierung von Medizinprodukten nicht in Form einer solchen deutschen „Insellösung“ aufzufangen sind, sondern nur auf europäischer Ebene einer nachhaltigen Lösung zugeführt werden kann. Erste Schritte sind mit der neuen europäischen Medizinprodukteverordnung eingeleitet. Gleichwohl sind auch deren Auswirkungen noch nicht ausreichend zu bemessen, so dass ein sachgerechter Weg darin liegen könnte, die Verantwortlichkeit des auf einzelne Medizinprodukte fokussierenden Prüfprozesses bis auf Weiteres in die Hände einer staatlichen Zulassungsbehörde zu legen.

### **Änderungsvorschlag**

Die Regelung des § 137h SGB V ist zu streichen und durch eine Regelung über ein Prüfverfahren für Medizinprodukte hoher Risikoklasse zu ersetzen, dass bei einer staatlichen Zulassungsbehörde angesiedelt ist.

### **Zu Artikel 1 Nr. 96 (§ 291a SGB V)**

#### **Anforderungen an die freiwillige Anwendung elektronische Patientenakte**

### **Beabsichtigte Neuregelung**

Durch die Ergänzungen in Absatz 3 Nr. 4 werden das elektronische Patientenfach komplett in die elektronische Patientenakte inkludiert, sowie in Absatz 5 ein vereinfachtes Zugangsverfahren ohne Einsatz der eGK vorgeschrieben. In Absatz 5c wird dann den Kassen die Pflicht zur Bereitstellung der elektronischen Patientenakte übertragen.

### **Stellungnahme**

Die Zusammenführung von Patientenakte und Patientenfach zu einer einheitlichen Lösung als Patientenakte wird begrüßt, da dadurch die Anwendungen den Leistungserbringern und den Versicherten deutlich einfacher erläutert werden können und sich die Komplexität der Umsetzung in den Primärsystemen reduziert. Die Öffnung der elektronischen Patientenakte für alternative Authentifizierungsverfahren wird ebenfalls begrüßt, da es dadurch möglich wird, dass Patienten auch medizinische Sensoren berechtigen können, in ihrem Auftrag Daten in die Patientenakte einzustellen. Damit kann die elektronische Patientenakte nach § 291a in besondere Weise genutzt werden, um bestehende Interoperabilitäts- und Verfügbarkeitsprobleme beim Telemonitoring zu

lösen. Auch stellt eine direkte Finanzierung der elektronischen Patientenakte durch die Krankenkasse eine Alternative zur indirekten Finanzierung der Akten über die gematik dar. Allerdings darf dies nicht dazu führen, dass die Versicherten nur jeweils die Akte der aktuellen Versicherung finanziert bekommen. Dies würde zum einen den Markt für Aktenanbieter stark einschränken und zum anderen dazu führen, dass bei jedem Versicherungswechsel auch der Aktenanbieter gewechselt werden müsste. Letzteres ist ein aufwändiger Prozess, der immer Aktionen des Aktennutzers beinhaltet und damit einen Kassenwechsel erschwert. Daher wird vorgeschlagen deutlicher auf das reine Finanzierungsrecht abzustellen.

Mit der elektronischen Patientenakte wird ein Instrument definiert, das vollständig die Funktion einer Gesundheitsakte nach § 68 SGB V übernehmen kann. Es können beliebige Dokumente gespeichert werden, auch von Versicherungen bereitgestellte Informationen. In beiden Akten liegt die Hoheit beim Versicherten. Daher wäre die Beibehaltung des § 68 SGB V ein doppelter Finanzierungsweg, der die Leistungserbringer unnötig belastet, da diese auf Wunsch der Versicherten auch Dokumente in Gesundheitsakten einstellen müssten oder diese zur Einsicht angeboten bekämen.

## Änderungsvorschlag

1. Die Nr. 96 Buchstabe c) bb) wird wie folgt geändert:

Die folgenden Sätze werden angefügt:

*„Die Krankenkassen sind verpflichtet, ihren Versicherten spätestens ab dem 1. Januar 2021 eine von der Gesellschaft für Telematik nach § 291b Absatz 1a Satz 1 zugelassene elektronische Patientenakte zu **finanzieren** ~~Verfügung zu stellen~~. **Dabei dürfen Versicherte nicht auf einen Aktenanbieter festgelegt werden**. Die Krankenkassen haben ihre Versicherten spätestens bei der Zurverfügungstellung der elektronischen Patientenakte in allgemein verständlicher Form über deren Funktionsweise, einschließlich der Art der in ihr zu verarbeitenden Daten und über die Zugriffsrechte, zu informieren.[...]*“

