



**MARMARA SAĞLIK SEKTÖRÜ
İŞADAMLARI DERNEĞİ**

ISO9001:2000 Quality Management



Sayı : GSE / 2114
Form No : 2124
Tarih : 20.07.2009

Konu : Mora tipi Biorezonans tedavi uygulaması hakkında

T.C.SAĞLIK BAKANLIĞI
Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğüne
Ankara

Derneğimizin üyelerinden, EDT Sağlık Hizmetleri Ltd.Şti. firması ülkemizde piyasaya arz ettiği ve çeşitli endikasyonların teşhis ve tedavisinde kullanılan, Alman MEDTROINC firması tarafından üretilen Mora Super Plus Teşhis ve Tedavi Cihazları konusunda derneğimize resmi müracaatta bulunmuştur.

Üyemizin beyanı ve ektoki evraklar incelendiğinde, gerek Avrupa gerekse dünyanın diğer birçok ülkesinde, 93/42EEC MDD Tıbbi Cihaz Yönetmelikleri içerisinde tanımlanmış olan bahşekonu cihazların, Bakanlığınız ortaklığında yürütülen Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası (UBB) sistemine 2452081000000 barkod numarasıyla kayıt yapılmış ve 06.11.2008 tarihinden itibaren "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresiyle sistemde yer almaya başlamıştır.

Üyemiz tarafından ayrıca 17.05.2007 tarihinde Sağlık Bakanlığı Tedavi Hizmetleri Genel Müdürlüğü'nün Özel Teşhis ve Tedavi Birimine verilen dilekçede Türkiye'de yeni olan bu yöntemin incelenmesi ve kullanımına yönelik standardizasyonun sağlanması için gerekenlerin yapılması talep edilmiş, ancak verilen dilekçelere, Literatür, Klinik çalışma vs. dokümantasyonlara rağmen, somut bir sonuç alınmadığı gibi bu konuda herhangi bir standardın oluşturulmadığı belirtilmektedir.

Bahşedilen bu süreçlere ve verilere rağmen, Bakanlığınızla bağlı, İl Sağlık Müdürlükleri yetkilileri tarafından bahşekonu cihazı kullanan doktorlara, kullandıkları bu cihazın "tıbbi bir cihaz değildir" gerekçesiyle kapatma yazıları gönderildiği ve kullanımının engellendiği belirtilmektedir. Bu süreçte Bilimsel Görüşü ve herhangi bir genelleme dayanak gösterilmeksizin yapılan bu uygulamayla üyemiz, ticaretine teknik engel oluşturulduğu ve maddi kayba uğradığını belirtmektedir.

Ekte değerlendirmenize sunduğumuz dokümanların incelenerek, Bakanlığınıza ait bilimsel görüşün verilmesi, Bilimsel Yöntem ve Tıbbi Cihaz Mevzuatı ile değerlendirilmesi yönünden, muhatap üyelerimizin bilgilendirilmesi saikiyle, 4982 sayılı Bilgi Edinme Yasası kapsamında derneğimize resmi görüş verilmesi hususunu arz ederim.

Saygılarımla


Hüseyin ÇİMEN
Genel Sekreter

EKLER:

Cihaza ait CE belgesi
Cihaza ait ISO13485 belgesi
Cihaza ait UBB kaydı
İstanbul Tıp Fakültesi Yerel Etik Tutanağı
Faaliyet durdurma yazısı örneği
Yurtdışında kullanıldığına dair dokümanlar

FR.04 01.02

Rev.01

Certificate

mdc medical device certification GmbH
certifies that

Med-Tronik GmbH
Daimlerstraße 2
77948 Friesenheim
Germany

for the scope

development, production and distribution
of devices for complementary medicine

has introduced and applies a

Quality Management System

The mdc audit has proven, that this quality management system
meets all requirements of the following standard

EN ISO 13485

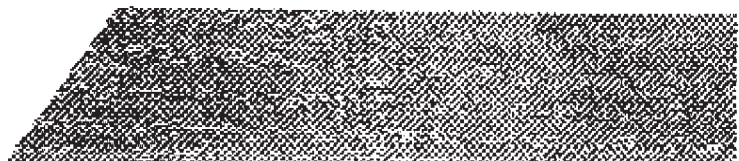
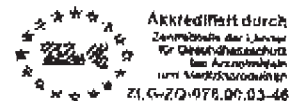
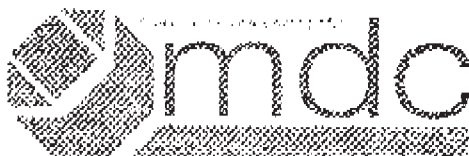
Medical devices – Quality management systems –
Requirements for regulatory purposes

