
S 4 KR 308/10

Sozialgerichtsbarkeit Bundesrepublik Deutschland

Land	Bundesrepublik Deutschland
Sozialgericht	Bundessozialgericht
Sachgebiet	Krankenversicherung
Abteilung	3
Kategorie	Urteil
Bemerkung	-
Rechtskraft	-
Deskriptoren	Krankenversicherung Hilfsmittelverzeichnis sachgerechte Zuordnung eines Produkts unter Berücksichtigung der systematischen Struktur des Verzeichnisses keine Listung im Sinn eines Optimierungsgebots zu Gunsten des Herstellers Festlegung von Qualitätsstandards Gestaltungsspielraum des GKV- Spitzenverbandes
Leitsätze	Ein Hilfsmittelhersteller kann über die Aufnahme seines Produkts in das Hilfsmittelverzeichnis des GKV- Spitzenverbands hinaus auch die sachgerechte Zuordnung unter Berücksichtigung der systematischen Struktur des Verzeichnisses beanspruchen (hier: in die richtige Produktart), nicht aber eine Listung im Sinn eines Optimierungsgebots zu seinen Gunsten.
Normenkette	SGB V § 139 Abs 1 S 1 F: 2007-03-26 SGB V § 139 Abs 1 S 2 F: 2007-03-26 SGB V § 139 Abs 2 S 1 F: 2007-03-26 SGB V § 139 Abs 3 F: 2007-03-26 SGB V § 139 Abs 4 S 1 F: 2007-03-26 SGB V § 139 Abs 8 S 1 F: 2007-03-26 SGB V § 139 Abs 8 S 3 F: 2007-03-26 GG Art 3 Abs 1 GG Art 12 Abs 1
1. Instanz	
Aktenzeichen	S 4 KR 308/10
Datum	10.10.2013

2. Instanz

Aktenzeichen L 6 KR 1809/13
Datum 28.03.2017

3. Instanz

Datum 28.03.2019

Die Revision der KlÄgerin gegen das Urteil des ThÄringer Landessozialgerichts vom 28. MÄrz 2017 wird zurÄckgewiesen. Die KlÄgerin trÄgt auch die Kosten des Revisionsverfahrens. Der Streitwert fÄr das Revisionsverfahren wird auf 20 000 Euro festgesetzt.

GrÄnde:

I

1

Die Beteiligten streiten Äber die Eingruppierung eines Hilfsmittels in das Hilfsmittelverzeichnis (HMV) der gesetzlichen Krankenversicherung (GKV).

2

Die KlÄgerin produziert und vertreibt ua die Knieorthese SofTec® Genu und begehrt deren Aufnahme in die Produktart 23.04.03.3 "Rahmenorthesen zur FÄhrung und Stabilisierung des Kniegelenks mit Extensions-/Flexionsbegrenzung" des vom beklagten Spitzenverband Bund der Krankenkassen (GKV-Spitzenverband) gefÄhrten HMV. Bei dem Produkt SofTec® Genu handelt es sich um eine Orthese zur FÄhrung und Stabilisierung des instabilen Kniegelenks, die â im Unterschied zu anderen in der Produktart 23.04.03.3 des HMV gelisteten Produkten â keine feste, selbsttragende Rahmenkonstruktion aufweist. Die FÄhrungsschienen sind vielmehr mit einem textilen TrÄgermaterial verbunden. Das Produkt wurde ursprÄnglich in der Produktgruppe 05 (Bandagen) gelistet.

3

Im Oktober 2008 beantragte die KlÄgerin bei dem Beklagten die Umlistung der genannten Knieorthese von der Produktgruppe 05 in die Produktgruppe 23 (Orthesen/Schienen) und innerhalb der Gruppe in die Produktart 23.04.03.3 "Rahmenorthesen zur FÄhrung und Stabilisierung des Kniegelenks mit Extensions-/Flexionsbegrenzung". Sie berief sich darauf, dass die Orthese SofTec® Genu wegen ihrer speziellen Konstruktion geeignet sei, ein schwer oder komplex instabiles Kniegelenk zu stabilisieren und somit die funktionelle prÄ- oder postoperative Versorgung von Bandrupturen im Kniebereich sicherzustellen.

4

Der Beklagte lehnte den Antrag auf die begehrte Umlistung in die Produktart 23.04.03.3 ab, weil das Produkt aufgrund der Konstruktionsmerkmale der Produktart 23.04.03.2 "KniefÃ¼hrungsothesen mit 4-Punkt-Prinzip und Extensions-/Flexionsbegrenzung" zuzuordnen sei. Er vergab fÃ¼r das Hilfsmittel dort zugleich die Positionsnummer 23.04.03.2012 (Bescheid vom 4.5.2009; Widerspruchsbescheid vom 21.12.2009).

5

Das dagegen angerufene SG hat die Klage abgewiesen, weil ein Anspruch eines Hilfsmittelherstellers auf Eingruppierung in eine bestimmte Produktart des HMV nicht bestehe und die Eingruppierung zu Recht erfolgt sei (Urteil vom 10.10.2013).

