

ICD-Liste für P3 AOK-BW (nur bei Diagnosekennzeichen "G")

Für die korrekte Verschlüsselung von Diagnosen und zur Diagnosestellung ist die Internationale 10. Revision, German Modification, ICD-10-GM anzuwenden wie aufgeführt unter www.dimdi.de.

| ICD-Code | ICD-Klartext |
|----------|--|
| B18.0 | Chronische Virushepatitis B mit Delta-Virus |
| B18.11 | Chronische Virushepatitis B ohne Delta-Virus, Phase 1 |
| B18.12 | Chronische Virushepatitis B ohne Delta-Virus, Phase 2 |
| B18.13 | Chronische Virushepatitis B ohne Delta-Virus, Phase 3 |
| B18.14 | Chronische Virushepatitis B ohne Delta-Virus, Phase 4 |
| B18.19 | Chronische Virushepatitis B ohne Delta-Virus, Phase nicht näher bezeichnet |
| B18.2 | Chronische Virushepatitis C |
| B18.8 | Sonstige chronische Virushepatitis |
| C40.0 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Skapula und lange Knochen der oberen Extremität |
| C40.1 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Kurze Knochen der oberen Extremität |
| C40.2 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Lange Knochen der unteren Extremität |
| C40.3 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Kurze Knochen der unteren Extremität |
| C40.8 | Bösartige Neubildung: Knochen und Gelenkknorpel der Extremitäten, mehrere Teilbereiche überlappend |
| C40.9 | Bösartige Neubildung: Knochen und Gelenkknorpel einer Extremität, nicht näher bezeichnet |
| C41.01 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Kraniofazial |
| C41.02 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Maxillofazial |
| C41.1 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Unterkieferknochen |
| C41.2 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Wirbelsäule |
| C41.30 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Rippen |
| C41.31 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Sternum |
| C41.32 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Klavikula |
| C41.4 | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Beckenknochen |
| C41.8 | Bösartige Neubildung: Knochen und Gelenkknorpel, mehrere Teilbereiche überlappend |
| C41.9 | Bösartige Neubildung: Knochen und Gelenkknorpel, nicht näher bezeichnet |
| C47.0 | Bösartige Neubildung: Periphere Nerven des Kopfes, des Gesichtes und des Halses |
| C47.1 | Bösartige Neubildung: Periphere Nerven der oberen Extremität, einschließlich Schulter |
| C47.2 | Bösartige Neubildung: Periphere Nerven der unteren Extremität, einschließlich Hüfte |
| C47.3 | Bösartige Neubildung: Periphere Nerven des Thorax |
| C47.4 | Bösartige Neubildung: Periphere Nerven des Abdomens |
| C47.5 | Bösartige Neubildung: Periphere Nerven des Beckens |
| C47.6 | Bösartige Neubildung: Periphere Nerven des Rumpfes, nicht näher bezeichnet |
| C47.8 | Bösartige Neubildung: Periphere Nerven und autonomes Nervensystem, mehrere Teilbereiche überlappend |
| C47.9 | Bösartige Neubildung: Periphere Nerven und autonomes Nervensystem, nicht näher bezeichnet |
| C62.0 | Bösartige Neubildung: Dystoper Hoden |
| C62.1 | Bösartige Neubildung: Deszendierter Hoden |
| C62.9 | Bösartige Neubildung: Hoden, nicht näher bezeichnet |
| C64 | Bösartige Neubildung der Niere, ausgenommen Nierenbecken |
| C69.2 | Bösartige Neubildung: Retina |
| C70.0 | Bösartige Neubildung: Hirnhäute |
| C70.1 | Bösartige Neubildung: Rückenmarkhäute |
| C70.9 | Bösartige Neubildung: Meningen, nicht näher bezeichnet |
| C71.0 | Bösartige Neubildung: Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel |
| C71.1 | Bösartige Neubildung: Frontallappen |
| C71.2 | Bösartige Neubildung: Temporallappen |
| C71.3 | Bösartige Neubildung: Parietallappen |
| C71.4 | Bösartige Neubildung: Okzipitallappen |
| C71.5 | Bösartige Neubildung: Hirnventrikel |
| C71.6 | Bösartige Neubildung: Zerebellum |
| C71.7 | Bösartige Neubildung: Hirnstamm |
| C71.8 | Bösartige Neubildung: Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend |
| C71.9 | Bösartige Neubildung: Gehirn, nicht näher bezeichnet |
| C72.0 | Bösartige Neubildung: Rückenmark |
| C72.1 | Bösartige Neubildung: Cauda equina |
| C72.2 | Bösartige Neubildung: Nn. olfactorii [I. Hirnnerv] |
| C72.3 | Bösartige Neubildung: N. opticus [II. Hirnnerv] |
| C72.4 | Bösartige Neubildung: N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv] |
| C72.5 | Bösartige Neubildung: Sonstige und nicht näher bezeichnete Hirnnerven |