(ISO 13485:2003)

This certificate is valid until:	2013-06-06
Certificate registration no.:	0290.48.11/0
Stuttgart	2008-06-06



Head of
Certification Body



EC Certificate

mdc medical device certification GmbH

Notified Body 0483
herewith certifies that

**Med-Tronik GmbH
Daimlerstraße 2
77948 Friesenheim
Germany**

for the scope

**Bio-physical therapy devices (MORA),
Electro-acupuncture devices, Electro-stimulation devices**

has introduced and applies a

Quality System

for the manufacture of the products concerned and carries out a
final inspection as specified in Annex V, Section 3.

The mdc audit has proven, that this quality system
meets all requirements according to

**Annex V – Section 3
of the Council Directive 93/42/EEC**

of 14 June 1993 concerning medical devices.

The surveillance will be held as specified in Annex V, Section 4.

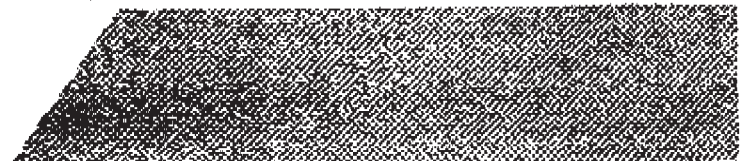
This certificate is valid until:	2013-06-06
Certificate registration no:	0290.04.21/0
Stuttgart	2008-06-06



Head of
Certification Body



mdc medical device certification GmbH
Daimlerstraße 2
77948 Friesenheim
Germany
Tel: +49 7141 900-100
Fax: +49 7141 900-101
E-Mail: info@mdc-cert.de



Certificate

mdc medical device certification GmbH
certifies that

Med-Tronik GmbH
Daimlerstraße 2
77948 Friesenheim
Germany

for the scope

**development, production and distribution
of devices for complementary medicine**

has introduced and applies a

Quality Management System

The mdc audit has proven, that this quality management system
meets all requirements of the following standard

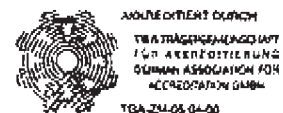
EN ISO 9001

Quality management systems –
Requirements

(ISO 9001:2000)

This certificate is valid until:	2011-08-05
Certificate registration no.:	0290 55.01/0
Stuttgart	2008-06-06

H. Haun
Head of
Certification Body





C E R T I F I C A T E

DQS GmbH

Deutsche Gesellschaft zur Zertifizierung von Managementsystemen

hereby certifies that the company

Med-Tronik GmbH

Daimlerstraße 2
77948 Friesenheim
Germany

for the scope

Design and manufacturing of devices for biophysical diagnosis and therapy,
electro-dermal screening devices, stimulation-current therapy devices

has implemented and maintains a

Quality Management System.

An audit, documented in a report, has verified that this
quality management system fulfills the requirements
of the following standards:

ISO 13485 : 2003

Quality systems Medical Devices

This certificate is valid until (Expiry date)	2011-05-22
Certificate Registration No. (Unique identification code)	414355 MP23CMDR
Frankfurt am Main (Effective date)	2008-05-23

Ass. Prof. M. Drechsel

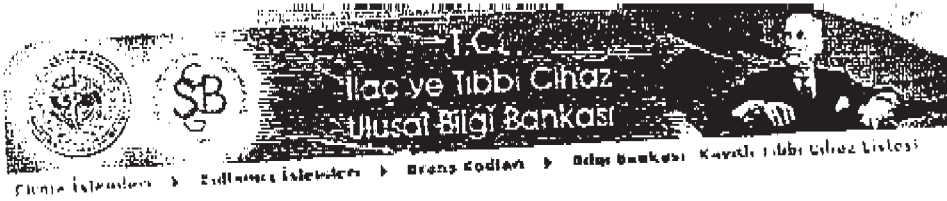
Dipl.-Ing. S. Heintoth

MANAGING DIRECTORS

D-60433 Frankfurt am Main, August-Schanz-Straße 21

DQS is a CMDCAS (Canadian Medical Devices
Conformity Assessment System) recognized registrar





Çiğdem İstasyonu > Edirnekapı İstasyonu > Beşiktaş Köprüsü > Bilgi Bankası Kayıtlı Tıbbi Cihaz Üreticisi

İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulaştırma Bilgi Bankası

İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ TANIMLAMA FORMU

PHARMA

Bu formun tamamı dâhil olmak üzere formun tamamı sadece ilgili ilaç ve tıbbi cihaz üreticileri, Sağlık Bakanlığı tarafından 29.04.2009 tarihinde yayımlanan ve 2009/11 sayılı Bakanlıkça onaylanmıştır.