2. Der § 68 SGB V wird gestrichen.

## Zu Artikel 1 Nr. 97 (§ 291b SGB V)

Termin für das Patientenfach, Vorgehen zur Festlegung der alternativen Zugangsverfahren, Informationspflichten der gematik

## Beabsichtigte Neuregelung

Durch die Streichung in Absatz 1 wird der nicht mehr passende Verweis auf das Patientenfach entfernt und in Absatz 1a wird das Vorgehen zur Festlegung der alternativen Zugangsverfahren ergänzt. In Absatz 6 wird das BMG in den Informationsfluss bei gravierenden Sicherheitsvorfällen aufgenommen, während der neue Absatz 9 neue Informationspflichten einführt.

---

## Stellungnahme

Die Streichung in Absatz 1 und die Einbeziehung in den Informationsfluss bei gravierenden Sicherheitsvorfällen ist sachgerecht.

## Änderungsvorschlag

Entfällt

### **Zu Artikel 1 Nr. 99 d (§ 295 Abs. 4 SGB V)**

**Einführung verbindlicher Regelungen zur Vergabe und Übermittlung von Diagnosen- und Prozedurenschlüsseln sowie von Prüfmaßstäben für die Abrechnung und Vergütung von vertragsärztlichen Leistungen**

### **Beabsichtigte Neuregelung**

Mit der Änderung wird die Kassenärztliche Bundesvereinigung beauftragt, verbindliche Regelungen zur Vergabe von Diagnosen- und Prozedurenschlüsseln für die Abrechnung und Vergütung von vertragsärztlichen Leistungen einzuführen und jährlich zu aktualisieren. Hiermit verbunden sind auch Regelungen zur Übermittlung der Schlüssel sowie der Festsetzung von entsprechenden Prüfmaßstäben sowie die durchzuführende Zertifizierung von Software, Softwareteilen und Komponenten, auch soweit diese außerhalb der vertragsärztlichen Versorgung zur Anwendung kommen sollen. Die Regelungen gelten auch für Krankenhäuser und sollen nach einer entsprechenden Übergangs- und Erprobungsphase zum 01.01.2022 verbindlich eingeführt werden. Zu den Regelungen ist das Benehmen mit dem Spitzenverband-Bund der Krankenkassen, der Deutschen Krankenhausgesellschaft e.V. und dem Deutschen Institut für medizinische Dokumentation und Information herzustellen.

## Stellungnahme

Die DKG nimmt das erneute Bemühen des Gesetzgebers zur Kenntnis, die Kodierung auch für die Abrechnung und Vergütung von vertragsärztlichen Leistungen verbindlich zu regeln. Hiervon sind sowohl Diagnosen- als auch Prozeduren-Kodes umfasst. Letztere betreffen insbesondere belegärztliche Leistungen. Bei den Regelungen geht es darum, den Hauptbehandlungsanlass (Hauptdiagnose) sowie weitere Behandlungsdiagnosen bei Patienten zu identifizieren und zu kodieren. Leistungen, die erbracht wurden, sind zudem entsprechend anzugeben. Dies trifft in gleicher Weise für ambulante und stationäre Fälle zu.

Für den stationären Bereich existieren bereits seit dem Jahre 2002 jährlich aktualisierte Kodierrichtlinien, die die Dokumentation von Diagnosen und Prozeduren für stationär versorgte Patienten umfassend regeln. Diese werden innerhalb der Selbstverwaltung von dem GKV-Spitzenverband und der Deutschen Krankenhausgesellschaft vereinbart. Nach nunmehr sechzehn-jähriger Anwendung ist von einer guten Kodierqualität in den

Krankenhäusern auszugehen. Hiervon ist auch die Abbildung ambulanter Fälle umfasst, da das gleiche Personal auch hier die Dokumentation vornimmt. Ob es darüber hinausgehender Regelungen aus dem ambulanten Bereich bedarf, muss bezweifelt werden. Sollten insofern für die Krankenhäuser überhaupt ergänzende Regelungen erforderlich sein, könnten diese zwischen GKV und DKG gesondert vereinbart werden. Vorrangig besteht somit der Bedarf, den vertragsärztlichen Bereich außerhalb der Krankenhäuser zu regeln. Keinesfalls nachvollziehbar ist auch die Übertragung ambulanter Regelungen (Kodierrichtlinien) auf den neuen dritten Versorgungssektor, die ASV. Gleiches gilt für das Ambulante Operieren nach § 115b SGB V. So kann nicht nachvollzogen werden, warum die seit Jahren geregelte Abbildung hochkomplexer Fälle, für die eine gute Kodierqualität in den Krankenhäusern erreicht ist, nunmehr durch neue Regelungen für medizinische Basisversorgung und somit für deutlich weniger komplexe Fälle modifiziert werden soll. Hierbei ist es völlig unerheblich, ob Diagnosen und Prozeduren für ambulante oder stationäre Fälle zu dokumentieren sind.