6

Das LSG hat die Berufung der KlÃ¤gerin unter BerÃ¼cksichtigung und Auswertung mehrerer im erstinstanzlichen Verfahren eingeholter Gutachten und medizinischer Stellungnahmen zurÃ¼ckgewiesen: Die Voraussetzungen fÃ¼r die begehrte Eingruppierung lÃ¤gen nicht vor. Die Orthese SofTecÂ® Genu erfÃ¼lle nicht die QualitÃ¤tsanforderung einer selbsttragenden Rahmenkonstruktion. An Indikationen oder Stabilisierungsgraden der Hilfsmittel sei die Systematik des HMV nicht ausgerichtet. Es fehle zudem ein Nachweis dafÃ¼r, dass die Orthese SofTecÂ® Genu einen medizinischen Nutzen fÃ¼r alle Indikationen von KnieinstabilitÃ¤ten habe. Alle Darlegungs- und Nachweispflichten im Zusammenhang mit der Behauptung, die Orthese SofTecÂ® Genu sei auch zur Stabilisierung des schwer und/oder komplex instabilen Kniegelenks geeignet, trÃ¤fen aber die KlÃ¤gerin selbst. Zu Recht habe das SG auch ihren auf die Bildung einer neuen Produktart im HMV und dementsprechende Aufnahme des Hilfsmittels gerichteten Hilfsantrag als unzulÃ¤ssig abgewiesen. Hinsichtlich dieses Antrags habe der Beklagte keine Verwaltungsentscheidung getroffen. Eine solche habe auch gar nicht ergehen mÃ¼ssen, da bei Fortschreibung und Weiterentwicklung des HMV die Spitzenorganisation der Hersteller â und nicht die KlÃ¤gerin â im Rahmen des gesetzlichen Stellungnahmeverfahrens zu beteiligen sei (Urteil vom 28.3.2017).

7

Mit ihrer Revision rÃ¼gt die KlÃ¤gerin die Verletzung materiellen Rechts ([Â§ 139 Abs 4 SGB V](#)). Eine bloÃe konstruktionsbezogene Interpretation der Systematik des HMV, wie sie das LSG vorgenommen habe, lasse sich weder mit dem Sinn und Zweck des HMV noch mit dem Gesetzeskonzept der Hilfsmittelversorgung nach dem SGB V vereinbaren. Diese Auslegung werde der marktsteuernden Wirkung des HMV nicht gerecht. Das Gebot effektiven Rechtsschutzes ([Art 19 Abs 4 GG](#)) sei vor dem Hintergrund der Berufsfreiheit der Hersteller verletzt. Die Bedeutung des HMV beruhe ua darauf, dass die Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses (GBA) Ã¼ber die Verordnung von Hilfsmitteln in der vertragsÃ¤rztlichen Versorgung (Hilfsm-RL) nach [Â§ 92 Abs 1 S 2 Nr 6 SGB V](#) zumindest bei VertragsÃ¤rzten den Anschein erwecke, sie seien bei der Verordnung von Hilfsmitteln an das HMV gebunden. Entscheidungen Ã¼ber die Aufnahme von Hilfsmitteln in das HMV

hätten daher eine objektiv berufsregelnde Tendenz. Eine Fehllistung eines Produktes im HMV könne im Hinblick auf das Ordnungsverhalten des Arztes sowie auf das Genehmigungs- bzw Erstattungsverhalten der Krankenkassen (KKn) vor dem Hintergrund des untergesetzlichen Regelwerks die gleichen, wenn nicht noch gravierendere Auswirkungen haben als eine völlig unterbliebene Aufnahme des Produkts. Das LSG habe bei alledem die Aussagekraft des medizinischen Erkenntnismaterials und damit die tatsächliche Leistungsfähigkeit der Orthese SofTec® Genu verkannt. Hinsichtlich des abgewiesenen Hilfsantrags habe das LSG seine prozessuale Aufklärungspflicht und ihren (der Klägerin) Anspruch auf rechtliches Gehör verletzt; ihr Begehren auf Schaffung einer neuen Produktart im HMV sei nämlich bereits sowohl im Widerspruchsverfahren beantragt als auch im Widerspruchsbescheid beschieden worden.

8

Die Klägerin beantragt,

die Urteile des Thüringer Landessozialgerichts vom 28. März 2017 und des Sozialgerichts Altenburg vom 10. Oktober 2013 aufzuheben sowie den Beklagten unter Aufhebung seines Bescheides vom 4. Mai 2009 in der Gestalt des Widerspruchsbescheides vom 21. Dezember 2009 zu verurteilen, die Orthese SofTec® Genu in die Produktart 23.04.03.3 des Hilfsmittelverzeichnisses nach [§ 139 SGB V](#) aufzunehmen,

hilfsweise,

den Beklagten unter Aufhebung der vorgenannten Urteile und Bescheide zu verpflichten, eine neue Produktart im Hilfsmittelverzeichnis nach [§ 139 SGB V](#) zu schaffen, die hinsichtlich ihrer Indikationen der Produktart 23.04.03.3 entspricht und die Orthese SofTec® Genu in diese neue Produktart aufzunehmen,

weiter hilfsweise,

das vorgenannte Urteil des Landessozialgerichts aufzuheben und die Sache zur erneuten Verhandlung und Entscheidung an dieses Gericht zurückzuverweisen.