| C72.8 | Bösartige Neubildung: Gehirn und andere Teile des Zentralnervensystems, mehrere Teilbereiche überlappend |
| C72.9 | Bösartige Neubildung: Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet |
| C74.0 | Bösartige Neubildung: Nebennierenrinde |
| C74.1 | Bösartige Neubildung: Nebennierenmark |
| C74.9 | Bösartige Neubildung: Nebenniere, nicht näher bezeichnet |
| C77.0 | Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung: Lymphknoten des Kopfes, des Gesichtes und des Halses |
| C77.1 | Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung: Intrathorakale Lymphknoten |
| C77.2 | Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung: Intraabdominale Lymphknoten |
| C77.3 | Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung: Axilläre Lymphknoten und Lymphknoten der oberen Extremität |
| C77.4 | Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung: Inguinale Lymphknoten und Lymphknoten der unteren Extremität |
| C77.5 | Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung: Intrapelvine Lymphknoten |
| C77.8 | Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung: Lymphknoten mehrerer Regionen |
| C77.9 | Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung: Lymphknoten, nicht näher bezeichnet |
| C78.0 | Sekundäre bösartige Neubildung der Lunge |
| C78.1 | Sekundäre bösartige Neubildung des Mediastinums |
| C78.2 | Sekundäre bösartige Neubildung der Pleura |
| C78.3 | Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Atmungsorgane |
| C78.4 | Sekundäre bösartige Neubildung des Dünndarmes |
| C78.5 | Sekundäre bösartige Neubildung des Dickdarmes und des Rektums |
| C78.6 | Sekundäre bösartige Neubildung des Retroperitoneums und des Peritoneums |
| C78.7 | Sekundäre bösartige Neubildung der Leber und der intrahepatischen Gallengänge |
| C78.8 | Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Verdauungsorgane |
| C79.0 | Sekundäre bösartige Neubildung der Niere und des Nierenbeckens |
| C79.1 | Sekundäre bösartige Neubildung der Harnblase sowie sonstiger und nicht näher bezeichneter Harnorgane |
| C79.2 | Sekundäre bösartige Neubildung der Haut |
| C79.3 | Sekundäre bösartige Neubildung des Gehirns und der Hirnhäute |
| C79.4 | Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Nervensystems |
| C79.5 | Sekundäre bösartige Neubildung des Knochens und des Knochenmarkes |
| C79.6 | Sekundäre bösartige Neubildung des Ovars |
| C79.7 | Sekundäre bösartige Neubildung der Nebenniere |
| C79.81 | Sekundäre bösartige Neubildung der Brustdrüse |
| C79.82 | Sekundäre bösartige Neubildung der Genitalorgane |
| C79.83 | Sekundäre bösartige Neubildung des Perikards |

| | |
|--------|---|
| C79.84 | Sonstige sekundäre bösartige Neubildung des Herzens |
| C79.85 | Sekundäre bösartige Neubildung des Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe des Halses |
| C79.86 | Sekundäre bösartige Neubildung des Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe der Extremitäten |
| C79.88 | Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen |
| C79.9 | Sekundäre bösartige Neubildung nicht näher bezeichneter Lokalisation |
| C81.0 | Noduläres lymphozytenprädominantes Hodgkin-Lymphom |
| C81.1 | Nodulär-sklerosierendes (klassisches) Hodgkin-Lymphom |
| C81.2 | Gemischtzelliges (klassisches) Hodgkin-Lymphom |
| C81.3 | Lymphozytenarmes (klassisches) Hodgkin-Lymphom |
| C81.4 | Lymphozytenreiches (klassisches) Hodgkin-Lymphom |
| C81.7 | Sonstige Typen des (klassischen) Hodgkin-Lymphoms |
| C81.9 | Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C82.0 | Follikuläres Lymphom Grad I |
| C82.1 | Follikuläres Lymphom Grad II |
| C82.2 | Follikuläres Lymphom Grad III, nicht näher bezeichnet |
| C82.3 | Follikuläres Lymphom Grad IIIa |
| C82.4 | Follikuläres Lymphom Grad IIIb |
| C82.5 | Diffuses Follikelzentrumslymphom |
| C82.6 | Kutanes Follikelzentrumslymphom |
| C82.7 | Sonstige Typen des follikulären Lymphoms |
| C82.9 | Follikuläres Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C83.0 | Kleinzelliges B-Zell-Lymphom |
| C83.1 | Mantelzell-Lymphom |
| C83.3 | Diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom |
| C83.5 | Lymphoblastisches Lymphom |
| C83.7 | Burkitt-Lymphom |
| C83.8 | Sonstige nicht follikuläre Lymphome |
| C83.9 | Nicht follikuläres Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C84.0 | Mycosis fungoides |
| C84.1 | Sézary-Syndrom |
| C84.4 | Peripheres T-Zell-Lymphom, nicht spezifiziert |