Es wird durchaus begrüßt, dass der Gesetzgeber eine Harmonisierung der Kodierung in den verschiedenen Sektoren anstrebt und insofern vorgibt, dass die Deutschen Kodierrichtlinien (DKR) im stationären Bereich bei der Erstellung der verbindlichen Regelungen für den ambulanten Bereich zu berücksichtigen sind. Nicht akzeptabel ist jedoch der Umstand, dass es allein in das Ermessen der KBV gestellt wird, die verbindlichen Regelungen ausschließlich im Benehmen mit dem Spitzenverband-Bund der Krankenkassen, der Deutschen Krankenhausgesellschaft e.V. und dem Deutschen Institut für medizinische Dokumentation und Information festzulegen. Dies erstaunt umso mehr, als dass die ambulanten Regelungen für zahlreiche Bereiche der ambulanten Versorgung im Krankenhaus gelten sollen.

Keinesfalls ist es den Krankenhausmitarbeitern angesichts der enormen Überregulierung im stationären Bereich zumutbar, neben den über 170-Seiten Kodierrichtlinien für stationäre Fälle nunmehr auch noch weitere ambulante Regelungen für die Angabe von Diagnosen und Prozeduren bei ambulanten Fällen berücksichtigen zu müssen, die nahezu genau das Gleiche regeln. Die einseitige Vorgabe umfangreicher Regelungen allein durch die KBV, die erfahrungsgemäß vertragsärztliche Besonderheiten unadaptiert auf andere Leistungserbringer überträgt und dadurch zu zahlreichen Problemen führt (z. B. in der ASV), bergen zudem die Gefahr, dass es am Ende zum völligen Regelungschaos im Hinblick auf die Kodierung kommt.

Insofern wäre die Übertragung der Regelungen auf die ambulanten Bereiche der Krankenhäuser entweder zu streichen, oder die Deutsche Krankenhausgesellschaft e.V. ist gleichberechtigt an der Entwicklung der verbindlichen Regelungen zu beteiligen.

Keinesfalls sind einseitige Vorgaben der KBV zur Übermittlung der Schlüssel und Festlegung von Prüfmaßstäben zu akzeptieren.

## Änderungsvorschlag

„Dies umfasst im Benehmen mit dem Spitzenverband Bund der Krankenkassen, der Deutschen Krankenhausgesellschaft und dem Deutschen Institut für medizinische Dokumentation und Information für die Abrechnung und Vergütung der vertragsärztlichen Leistungen außerhalb von Krankenhäusern die Vorgabe von verbindlichen Regelungen zur Vergabe und Übermittlung der Schlüssel nach Absatz 1 Satz 5 sowie von Prüfmaßstäben erstmals bis zum 30. Juni 2020 mit Wirkung zum 1. Januar 2022. Die Regelungen sind danach jährlich zu aktualisieren. ~~Die Regelungen nach Satz 3 gelten auch für Leistungserbringer nach Absatz 1b Satz 1, § 27b Absatz 3, § 76 Absatz 1a, § 120 Absatz 1a und § 137f sowie für die Leistungserbringung nach § 115b. Die Regelungen nach Satz 3 sind auch Gegenstand der durch die Kassenärztliche Bundesvereinigung durchzuführenden Zertifizierung von Software, Softwareteilen und Komponenten, soweit diese außerhalb der vertragsärztlichen Versorgung zur Anwendung kommen sollen.~~“

Oder

„Dies umfasst die gemeinsam im Benehmen mit dem Spitzenverband Bund der Krankenkassen, der Deutschen Krankenhausgesellschaft und dem Deutschen Institut für medizinische Dokumentation und Information für die Abrechnung und Vergütung der vertragsärztlichen Leistungen die Vorgabe von verbindlichen Regelungen zur Vergabe und Übermittlung der Schlüssel nach Absatz 1 Satz 5 sowie von Prüfmaßstäben erstmals bis zum 30. Juni 2020 mit Wirkung zum 1. Januar 2022. Die Regelungen sind danach jährlich zu aktualisieren. Die Regelungen nach Satz 3 gelten auch für Leistungserbringer nach Absatz 1b Satz 1, § 27b Absatz 3, § 76 Absatz 1a, § 120 Absatz 1a und § 137f sowie für die Leistungserbringung nach § 115b. Die Regelungen nach Satz 3 sind auch Gegenstand der durch die Kassenärztliche Bundesvereinigung durchzuführenden Zertifizierung von Software, Softwareteilen und Komponenten, soweit diese außerhalb der vertragsärztlichen Versorgung zur Anwendung kommen sollen.“