9

Der Beklagte beantragt,

die Revision der Klägerin zurückzuweisen.

10

Er hält das angefochtene Urteil für zutreffend.

II

11

Die zulässige Revision der Klägerin ist unbegründet.

12

Das LSG hat die Berufung der Klägerin gegen das klageabweisende Urteil des SG zu Recht zurückgewiesen. Der Beklagte hat die Aufnahme der SofTec® Genu Orthese in die Produktart 23.04.03.3 des HMV revisionsrechtlich beanstandungsfrei abgelehnt und das Hilfsmittel der Produktart 23.04.03.2 zugeordnet (hierzu 1.). Die Revision ist auch hinsichtlich der Hilfsanträge unbegründet, da die Klägerin keinen Anspruch auf Aufnahme der SofTec® Genu Orthese in eine neu zu schaffende Produktart hat und kein Grund für eine Zurückverweisung der Sache zur erneuten Verhandlung sowie Entscheidung an das LSG besteht (hierzu 2.). Die verfassungsrechtlichen Bedenken der Klägerin greifen nicht durch (hierzu 3.).

13

1. Die Klägerin hat keinen Anspruch auf Zuordnung der Orthese SofTec® Genu in die Produktart 23.04.03.3 des HMV. Zwar hat ein Hilfsmittelhersteller nicht nur einen Anspruch nach [Â§ 139 Abs 4 S 1 SGB V](#) auf Aufnahme des Hilfsmittels in das HMV dem Grunde nach (dazu a), sondern darüber hinaus auch [â€œ](#) unter Berücksichtigung der konkreten Eigenschaften des Hilfsmittels [â€œ](#) auf Zuordnung in die sachlich zutreffende Produktart (dazu b). Die streitige Orthese ist aufgrund ihrer Konstruktionsmerkmale jedoch ohne Rechtsfehler in der Produktart 23.04.03.2 gelistet worden (dazu c). Für eine besondere Qualitätsanforderung der Produktart 23.04.03.3 ist die Eignung der Orthese im [â€œ](#)brigen nicht nachgewiesen (dazu d).

14

a) Anspruchsgrundlage für die Aufnahme in das HMV ist [Â§ 139 Abs 1 S 2 SGB V](#) iVm [Â§ 139 Abs 3](#) und 4 SGB V (idF zur Stärkung des Wettbewerbs in der gesetzlichen Krankenversicherung [â€œ](#) GKV-Wettbewerbsstärkungsgesetz [â€œ](#) GKV-WSG vom 26.3.2007, [BGBl I 378](#), Fassung mW ab 1.4.2007 [â€œ](#) nachfolgend aF). Maßgeblicher Zeitpunkt für die Beurteilung der Sach- und Rechtslage bei der [â€œ](#) wie hier erhobenen [â€œ](#) kombinierten Anfechtungs- und Leistungsklage ist grundsätzlich die letzte mündliche Verhandlung in der Tatsacheninstanz (vgl hierzu allgemein zB Keller in Meyer-Ladewig/Keller/Leitherer/Schmidt, SGG, 12. Aufl 2017, [Â§ 54 RdNr 34, 40b](#)).

15

Nach [Â§ 139 Abs 1 SGB V](#) erstellt der GKV-Spitzenverband ein systematisch strukturiertes HMV (S 1). Im HMV sind von der Leistungspflicht umfasste Hilfsmittel aufzuführen (S 2). Die Aufnahme eines Hilfsmittels in das HMV erfolgt auf Antrag des Herstellers gemäß [Â§ 139 Abs 3 S 1 SGB V](#). Ein Hilfsmittel ist nach [Â§ 139 Abs 4 SGB V](#) in das HMV aufzunehmen, wenn der Hersteller die

Funktionstauglichkeit und Sicherheit, die Erfüllung der Qualitätsanforderungen nach Abs 2 der Vorschrift und, soweit erforderlich, den medizinischen Nutzen nachgewiesen hat und es mit den für eine ordnungsgemäße und sichere Handhabung erforderlichen Informationen in deutscher Sprache versehen ist. Nach ständiger Rechtsprechung des Senats räumt [Â§ 139 Abs 4 S 1 SGB V](#) dem Hersteller von Hilfsmitteln einen Anspruch auf Aufnahme eines Hilfsmittels in das HMV ein (vgl nur [BSGE 87, 105](#), 108 = [SozR 3-2500 Â§ 139 Nr 1](#) S 5; [BSG SozR 4-2500 Â§ 139 Nr 5 RdNr 11 mwN](#)). Die Aufnahme als solche steht vorliegend auch nicht im Streit, da der Beklagte die Aufnahme der Orthese in das HMV unter Zuteilung der Positionsnummer 23.04.03.2012 bereits verfügt hat (Bescheid vom 4.5.2009).