1. Mesaj Tarihi: 07.12.2007
 2. Mesaj Türü: PHARMA
 3. Mesaj No: 1168208
 4. İşlem Kodu: GİRİŞİLEME

5. Veri Ticaretlik Başlangıç Tarihi: 04.12.2007
 6. Veriyi Oluşturan Kişinin TC Kimlik Numarası: 3549476162
 7. Firma Tanımlama No: 29622902816
 8. Tedarikçi Firma Adı: GÖZ SAĞLIK HİZMETLERİ LTD.ŞTİ

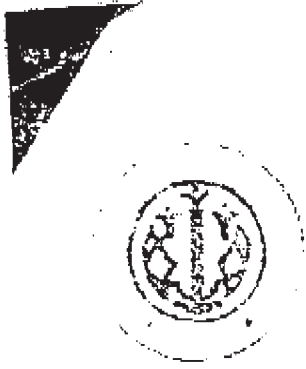
DARUHAAT KONTROLÜ

9. İlaç Numarası: 2402117760
 10. İlaç Adı: MORNA SUSPENSİON
 11. İlaç Adı: MORNA
 12. UNSPSC Kodu: 41142801
 13. İlaç Türü: İLAÇ
 14. Ambalaj Türü: 100 mg/5 ml
 15. Üretim Ülkesi Kodu: G20
 16. İthal Edilme Ülkesi Kodu: G20
 17. Üreticilik (EVR) : EN
 18. Üreticilik (EVR) : EN
 19. Üreticilik (EVR) : EN
 20. Üreticilik (EVR) : EN
 21. Üreticilik (EVR) : EN
 22. Üreticilik (EVR) : EN
 23. Üreticilik (EVR) : EN
 24. Üreticilik (EVR) : EN
 25. Üreticilik (EVR) : EN
 26. Üreticilik (EVR) : EN
 27. Üreticilik (EVR) : EN
 28. Üreticilik (EVR) : EN

Üreticilik (EVR) : EN
 Üreticilik (EVR) : EN
 Üreticilik (EVR) : EN
 Üreticilik (EVR) : EN

Form No: İTBB-0034-005

İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulaştırma Bilgi Bankası Kayıt
 Sağlık Bakanlığı
 Ankara



T.C.
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ
DEKANLIĞI
Yerel Etik Kurulu



Tarih : 25/06/2008

Sayı : 1756

Konu : Doç.Dr. Çağlar ÇUHADAROĞLU hk.

Sayın Doç Dr Çağlar ÇUHADAROĞLU
Göğüs Hastalıkları Anabilim Dalı
Öğretim Üyesi
İlgili 26.05 2008 tarihli, 452 sayılı yazınıza,

Sevgili arkadaşlarımız İstanbul'da 2008 yılı Gökçe Hıncık'ta Beyazınanistan
Etik Kurulu Başkanlığına görevlendirilmiştir. 26.05 2008 tarihli, 452 sayılı toplantıya ilişkin toplantıya
bilgin olarak sunmaktayız.
Görevinize başlamanıza rica ederim.

Prof.Dr. Zafar ARI
İstanbul Tıp Fakültesi
Etik Kurul Başkanı

Eki: 1 adet

T.C
İSTANBUL VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ

11.06.2009

Sahibi : Beta Medikal Ltdsti
Kısmi T.C. Vatandaşı
Kısmi T.C. Vatandaşı

9566

İSTANBUL

KABIKOY SAĞLIK GRUPOBAŞKANLIĞINA

İstanbul Valiliği Sayı: 4786 Sayılı Sağlık Bakanlığı
Mühür ve 0672 Sayılı Sağlık Bakanlığı
Mühür ve 33* A Evrakıdır.

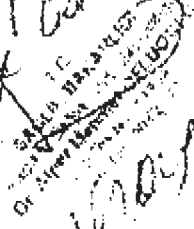
İstanbul Valiliği Sayı: 4786 Sayılı Sağlık Bakanlığı Mühür ve 0672 Sayılı Sağlık Bakanlığı Mühür ve 33* A Evrakıdır. Bu evrakın içeriği hakkında bilgi için lütfen İstanbul Valiliği Sağlık Müdürlüğüne başvurunuz.