### Zu Artikel 1 Nr. 101 (§ 299 Absatz 1 SGB V)

Regelungen des G-BA zur Übermittlung versichertenbezogener Daten an Leistungserbringer

### Beabsichtigte Neuregelung

Die Neuregelung sieht die Möglichkeit vor, in Richtlinien, Beschlüssen und Vereinbarungen des Gemeinsamen Bundesausschusses regeln zu können, dass den Leistungserbringern Daten der von ihnen behandelten Versicherten versichertenbezogen für Zwecke der Qualitätssicherung im erforderlichen Umfang übermittelt werden und die Leistungserbringer diese versichertenbezogenen Daten mit den bei ihnen vorliegenden Daten unter Herstellung des Versichertenbezugs zusammenführen dürfen.



---

## **Stellungnahme**

Da im Rahmen der gesetzlichen Qualitätssicherung zunehmend auch Möglichkeiten bestehen, Behandlungsverläufe nach dem initialen Krankenhausaufenthalt zu betrachten, wird es von den Krankenhäusern begrüßt, dass nunmehr klargestellt wird, dass zum Zwecke der Qualitätssicherung auch Daten, die bei anderen Leistungserbringern erhoben wurden, an eine vorbehandelnde Einrichtung übermittelt werden können sofern dies in Richtlinien, Beschlüssen und Vereinbarungen des Gemeinsamen Bundesausschusses geregelt wurde. Für eine wirkungsvolle Qualitätssicherung und -verbesserung ist eine Bewertung der Ergebnisse des gesamten Behandlungsverlaufs durch Fachexperten z.B. in einem strukturiertem Dialog oder Stellungnahmeverfahren notwendig. Hierfür ist der Einbezug der Qualitätssicherungsdaten von anderen Leistungserbringern bei Follow-up Verfahren zwingend erforderlich. Erkenntnisse, die aus den weiteren im Behandlungsverlauf erhobenen Daten resultieren, können so für eigene qualitätsverbessernde Prozesse genutzt werden.

## **Änderungsvorschlag**

Entfällt

---

## **Änderungsantrag der Koalitionsfraktionen zur Heilmittelversorgung (Ausschussdrucksache 19(14)51.4 vom 04.01.2019)**

---

### **Zu Artikel 1 Nummer 13a, 28a, 30a 33, 41a, 51, 58, 67a, 104 (§§ 32, 63, 64d, 106b, 124, 124a, 125, 125a, 326 SGB V)**

#### **Vergütung und Erbringung von Heilmittelleistungen**

#### **Beabsichtige Neuregelungen**

Inhalt des Änderungsantrags sind die Anhebung und Vereinheitlichung der Vergütung sowie Anpassungen der Leistungserbringung. So soll insbesondere die Vergütung für niedergelassene Heilmittelerbringer auf Bundesebene zwischen den für die Wahrnehmung der Interessen der Heilmittelerbringer maßgeblichen Spitzenorganisationen und dem Spitzenverband Bund der Krankenkassen bundeseinheitlich vereinbart werden.

Für Krankenhäuser, Rehabilitationseinrichtungen und vergleichbare Einrichtungen sollen Vertragsinhalte (Leistungen und Preise) analog der Vorgaben für niedergelassene Heilmittelerbringer anhand gesetzliche vorgesehener Vorgaben auf der Landesebene verhandelt werden. Dies erfolgt nunmehr einheitlich und gemeinsam mit den Landesverbänden der Krankenkassen und Ersatzkassen.

Bereits ab dem 01.04.2019 sollen die Vergütung so angepasst werden, dass für jedes Bundesland und jede Kassenart der jeweils höchste Preis gilt, der für die jeweilige Leistungsposition bundesweit in einer Region vereinbart worden ist. Dabei soll der Grundsatz der Beitragssatzstabilität nach § 71 SGB V keine Anwendung finden und die ausgehandelten Preise eine leistungsgerechte und wirtschaftliche Versorgung ermöglichen.