16

b) Ein Hilfsmittelhersteller kann über die Einzellistung (vgl dazu [BSG SozR 4-2500 Â§ 139 Nr 5 RdNr 13 ff mwN](#)) hinaus ebenso verlangen, dass das Hilfsmittel sachgerecht entsprechend der Systematik des HMV nach [Â§ 139 Abs 1 S 1 SGB V](#) zugeordnet wird. Dies ergibt sich zwar nicht unmittelbar aus dem Gesetzeswortlaut von [Â§ 139 Abs 1](#) und 4 SGB V, folgt jedoch aus der ganz erheblich marktsteuernden Wirkung des HMV, die neben dem Ordnungsverhalten der Ärzte auch die Berufsausübungsfreiheit ([Art 12 Abs 1 GG](#)) der Hersteller im Hinblick auf die Aufnahme ihrer Hilfsmittel berührt (vgl [BSGE 119, 180](#) = [SozR 4-2500 Â§ 139 Nr 7, RdNr 29](#)).

17

Einer solchen sachgerechten Zuordnung würde es nicht entsprechen, wenn Hilfsmittel beispielsweise nur alphabetisch oder numerisch nach dem Datum des Antragseingangs aufgelistet werden. Die systematische Gliederung des HMV berechtigt auch nicht dazu, die Aufnahme von Hilfsmitteln von vornherein gänzlich abzulehnen, weil sie sich überhaupt keiner bereits eingeführten Produktart zuordnen lassen. Denn die Ordnung des HMV hat sich am Bestand der vorhandenen (rechtmäßigen) Eintragungen im HMV auszurichten ([BSGE 113, 33](#) = [SozR 4-2500 Â§ 139 Nr 6, RdNr 20](#)), dh an den konkreten Eigenschaften des Hilfsmittels.

18

Der Beklagte ist jedoch in diesen Grenzen in der Gestaltung und Entwicklung der systematischen Struktur des HMV weitgehend frei. Das HMV ist kein Rechtsakt untergesetzlicher Normgebung. Es reicht ungeachtet seiner marktsteuernden Wirkung nicht über eine Auslegungs- und Orientierungshilfe hinaus und entfaltet daher keine normative Wirkung (stRspr, vgl zuletzt [BSG SozR 4-2500 Â§ 139 Nr 9 RdNr 23](#); vgl auch Entwurf der Bundesregierung zum Heil- und Hilfsmittelversorgungsgesetz â HHVG, [BT-Drucks 18/10186 S 38](#) zu Nummer 14 zu Buchst e zu Abs 9). Die Verpflichtung zur Fortschreibung des HMV ([Â§ 139 Abs 8 S 1 SGB V](#) aF bzw Abs 9 bis 11 idF HHVG) verdeutlicht zudem, dass es sich um ein "lernendes System" handelt, welches der Weiterentwicklung des technischen und medizinischen Fortschritts oder dem Erkenntnisgewinn Rechnung tragen soll. Diese

Anforderung an das HMV setzt ein gewisses Maß an Zukunftsoffenheit und somit Gestaltungsfreiheit voraus.

19

Auch Einzelfragen der Systematisierung unterliegen der weitreichenden Gestaltungsfreiheit des Beklagten. Dazu gehört zB die Festlegung, in welchem Umfang konstruktive, anwendungsbezogene oder indikationsbezogene Merkmale (vgl. [Â§ 139 Abs 2 S 1 SGB V](#)) zur Differenzierung verwendet werden und auf welchen Gliederungsebenen sich dies niederschlägt. Für die Frage, wie die Systematik des HMV im Einzelnen ausgestaltet sein soll, enthält das Gesetz nur wenige Vorgaben. Obwohl [Â§ 139 SGB V](#) die Einbeziehung von Indikationen in die Struktur des HMV erlaubt, dürfen auch andere Gesichtspunkte oder materialbezogene Kriterien verwendet werden (zB Konstruktionsmerkmale und Anwendungsgebiete nach Körperregionen). Für Weiterentwicklungen und Änderungen der Systematik sieht das Gesetz grundsätzlich keine Individualansprüche des einzelnen Herstellers vor, sondern ein spezifisches Fortschreibungsverfahren unter Einbeziehung der Interessen und des Sachverständigen der Hersteller und Leistungserbringer ([Â§ 139 Abs 8 S 3 SGB V](#) aF; jetzt [Â§ 139 Abs 11 SGB V](#) idF des HHVG).

20

c) Nach diesen Maßgaben ist ausgehend von den jeweiligen Produktart-Kennzeichnungen des HMV die Ablehnung der Aufnahme des Hilfsmittels SofTec® Genu in die Produktart 23.04.03.3 und seine gleichzeitige Zuordnung in die Produktart 23.04.03.2 revisionsrechtlich nicht zu beanstanden. Entscheidend dafür ist, dass die Systematik des HMV auf einer nicht sachwidrigen Kombination ua aus indikations- und konstruktionsbezogenen Merkmalen beruht, die sich im Rahmen der Gestaltungsfreiheit des Beklagten bewegt.