Bu evrakın içeriği hakkında bilgi için lütfen İstanbul Valiliği Sağlık Müdürlüğüne başvurunuz. İstanbul Valiliği Sağlık Müdürlüğüne başvurunuz.

İl Sağlık Müdürü
BAKAR

[Handwritten Signature]

*Teknik Sorular İçin
Genel Müdürlüğe Başvurunuz*



İstanbul Sağlık Grubu
Tarih: 15.06.09
Sayı: 9630

2007 2009 10:52 FAX



Natur- heilkunde? Barmenia!

Sind Naturheilverfahren für Sie wichtig,
wenn es um Ihre Gesundheit geht?

Denn sind Sie Barmenia-Tarife mit
Schwerpunkt **Naturheilkunde** für Sie die
richtige Lösung. Sie weisen für alle im
Hufeland Leistungsverzeichnis der Deutschen
Hufelandgesellschaften und im Gebührenver-
zeichnis für Heilpraktiker aufgeführten natur-
heilmethodischen Diagnostik- und Therapiever-
fahren – einschließlich der in diesen
Zusammenhang verordneten Arznei- und
Heilmittel!

Naturheilverfahren mitversichert –
bedeuten Sie sich noch heute über die ver-
schiedensten Möglichkeiten

- Krankheitskostenversicherung heutig als
Alternative zur gesetzlichen Kranken-
versicherung
- Lebensversicherung zur gesetzlichen
Krankenversicherung
- Spezialtarife für Gebildetenrechte
- Spezialtarife für Ärzte und Zahnärzte

Barmenia
Versicherungen

Hufelandgesellschaft e.V. (Hrsg.)

Hufeland-Leistungsverzeichnis der Besonderen Therapierichtungen

4., überarbeitete Auflage



Hufeland-Leistungsverzeichnis der Besonderen Therapierichtungen

Herausgegeben von der
Hufelandgesellschaft e.V.,
Dachverband der Ärztegesellschaften für
Naturheilkunde und Komplementärmedizin

Bearbeitet von Prof. Dr. Manfred Rimpler,
Vorsitzender der Arzneimittelkommission für Biologische Medizin,
und dem Vorstand der Hufelandgesellschaft e.V.

4., überarbeitete Auflage

Karl F. Haug Verlag - Stuttgart

Bibliografische Informationen der Deutschen Bibliothek

Die Deutsche Bibliothek verzeichnet diese Publikation in der Deutschen Nationalbibliografie; detaillierte bibliografische Daten sind im Internet über <http://dnb.ddb.de> abrufbar

Anspruch:

Hufelandgesellschaft e.V.

Chausseestraße 28

10115 Berlin

Telefon: 030/2409 9220

Fax: 030/2409 7650

E-Mail: info@hufelandgesellschaft.de

1. Auflage: 1994

2. Auflage: 1996

3. Auflage: 2001

© 2003 Karl F. Haug Verlag in
MVS Medizinverlage Stuttgart & Co. KG
Sewald-Hesse-Str. 50, 70469 Stuttgart

Unsere Homepage: www.haug-verlag.de

Wichtiger Hinweis: Wie jede Wissenschaft ist die Medizin ständigen Entwicklungen unterworfen. Forschung und klinische Erfahrung erweitern unsere Erkenntnisse. Insbesondere was Behandlung und medikamentöse Therapie anbelangt, besteht in diesem Werk eine Desinformation oder eine Applikation erwähnt wird, darf der Leser zwar darauf vertrauen, das Autoren, Herausgeber und Verlag großen Sorgfalt darauf verwendet haben, dass diese Angabe dem Wissensstand bei Fertigstellung des Werkes entspricht.

Für Angaben über Dosierungsanweisungen und Applikationsformen kann vom Verlag jedoch keine Gewähr übernommen werden. Jeder Benutzer ist angehalten, durch sorgfältige Prüfung der Beipackzettel der verwendeten Präparate und gegebenenfalls nach Konsultation eines Spezialisten festzustellen, ob die dort gegebene Empfehlung für Dosierungen oder die Beachtung von Kontraindikationen gegenüber der Angabe in diesem Buch abweichend eine solche Prüfung ist besonders wichtig bei selten verwendeten Präparaten oder solchen, die neu auf dem Markt gebracht worden sind. Jede Dosierung oder Applikation erfolgt auf eigene Gefahr des Benutzers. Neben und Vordring aufpassen an jedem Benutzer, über etwa auftretende Unregelmäßigkeiten dem Verlag mitzuteilen.