Darüber hinaus soll gemäß § 124 Abs. 5 (neu) bis zum 15.11.2019 eine gemeinsame Schiedsstelle auf Bundesebene implementiert werden, welche aus den Vertretern des Spitzenverbandes Bund der Krankenkassen und den maßgeblichen Spitzenorganisationen auf Bundesebene oder aus den Vertretern der Krankenhäuser, Rehabilitationseinrichtungen oder ihnen vergleichbaren Einrichtungen gebildet wird. Neben dem unparteiischen Vorsitzenden wird die Schiedsstelle durch zwei weitere unparteiische Mitglieder ergänzt.

Darüber hinaus soll ab 01.01.2020 eine Heilmittelversorgung mit erweiterter Versorgungsverantwortung (§125a SGB V) vorgesehen werden. Hierüber wird den Heilmittelerbringern die Möglichkeit gegeben, über Auswahl und Dauer der Therapie eigenständig zu entscheiden, nachdem der Vertragsarzt die Diagnose und die Indikation für eine Heilmittelbehandlung festgestellt hat. Den Heilmittelerbringern wird so die Möglichkeit gegeben, von den Richtlinien des Gemeinsamen Bundeausschusses abzuweichen.

## Stellungnahme

Die vorgesehenen Neuregelungen sind ausdrücklich zu begrüßen. Insbesondere die in § 124 (neu) festgelegte Vorgabe, dass die Preise eine leistungsgerechte und wirtschaftliche Versorgung ermöglichen sollen. Die explizite Nennung der für die Kalkulation heranzuziehenden Faktoren Personalkosten, Sachkosten sowie die laufenden Kosten für den Betrieb, ist positiv zu bewerten, da nunmehr eine einheitliche und rechtsverbindliche Kalkulationsvorgabe existiert.

Der bisherige Konfliktlösungsmechanismus, welcher vorsah, dass auf der Landesebene eine Schiedsperson benannt wurde, die die Preise festzulegen hat, wird mit der vorgeschlagenen Regelung vereinheitlicht. Offen ist, aus welchen Gründen für den Krankenhausbereich, dessen Vergütungsfindung auf der Landesebene erfolgt, der Konfliktlösungsmechanismus auf die Bundesebene verlagert wird. Hierbei ist darauf zu achten, dass Entscheidungen dieser Schiedsstelle für die Krankenhäuser keine präjudizierende Wirkung entfalten: Sofern durch die Landesebene die Schiedsstelle angerufen wird und durch diese das Verfahren abgeschlossen ist, dürfen bei zeitlich nachgelagerten und dissidenten Verhandlungen zwischen Krankenhäusern und Kostenträgern auf der Landesebene diese Verfahren nicht mit Verweis auf das erste Verfahren abgeschlossen werden. Wichtig ist, dass die Bundesschiedsstelle landesspezifische Besonderheiten in jedem Verfahren entsprechend zu berücksichtigen hat.

Nicht nachvollziehbar an der beabsichtigten Neuregelung in § 125 a (neu) ist die nicht eindeutige Ausweisung der Krankenhäuser. Die Implementierung der Heilmittelversorgung mit erweiterter Versorgungsverantwortung wird aktuell auf die niedergelassenen Heilmittelerbringer bezogen, was sich aus der für die Wahrnehmung der Interessen der Heilmittelerbringer maßgeblichen Spitzenorganisationen ergibt. Im Gegensatz zu den weiteren Neuregelungen, welche die Krankenhäuser eindeutig benennen, werden diese jedoch nicht in dieser Regelung ausgewiesen. Damit kann die Ansicht vertreten werden, dass Krankenhäuser explizit von der Möglichkeit der Heilmittelverantwortung mit erweiterter Versorgungsverantwortung ausgeschlossen sind. Daraus folgt aber, dass die Intention, die Verantwortung therapeutischer Maßnahmen und deren Dauer durch Abweichung bestehender Richtlinien auf die Heilmittelerbringer zu übertragen, zweigeteilt wird: Einerseits niedergelassene Heilmittelerbringer, denen diese Versorgungsmöglichkeit zur Verfügung steht, und andererseits die Krankenhäuser, die bei identischen Indikationen die Richtlinien des Gemeinsamen Bundeausschusses umsetzen müssen. Daraus folgt, dass Unterschiede in der Patientenversorgung mit dieser Neuregelung geschaffen werden, was jedoch abzulehnen ist.

## Änderungsvorschlag

1. In § 125a wird nach Absatz 2 wird ein neuer Absatz 3 eingefügt.

*(3) Für Krankenhäuser, Rehabilitationseinrichtungen und ihnen vergleichbare Einrichtungen gelten Absatz 1 und 2 entsprechend.*

2. Die bisherigen Absätze 3 bis 5 werden zu den Absätzen 4 bis 6.