21

aa) Unter Zugrundelegung der systematischen Struktur des HMV (idF der vom LSG getroffenen Äußerungen von den Beteiligten inhaltlich nicht beanstandeten Äußerungen Feststellungen zur Bekanntmachung der Spitzenverbände der KKn über die Erstellung der Produktgruppe 23 "Orthesen/Schienen" etc vom 2.6.2008, BAnz Nr 90 vom 19.6.2008 S 2143 iVm mit der dort in Bezug genommenen Quellenangabe; vgl zuletzt Bekanntmachung der Fortschreibung der Produktgruppe 23 vom 13.11.2018, BAnz AT 13.11.2018 B5) erfolgt auf der ersten Gliederungsebene allgemein jeweils eine Einteilung von Produktgruppen teilweise nach Diagnosen/Indikationen (zB Gruppe 11: Hilfsmittel gegen Dekubitus), aber auch nach Verwendungsweisen (zB Gruppe 3: Applikationshilfen) oder Konstruktionsmerkmalen (zB Gruppe 23: Orthesen/Schienen). Auf der zweiten Gliederungsebene wird weiter nach Anwendungsorten differenziert (zB Gruppe 23.04: Knie). Im Fall der Produktgruppe 23 wird auf der dritten Gliederungsebene eine Einteilung der Untergruppen nach Anwendungsgebieten vorgenommen (zB Untergruppe 23.04.03: Knieorthesen zur Führung und Stabilisierung). Auf der vierten und letzten Gliederungsebene erfolgt

schließlich die Einteilung der Produktarten in der vorliegend von der KIÄrgerin angestrebten Untergruppe 23.04.03.2 anhand von Konstruktionsmerkmalen (zB Produktart 23.04.03.2: "KniefÄ¼hrungsothesen mit 4-Punkt-Prinzip und Extensions-/Flexionsbegrenzung"; Produktart 23.04.03.3: "Rahmenorthesen zur FÄ¼hrung und Stabilisierung des Kniegelenks mit Extensions-/Flexionsbegrenzung").

22

bb) Die Differenzierung zwischen den Produktarten 23.04.03.2 und 23.04.03.3 beruht demnach auf einer Kombination aus indikations- und konstruktionsbezogenen Merkmalen. Diese Differenzierung steht nicht im Widerspruch zu den gesetzlichen Vorgaben von [Â§ 139 Abs 2 SGB V](#). Ein Anspruch der KIÄrgerin auf Zuordnung der SofTecÄ® Genu Orthese in die Produktart 23.04.03.3 anstatt in die Produktart 23.04.03.2 besteht demgemÄ¼ nicht. Da die Zuordnung nicht rechtsfehlerhaft erfolgt ist, besteht aus Anlass dieses Einzelfalls erst recht kein Anspruch auf Schaffung einer neuen Produktart im HMV (s dazu auch noch unter 2.).

23

Hinsichtlich der Konstruktionsmerkmale unterscheiden sich die Arten der im HMV erfassten Orthesen zunÄ¼chst im Wesentlichen dadurch, dass bei der Systematisierung am Material des Hilfsmittels angeknÄ¼pft wird. Zur Produktart 23.04.03.2 hei¼t es dazu "meist aus einem textilen TrÄ¼germaterial"; bei der Produktart 23.04.03.3 wird dagegen eine "selbsttragende Rahmenkonstruktion â¼ aus festem Material (z.B. Aluminium oder Kunststoff)" verlangt. BezÄ¼glich der Indikationen ist nur bei der Produktart 23.04.03.3 eine Begrenzung des Bewegungsumfangs in mindestens zwei Ebenen erforderlich; zudem wird dort beispielhaft anstelle einer "mittleren" InstabilitÄ¼t des Kniegelenks (wie bei Produktart 23.04.03.2) eine "schwere und/oder komplexe" InstabilitÄ¼t verlangt; hinzu kommt die Indikation der "funktionellen prÄ¼- und/oder postoperativen Versorgung von Bandrupturen".

24

cc) Das Hilfsmittel der KIÄrgerin erfÄ¼llt vor diesem Hintergrund sÄ¼mtliche Voraussetzungen fÄ¼r die Listung in der Produktart 23.04.03.2. Nach den mit VerfahrensRÄ¼gen nicht angegriffenen â¼ und daher den Senat bindenden â¼ Feststellungen des LSG ([Â§ 163 SGG](#)) steht fest, dass die Orthese SofTecÄ® Genu gerade keine "selbsttragende Rahmenkonstruktion" im Sinne der Beschreibung der Produktart 23.04.03.3 aufweist, sondern im Wesentlichen aus einem textilen Material besteht. Die Orthese SofTecÄ® Genu entspricht damit den konstruktiven Anforderungen fÄ¼r die Eingruppierung in die Produktart 23.04.03.2. DarÄ¼ber hinaus steht nicht fest, dass die Orthese fÄ¼r die in der Produktart 23.04.03.2 bezeichneten Indikationen geeignet ist, dh fÄ¼r "Indikationen, bei denen eine Sicherung der physiologischen FÄ¼hrung des Kniegelenks und/oder Entlastung des Gelenkapparates notwendig ist in mindestens zwei Ebenen ". Schon deshalb fehlen

wesentliche Voraussetzungen für die Zuordnung zur Produktart 23.04.03.3.