Geschützte Warennamen (Warenzeichen) werden nicht besonders kenntlich gemacht. Aus dem Fehlen eines solchen Hinweises kann also nicht geschlossen werden, dass es sich um einen freien Warennamen handelt. Das Werk, einschließlich aller seiner Teile, ist urheberrechtlich geschützt. Jede Verwertung außerhalb der eigenen Grenzen des Urheberrechtsgesetzes ist, ohne Zustimmung des Verlages unzulässig und strafbar. Das gilt insbesondere für Vervielfältigungen, Übersetzungen, Mikroverfilmungen und die Einspeicherung und Verarbeitung in elektronischen Systemen.

Printed in Germany

Unschlaggestaltung: Thiemme Verlagsgesellschaft

Unschlaggrafik: Martina Berger, Erlbach

Verwendete Fotos: PhotoDisc, Inc.

Satz: medionet AG, Berlin

Druck: Westermann Druck Zwickau GmbH, Zwickau

ISBN 3-8304-7219-6

1 2 3 4 5 6

22/07 2009 10:54 FAX

011

Bioenergetische Medizin

Bioenergie ist die Übersetzung des chinesischen Chi, dem die Vorstellung einer Lebensenergie zugrunde liegt, welche die physischen Abläufe steuert. Nach heutiger Auffassung ist die bioenergetische Medizin ein Teilgebiet der Quantenmedizin, welche in den Bereich der nichtlinearen Biophysik gehört.

Bioelektronische Systemdiagnostik und -therapie

Die Bioelektronische Systemdiagnostik und -therapie basiert auf den Erkenntnissen der Quantenphysik. Danach besteht alles im Universum aus elektromagnetischer Schwingung, auch der Mensch. Die Masse macht dabei den unbedeutenden Teil von etwa 0,001 % aus.

Lebende Systeme sind in der Lage, aus dem was umgebenden elektromagnetischen Ozean sinnvolle, den Ordnungsgrad steigende und damit lebensfördernde Signale herauszufiltern und zu verarbeiten. Damit ist ein Lerneffekt verbunden. Gleichzeitig geben sie Informationen an ihre Umgebung ab und erhalten damit ihr offenes Fiebigleichgewicht.

Durch die ständige Kommunikation mit der Umgebung kann der Organismus sich nun anpassen und weiterentwickeln. Im Krankheitsfall muss deshalb die akute Heilreaktion (z. B. Grippe) vom chronischen, unphysiologischen Verlauf abgetrennt werden. Ein Prozess wird in einem offenen System jedoch nur dann chronisch, wenn die Kommunikation gestört ist, und zwar nach außen und nach innen. Selbst in schweren Fällen gibt es aber immer noch genügend gesundes, kommunikationsfähiges Gewebe, das zur Wartezeitung einbezogen werden kann.

Unter Zuhilfenahme eines bioelektronischen Gerätes wird nun folgendes Prinzip angewandt: Die gesunden Bereiche eines kranken Organismus werden mit der Information des Krankheitsleides konfrontiert („Aufmerksamkeitssignal“), was hier zu einer „Gegenregulation“ im Sinne eines Heil-Signals führt. Dazu ist das chronisch kranke Gebiet allein nicht mehr fähig. Die Krankheit wird sozusagen auf gesundes Terrain verlagert und kann nachfolgend so abheilen.

Man kann es aber auch so formulieren: In einer lebensgefährlichen Situation wird der gesamte Organismus mit sich selbst und seinen Problemen konfrontiert (Reflexion), wodurch ein Umdenken und dadurch Heilung erfolgen kann.

Elektropunktur nach Voll (EAV) und andere bioelektronische systemdiagnostische Verfahren

Die einzelnen Verfahren sind mit verschiedenen Gerätetypen möglich. Insbesondere sind hier die Verfahren zu nennen:

- EAV, Elektropunktur nach Voll
- BFD, Bioelektronische Funktionsdiagnostik

26

- BIT, Biophysikalische Informations-Therapie
- BICDM, Bioresonanzdiagnostik und -therapie
- MORA, Diagnostik und Therapie
- VEGA, Diagnostik und Therapie
- PROGNOSVICTOR, Diagnostik und Therapie
- DECODER, Diagnostik und Therapie
- ETS Screen Pen, Diagnostik und Therapie
- ETD-Kirlian
- BIOXONOMETRIE

Alle bioelektronischen Verfahren sind nur abrechenbar, wenn entsprechende schriftliche Auswertungsprotokolle angefertigt werden.