25

dd) Die Indikation für das Hilfsmittel ist soweit sie über die Gemeinsamkeiten beider Produktarten hinausgeht hier demgegenüber nicht von entscheidender Bedeutung für die Zuordnung im HMV. Dies zeigt sich darin, dass die spezifischen Indikationen bei den Orthesen ausdrücklich (nur) beispielhaft aufgeführt werden und die allgemeine Beschreibung der Indikation in der Produktart 23.04.03.2 die (speziellere) der Produktart 23.04.03.3 mit einschließt. Infolge dessen kann offenbleiben, ob sich die vorliegend zu beurteilende Orthese dazu eignet, ein schwer oder komplex instabiles Kniegelenk zu stabilisieren und/oder bei der funktionellen prä- und/oder postoperativen Versorgung von Bandrupturen eingesetzt zu werden (vgl auch sogleich d). Denn eine Aufnahme in die Produktart 23.04.03.3 würde der systematischen Struktur des HMV widersprechen, die für die Zuordnung zu dieser Produktart eine bestimmte Konstruktionsweise verlangt, welche das Hilfsmittel der Klägerin gerade nicht aufweist. Durch eine Aufnahme des Hilfsmittels SofTec® Genu in die Produktart 23.04.03.2 wird auch weder eine unrichtige noch eine den Wettbewerb zu Lasten der Klägerin verächtliche Information durch den Beklagten verbreitet. Dieser hat vielmehr lediglich dem Begehren der Klägerin nach Nennung einer ihrer Ansicht nach dem Produkt angemesseneren und vorteilhafteren Information soweit vergleichsweise wie in der Produktart 23.04.03.3 nicht entsprochen. Darauf besteht jedoch nach den Umständen kein Anspruch.

26

d) Neben der systematischen Gliederung des HMV, die auch unter praktischen Gesichtspunkten dazu dient, zutreffende Informationen über in das HMV aufgenommenen Produkte möglichst leicht aufzufinden, bestand schon nach [§ 139 Abs 2 S 1 SGB V](#) aF die Möglichkeit (bzw die Verpflichtung ab 11.4.2017), im HMV besondere Qualitätsanforderungen für Hilfsmittel festzulegen (geändert durch das HHVG vom 4.4.2017, [BGBl I 778](#), vgl [BT-Drucks 18/10186](#), aaO, S 37 Zu Nummer 14 (Ä§ 139) Zu Buchst a Zu Doppelbuchst aa). Das Aufstellen von Qualitätsanforderungen im HMV ist von der Erstellung einer systematischen Struktur zu unterscheiden. Hat der Beklagte solche Qualitätsanforderungen festgelegt, müssen diese aber auch im Fall nicht obligatorischer Festlegung erfüllt sein, damit das Hilfsmittel aufgenommen wird (vgl [§ 139 Abs 4 SGB V](#) aF). Ob eine Qualitätsanforderung rechtmäßig festgelegt wurde, unterliegt grundsätzlich der gerichtlichen Kontrolle bei der Prüfung des Aufnahmeanspruchs. Die Festlegung von Qualitätsstandards ist, wie der erkennende Senat bereits entschieden hat, nur dann rechtmäßig, wenn sie dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse entsprechen, den medizinischen Fortschritt berücksichtigen und der Sicherung einer ausreichenden, zweckmäßigen und wirtschaftlichen Versorgung der Versicherten mit Hilfsmitteln dienen (vgl [BSGE 121, 230](#) = SozR 4-2500 Ä§ 139 Nr 8, RdNr 28). Dem Beklagten kommt auch bei der Entwicklung von Qualitätsvorgaben für Hilfsmittel eine relativ weite Gestaltungsfreiheit zu. Maßnahmen zur Qualitätssicherung dürfen

zur Reduzierung von Versorgungsrisiken bereits dann getroffen werden, wenn deren Notwendigkeit noch nicht durch vergleichende Studien nach Grundsätzen der evidenzbasierten Medizin belegt sind (BSG aaO, RdNr 29 mwN).

27

aa) Als besondere Qualitätsanforderungen bei Orthesen für die Produktart 23.04.03.2 sind im HMV ua folgende Merkmale aufgenommen worden: "Stabilisierende oder selbsttragende Elemente, Physiologische Gelenkführung, 4-Punkt-Stabilisierungssystem, Einstellbare Flexions-/Extensionsbegrenzung, Unelastische Zuelemente". Für die Produktart 23.04.03.3 lauten die entsprechenden besonderen Qualitätsanforderungen dagegen "Selbsttragende Rahmenkonstruktion, Physiologische Gelenkführung, 4-Punkt-Stabilisierungssystem, Einstellbare Flexions-/Extensionsbegrenzung".

28

Soweit die "selbsttragende Rahmenkonstruktion" demnach nicht nur als deskriptives Merkmal für die Zuordnung in eine bestimmte Produktart des HMV fungiert, sondern vom Beklagten ausdrücklich auch als Qualitätsanforderung im Sinne des [§ 139 Abs 2 S 1 SGB V](#) festgelegt wurde, vermag dies für die Klägerin nicht zu einem günstigeren Ergebnis zu führen. Mit der Qualitätsanforderung "selbsttragende Rahmenkonstruktion" für die Produktart 23.04.03.3 wurde lediglich ein in der systematischen Struktur des HMV vorgezeichneter Gliederungsaspekt wiederholt und der für die Zuordnung des Hilfsmittels maßgeblichen Umschreibung "Rahmenorthesen zur Führung und Stabilisierung des Kniegelenks mit Extensions-/Flexionsbegrenzung" nichts wesentlich Neues hinzugefügt. Es kann daher offenbleiben, ob die Notwendigkeit der Qualitätsanforderung "selbsttragende Rahmenkonstruktion" nach wissenschaftlichen Maßstäben zur Sicherung der Qualität und Wirksamkeit des Hilfsmittels hinreichend wahrscheinlich ist. Vorliegend ist nach den ebenfalls mit Verfahrensregeln nicht angegriffenen Urteilen aufgrund umfangreicher Ermittlungen getroffenen Feststellungen des LSG nicht nachgewiesen, dass die Orthese der Klägerin in gleicher Weise wie Orthesen, die die Qualitätsanforderung "selbsttragende Rahmenkonstruktion" erfüllen, dazu geeignet ist, ein schwer oder komplex instabiles Kniegelenk zu stabilisieren und die funktionelle prä- oder postoperative Versorgung von Bandrupturen im Kniebereich sicherzustellen.

29

bb) Die Klägerin hat folglich keinen Anspruch auf Aufnahme des Hilfsmittels SofTec® Genu in die Produktart 23.04.03.3. Ihr Hilfsmittel ist unter Berücksichtigung von konstruktions- und qualitätsbezogenen Aspekten ohne Gesetzesverstöße in die Produktart 23.04.03.2 eingeordnet worden.

30

2. Hinsichtlich der Hilfsanträge der Klägerin ist ihre Revision ebenfalls unbegründet.

31

a) Maßgeblich ist jedenfalls auch insofern, dass kein Anspruch auf eine neu zu schaffende Produktart besteht, wenn die Orthese SofTec® Genu der Struktur des HMV folgend – wie unter 1. ausgeführt – systemgerecht einer Produktart zugeordnet wurde. Ob ein subjektives Recht gegenüber dem Beklagten auf Schaffung einer neuen Produktart bzw. einer anderen systematischen Ordnung besteht, wenn die gesetzlichen Voraussetzungen für die Aufnahme eines Hilfsmittels erfüllt sind, eine systematische Einordnung in das bisherige HMV aber nicht möglich ist, weil sich das Hilfsmittel sachlich keiner der vorhandenen Produktgruppen zuordnen lässt, kann hier dahingestellt bleiben. Die Orthese SofTec® Genu lässt sich nämlich ohne Schwierigkeiten der Produktart 23.04.03.2 zuordnen, da sie hierfür sowohl die konstruktionsbezogenen als auch die qualitativen Voraussetzungen erfüllt.

32

Nur ergänzend ist darauf hinzuweisen, dass zwar entgegen der Ansicht des LSG eine Verwaltungsentscheidung über den im Widerspruchsverfahren von der Klägerin gestellten Antrag auf Schaffung einer neuen Produktart vorlag. Der Widerspruchsbescheid enthält hierzu Ausführungen. Deshalb geht auch die Klägerin in ihrem Revisionsvorbringen davon aus, dass der Antrag dort abschließend entschieden worden ist. Aus diesem Umstand folgt für die Klägerin aber kein günstigeres Ergebnis, insbesondere liegt kein sich darauf entscheidungserheblich auswirkender Verfahrensfehler vor. Das LSG hat über den Antrag im Berufungsverfahren entschieden. Sofern der Antrag dem Verständnis des LSG folgend – als Antrag auf allgemeine Fortschreibung bzw. Änderung der Systematik des HMV nach [§ 139 Abs 8 SGB V](#) – auszulegen ist, ist dem LSG beizupflichten, dass dafür zunächst ein gesetzlich vorgesehenes Stellungnahmeverfahren der Spitzenorganisationen der betroffenen Hersteller und Leistungserbringer durchzuführen und in die Entscheidung einzubeziehen ist (vgl. [§ 139 Abs 8 S 3 SGB V](#) aF bzw. [§ 139 Abs 11 S 1 SGB V](#) idF des HHVG).

33

b) Für eine Zurückverweisung des Rechtsstreits an das LSG besteht kein Anlass; der weitere Hilfsantrag der Klägerin bleibt ebenfalls erfolglos. Insbesondere sind Verfahrensfehler, die zu einer Aufhebung des Urteils und Zurückverweisung führen könnten, nicht ersichtlich. Es liegen nach dem Revisionsvorbringen keine hinreichenden Anhaltspunkte dafür vor, dass das LSG zum Nachteil der Klägerin prozessuale Aufklärungspflichten ([§ 106 SGG](#)), ihren Anspruch auf rechtliches Gehör ([§ 62 SGG](#), [Art 103 Abs 1 GG](#)) oder auf effektiven Rechtsschutz ([Art 19 Abs 4 GG](#)) verletzt haben könnten.