Voraussetzung für die Abrechnung der verschiedenen bioelektronischen Leistungen ist weiterhin der Nachweis einer Fort- und Weiterbildung nur Abschlusszertifikat der zureichenden Fachgesellschaft.

a) Bioelektronische Systemdiagnose

Basistuntersuchung:

Bei der medizinischen System- und Regulationsdiagnostik werden durch elektrophysikalische Messungen an anatomisch exakt lokalisierten Hautarealen sowohl der aktuelle Zustand als auch die Regulationsdynamik von zugehörigen Systemen und Subsystemen des menschlichen Organismus erfasst sowie vorhandene Störungen und Blockaden der autonomen Steuerungsmechanismen identifiziert.

Die Messung erfolgt an sogenannten „elektrisch signifikanten Punkten“ der Haut, die von H. Helme als anatomische Substrate nachgewiesen wurden, d. h. vorwiegend an Akupunkturpunkten, deren Wilderstandsverhalten gegenüber elektrischem Strom sich deutlich von der umgebenden Haut unterscheidet und die in ihrer energetischen Kopplung mit bestimmten Regulationssystemen und Organen des Organismus klar definiert sind. Zur Bewertung physiologischer bzw. pathologischer Verhältnisse dient die Messgröße des Hautwiderstandes sowie die Instabilität des körpereigenen Regelsystems, das durch einen Abfall der Messanzzeige an der Messskala ersichtlich wird.

Resonanztest:

Ziel der bioelektronischen System- und Regulationstherapie ist anschließend die Wiederherstellung der physiologischen Regulationsfähigkeit des Organismus.

Hierzu wird in einem zweiten Schritt, der sich der Basistuntersuchung anschließt, zur Aufdeckung von Herd-/Störfeldern, Intoxikationen aus Umwelt und Infekten, Mangelzuständen, Allergien und Intoleranzen gegenüber sowohl inkorporierten als auch zu inkorporierenden Materialien der Patient mit den entsprechenden Reizen konfrontiert. Bei „passendem Signal“ zeigt der Organis-

012

2/07 2009 10:55 FAX

mus das typische physikalische Phänomen einer Resonanzantwort, was messtechnisch am zuvor pathologisch veränderten Messpunkt als Normalisierung erkennbar wird.

Leitwertmessungen zur Diagnostik dürfen nicht kumuliert werden, sondern sind gezielt nach medizinischer Notwendigkeit durchzuführen und entsprechend den schriftlichen Aufzeichnungen abzuschätzen. Das Gebot der Wirtschaftlichkeit ist zwingend einzuhalten.

Leistung	COA-Ziffer	analog	Punkte	Einfach-Satz in €
Diagnostik				
1. Systemische Kontaktallergiediagnostik				
Resonanztest auf Toxine oder Allergene (umfassender Screening-Test, Dauer bis 60 Minuten) (rassaler Schlüsselhaui-Prävalenztest) bei Hautknipfen				
Höchstwert für Leistungen nach Nr. 395, je Tag		395	280	16,32
Messung der Leitwertveränderungen auf der Haut bei Erkrankungen des Nervensystems		827	605	35,26
Messung der Leitwertveränderungen auf der Haut bei Erkrankungen der Muskulatur, des Bindegewebes, der Gelenke und der Haut		830	700	40,80
Messung der Leitwertveränderungen auf der Haut bei Erkrankungen der Nasennebenhöhlen, der Thoraxorgane		605	262	27,59
Messung der Leitwertveränderungen bei Erkrankungen des Blut- und Lymphsystems		623	127	14,08
Messung der Leitwertveränderungen auf der Haut bei Erkrankungen des Verdauungssystems		624	330	37,62
Messung der Leitwertveränderungen auf der Haut bei Erkrankungen von weiteren Funktionskreisläufen		838	550	32,06
Körperbedeckendermographie (zweimaliges Schreiben von 7 Standardableitungen am Körper)		827	605	35,26

Leistung	COA-Ziffer	analog	Punkte	Einfach-Satz in €
2. Diagnostik einer Toxinbelastung				
Messung von Leitwertveränderungen durch Umwelttoxine an 20 Messpunkten auf der Haut, einschließlich Dokumentation				
Messung von Leitwertveränderungen durch Umwelttoxine an weiteren Messpunkten auf der Haut, einschließlich Dokumentation		385	30	1,75
Messung von Leitwertveränderungen durch Umwelttoxine an weiteren 40 Messpunkten auf der Haut, einschließlich Dokumentation		387	20	1,37
Mehr als 80 Tests sind pro Belastungsfrequenz mit Berechnungsgibig.		41-80 Tests	20	1,37
3. Suchtest bei Nahrungsmitteln, Tierhaar- oder Inhalationsallergenen				
Testung auf der Haut und Bewertung der Messreaktion nach Kontakt mit bis zu 20 Allergenen und unverträglichen Stoffen, einschließlich Dokumentation				
Testung auf der Haut und Bewertung der Messreaktion nach Kontakt mit bis zu weiteren 20 Allergenen und unverträglichen Stoffen		385	45	2,62
Testung auf der Haut und Bewertung der Messreaktion nach Kontakt mit bis zu weiteren 20 Allergenen und unverträglichen Stoffen		1-20 Tests	30	1,75

Leistung	COA-Ziffer	analog	Punkte	Einfach-Satz in €
Bioenergetische Medizin				
Testung auf der Haut und Bewertung der Messreaktion nach Kontakt mit bis zu weiteren 40 Allergenen und unverträglichem Stoffen, einschließlich Dokumentation		387 41.-80. Test	20	1,17
4. Diagnostik von adontogenen Herden und dentalen Störfaktoren				
Itresumapplikation an bis zu 26 Zahn-Gefäß-Gebieten, bukkal, lingual, palatinal und vestibular zur Testung einer Urdrebelastung, je Testung, einschließlich Dokumentation		551	48	5,04
Testung der Verträglichkeit und Unverträglichkeit zahnärztlicher Werkstoffe, die sich im Mund befinden (bis zu 20 Testungen), je Testung, einschließlich Dokumentation		385	45	2,62
5. Verträglichkeitstest von Fremdmaterialien in oder am Körper				
Testung der Verträglichkeit und Unverträglichkeit von Fremdmaterialien, die sich im oder am Körper befinden, mit bis zu 20 Testkörpern, je Testung, einschließlich Dokumentation		385 1.-20. Test	45	2,62
Testung der Verträglichkeit und Unverträglichkeit von Fremdmaterialien, die sich im oder am Körper befinden, mit bis zu weiteren 20 Testkörpern, je Testung, einschließlich Dokumentation		386 21.-40. Test	30	1,75
6. Weitere Diagnostik				
Biochilares Provokationstest bei Asthma einschließlich Überwachung zur Erkennung von Schockreaktionen		397	300	22,15
Höchstwert für Untersuchungen nach 397		398	760	44,30
Oraler Provokationstest einschließlich Überwachung zur Erkennung von Schockreaktionen		399	200	11,66

Leistung	COA-Ziffer	analog	Punkte	Einfach-Satz in €
Bioenergetische Medizin				
Auswertung von chronischen Stressfaktoren (z. B. Südfelder) und deren Wechselwirkungen mit den Krankheitserscheinungen zur optimalen Therapiefindung oder Auswertung des konstitutionellen Schwachpunktes nach der 5-Elemente-Lehre		398	550	32,06
Testung der Durchrichtung von Körperströmen (z. B. Geopallietest)		872	158	9,21

b) Bioelektronische System-Therapien

Die Mehrzahl der eingesetzten Geräte arbeitet mit einem sehr kleinen elektrischen Fremdsignal, das die gewünschte Information als Antwort liefert. Eine Fortentwicklung ist das vom Fraunhofer-Institut entwickelte ERF Screen Pen-Verfahren.

Das therapeutische Konzept bestand zunächst darin, die vom Körper abgegriffenen Signale im Gerät elektronisch zu invertieren und damit die Signalmuster spiegelverkehrt anzuliefern, um mit diesen invertierten Signalen die noch im Körper vorhandenen pathologischen Schwingungsanteile möglichst zu dämpfen bzw. aufzuheben. Die Weiterentwicklung dieses Konzeptes ermöglichte es, durch Nutzung des Resonanzprinzips mit Hilfe eines besonderen biologischen Filters (Molekularsaugkreis) die körpereigenen physiologischen Schwingungen (H) von den körpereigenen pathologischen Schwingungen (D) im Gerät elektronisch zu trennen und diese getrennten Informationsmuster bezüglich der Verstärkungen und der Frequenzbereiche unterschiedlich zu bearbeiten.