34

3. Schließlich greifen auch die verfassungsrechtlichen Bedenken der Klägerin gegen das gewonnene Ergebnis nicht durch.

35

Nach der Rechtsprechung des Senats haben die Entscheidungen des GKV-Spitzenverbandes bzw seiner Rechtsvorgänger über die Aufnahme eines Hilfsmittels in das HMV gegenüber dem Hersteller des Hilfsmittels objektiv eine berufsregelnde Tendenz, sodass sie sich zwar grundsätzlich an [Art 12 GG](#) messen lassen müssen. Das HMV hat nämlich eine marktsteuernde Wirkung mit erheblichen Auswirkungen für die Hersteller von Hilfsmitteln, da auf das Ordnungsverhalten der Ärzte gegenüber den KKn und Versicherten mit Hilfe des HMV Einfluss genommen wird (vgl [BSGE 87, 105](#), 107 = [SozR 3-2500 Â§ 139 Nr 1 S 3](#)). Werden an ein Hilfsmittel besondere Anforderungen gestellt, die an andere Hilfsmittel der Produktgruppe im HMV nicht gestellt werden, kann sich dies daher durchaus wie ein "staatlicher" Eingriff auf den Wettbewerb auswirken (vgl [BSGE 121, 230](#) = [SozR 4-2500 Â§ 139 Nr 8](#), RdNr 28; [BSG SozR 4-2500 Â§ 135 Nr 22 RdNr 64 ff](#); allgemein zu marktbezogenen staatlichen Informationen vgl [BVerfGE 105, 252](#), LS 1 und 265 ff (Diethylenglykol)).

36

Im Falle der Klägerin liegt aber eine Beeinträchtigung ihres Grundrechts aus [Art 12 Abs 1](#) iVm [Art 3 Abs 1 GG](#) auf freie Berufsausübung im Wettbewerb mit anderen Hilfsmittelherstellern nicht vor. Wenn sie durch Listung ihres Produkts gegenüber Herstellern von Knieorthesen mit Rahmenkonstruktion, die unter die Produktart 23.04.03.3 fallen, anders behandelt wird, weil ihr Produkt trotz der von ihr behaupteten Eignung nicht als Therapiealternative für bestimmte Indikationen im HMV genannt wird, handelt es sich um eine der Sache nach korrekte Information, die sich systemgerecht in die vorhandene â revisionsrechtlich nicht zu beanstandende â Struktur des HMV einfügt. Hierdurch bedingte etwaige Wettbewerbsnachteile als Folge inhaltlich zutreffender, aber im Sinne der Vermarktungschancen (möglicherweise) nicht optimaler Listung eines Hilfsmittels im HMV sind jedoch verfassungsrechtlich unproblematisch und von Betroffenen hinzunehmen (vgl [BVerfGE 105, 252](#), 265). Das â Belange der Klägerin berührende â Regelungsziel für die Schaffung des HMV und seine Charakterisierung als Auslegungs- und Orientierungshilfe insbesondere für Vertragsärzte sowie für alle anderen mit der Hilfsmittelversorgung in der GKV befassten Akteure ist durch vernünftige Erwägungen des Gemeinwohls gerechtfertigt. Selbst durch eine vermeintliche "Fehllistung" wird der Leistungsanspruch von Versicherten der GKV und der hiermit korrespondierende Vergütungsanspruch von Leistungserbringern gegen die KKn nicht etwa normativ eingeschränkt: Das HMV ist insbesondere keine abschließende, die Leistungspflicht der KK ausgestaltende "Positivliste" (stRspr; vgl nur [BSG SozR 4-2500 Â§ 139 Nr 5 RdNr 15](#)). Die marktsteuernde Wirkung des HMV resultiert â auch nach den Ausführungen der Klägerin im Revisionsverfahren â zu erheblichen Teilen aus der Bezugnahme auf das HMV in untergesetzlichen Regeln, die nicht Gegenstand des vorliegenden Rechtsstreits sind. Eine Verdichtung des

Anspruchs auf Aufnahme in das HMV und sachgerechte Listung hin zu einem "Optimierungsgebot" zugunsten betroffener Leistungserbringer wÃ¼rde zudem die Weiterentwicklungs- und Fortschreibungssystematik des [Â§ 139 SGB V](#) und die hierfÃ¼r gesetzlich vorgesehene Gestaltungsfreiheit des Beklagten relativieren; zugleich wÃ¼rde die Anerkennung eines solchen Gebots letztlich auch die EinflussmÃ¶glichkeiten der VerbÃ¤nde der Hersteller und Leistungserbringer auf Bundesebene begrenzen. Zu berÃ¼cksichtigen ist schlieÃlich ebenfalls, dass Herstellern wie der KlÃ¤gerin andere MÃ¶glichkeiten zur VerfÃ¼gung stehen, ihre Hilfsmittel bei Versicherten, VertragsÃ¤rzten und Leistungserbringern zu bewerben und auf dem Markt zu etablieren, wenn sie tatsÃ¤chlich die behaupteten Vorteile aufweisen (zu diesem Gesichtspunkt vgl bereits [BVerfGE 105, 252, 266](#)).

37

4. Die Kostenentscheidung folgt aus [Â§ 197a Abs 1 S 1 SGG](#) iVm [Â§ 154 Abs 2 VwGO](#).

38

5. Die Streitwertentscheidung folgt aus [Â§ 197a Abs 1 S 1 Teils 1 SGG](#) iVm [Â§ 63 Abs 2 S 1](#), [Â§ 47](#) und [Â§ 52 Abs 1 GKG](#).

Erstellt am: 24.10.2019

Zuletzt verÃ¤ndert am: 21.12.2024