Das Ziel der Therapie besteht darin, die körpereigenen Schwingungen der Patienten durch Rückgabe der modulierten Signale als „therapeutische Schwingungen“ elektronisch so zu verändern, dass durch das veränderte physikalische Terrain in Folge die biochemischen Reaktionen immer mehr geordnet und im Sinne der verbesserten Grundregulation und der Stärkung des Immunsystems beeinflusst werden.

Es muss ausdrücklich hervorgehoben werden, dass die körpereigenen, elektromagnetischen Schwingungen, die in dem Gerät moduliert werden, nicht mit Ohm'schen Strömen zu verwechseln sind, die im Herzen oder Nervensystem des Patienten entstehen und die mit dem EKG, EEG oder EMG registriert werden können. Beim Eintritt in das Gerät werden diese Ohm'schen Ströme mit Hilfe einer optischen Entkopplung von den ungerichteten elektromagnetischen Quanten getrennt, die allein weiterverarbeitet und an den Patienten zurückgegeben werden.

Leistung	COÄ-Ziffer	analog	Punkte	Einfach-Satz in €
Bioenergetische Medizin				
1.8 Mikromagnetfeldbehandlung nach Ludwig (z. B. Indumed, Mullicom) → Grenzstrangblockade				
		497	220	12,82
2 Spezielle Regulationsdiagnostik und -therapie				
Elektrio-Neuraltherapie		565	120	6,99
Störfeld-Therapie		555	120	6,99
		832	158	9,21
		832	158	9,21
		630	454	26,46
Kirlian-Fotografie				
Spontane und reaktive Vasomotorik				
Thermografie mit Schwarz-Weiß-Wiedergabe und Farbschwarzogramm				
einschließlich der notwendigen Aufnahmen				
		674	130	10,23
3 VEGA Regulationsdiagnostik und -therapie				
VEGA - Audio-Color-Therapie		555	120	6,99
VEGA - MRT (= Matrix-Regenerations-Therapie)		748	76	4,43
→ Saugmassage				
VEGA - MRT		554/551	91	5,30
→ Gleichstrombehandlung				
VEGA - MRT		549	55	3,21
→ System Informations-Therapie				
VEGA - Select		831	80	4,66
→ Grundtherapie				
VEGA - Select		832	158	9,21
→ Kombinationstherapie				
VEGA - CHECK		651	253	14,75

* reduzierter Gebührensatz bei: Steigerungsfaktor: 1,81

Leistung	COÄ-Ziffer	analog	Punkte	Einfach-Satz in €
Bioenergetische Medizin				
Therapie				
1 Therapieschritte				
1.1 Grundtherapie mit endogenen (patienteneigenen) Frequenzen im Bereich mehrerer Körperregionen				
		258	110	7,58
1.2 Grundtherapie mit exogenen Medikamenten und Maderallen, Relativempirie pro Testsubstanz				
		266	60	3,50
1.3 Folgetherapie, z. B. Störfeldbehandlung oder Meridiantherapie (nach vorheriger Testung gem. Diagnostik Ziff. 2 - 6, sowie nach Durchführung einer Grundtherapie gem. Ziff. 1.1 oder 1.2), Grenzstrangblockade				
		497	220	12,82
1.4 Konstitutionsbehandlung nach vorheriger Auswertung von Belastungsreaktionen sowie nach Durchführung einer Grundtherapie				
		269	200	11,60
1.5 Ausleitung von Allergenen oder Gewebegiften nach vorheriger Festlegung; bei Wiederholung entfällt Reinigung, Kurztherapie etwa 10 Minuten				
		497	220	12,82
1.6 Spezialausleitung mehrerer Allergene mit Immunmodulation und Meridiantherapie nach vorheriger Testung; bei Wiederholung entfällt Reinigung, Zeitaufwand bis zu 40 Minuten.				
→ intrakranale Reiztherapie, Infiltrationsbehandlung		268	60	1,50
→ in Körperregionen,		481	121	7,05
→ Infiltration jenneural,	255	565	95	5,54
→ Phototherapie,		551	120	6,59
→ Reizstrombehandlung			48	2,80
1.7 Matrix-Regenerations-Therapie				
Diese Kombinationsbehandlung dient der gründlichen Basisentgiftung des Gewebes.				
Mindestdauer 20 Minuten		3306	148	8,63
→ Chirotherapie			200	11,66
→ Schmerzakupunktur	269			
→ Großflächiges Auftragen von Externa	209		150	8,74