| C84.5 | Sonstige reifzellige T/NK-Zell-Lymphome |
| C84.6 | Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-positiv |
| C84.7 | Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-negativ |
| C84.8 | Kutanes T-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C84.9 | Reifzelliges T/NK-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C85.1 | B-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C85.2 | Mediastinales (thymisches) großzelliges B-Zell-Lymphom |
| C85.7 | Sonstige näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms |
| C85.9 | Non-Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C86.0 | Extranodales NK/T-Zell-Lymphom, nasaler Typ |
| C86.1 | Hepatosplenisches T-Zell-Lymphom |
| C86.2 | T-Zell-Lymphom vom Enteropathie-Typ |
| C86.3 | Subkutanes pannikulitisches T-Zell-Lymphom |
| C86.4 | Blastisches NK-Zell-Lymphom |
| C86.5 | Angioimmunoblastisches T-Zell-Lymphom |
| C86.6 | Primäre kutane CD30-positive T-Zell-Proliferationen |
| C91.00 | Akute lymphatische Leukämie [ALL]: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C91.01 | Akute lymphatische Leukämie [ALL]: In kompletter Remission |
| C91.10 | Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL]: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C91.11 | Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL]: In kompletter Remission |
| C91.30 | Prolymphozytäre Leukämie vom B-Zell-Typ: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C91.31 | Prolymphozytäre Leukämie vom B-Zell-Typ: In kompletter Remission |
| C91.40 | Haarzellenleukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C91.41 | Haarzellenleukämie: In kompletter Remission |
| C91.50 | Adulte(s) T-Zell-Lymphom/Leukämie (HTLV-1-assoziiert): Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C91.51 | Adulte(s) T-Zell-Lymphom/Leukämie (HTLV-1-assoziiert): In kompletter Remission |
| C91.60 | Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C91.61 | Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ: In kompletter Remission |
| C91.70 | Sonstige lymphatische Leukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C91.71 | Sonstige lymphatische Leukämie: In kompletter Remission |
| C91.80 | Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C91.81 | Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ: In kompletter Remission |
| C92.00 | Akute myeloblastische Leukämie [AML]: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C92.01 | Akute myeloblastische Leukämie [AML]: In kompletter Remission |
| C92.10 | Chronische myeloische Leukämie [CML], BCR/ABL-positiv: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C92.11 | Chronische myeloische Leukämie [CML], BCR/ABL-positiv: In kompletter Remission |
| C92.20 | Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C92.21 | Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ: In kompletter Remission |
| C92.30 | Myelosarkom: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C92.31 | Myelosarkom: In kompletter Remission |
| C92.40 | Akute Promyelozyten-Leukämie [PCL]: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C92.41 | Akute Promyelozyten-Leukämie [PCL]: In kompletter Remission |
| C92.50 | Akute myelomonozytäre Leukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C92.51 | Akute myelomonozytäre Leukämie: In kompletter Remission |
| C92.60 | Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormalität: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C92.61 | Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormalität: In kompletter Remission |
| C92.70 | Sonstige myeloische Leukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C92.71 | Sonstige myeloische Leukämie: In kompletter Remission |
| C92.80 | Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C92.81 | Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie: In kompletter Remission |
| C93.00 | Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C93.01 | Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie: In kompletter Remission |
| C93.10 | Chronische myelomonozytäre Leukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C93.11 | Chronische myelomonozytäre Leukämie: In kompletter Remission |
| C93.30 | Juvenile myelomonozytäre Leukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C93.31 | Juvenile myelomonozytäre Leukämie: In kompletter Remission |
| C93.70 | Sonstige Monozytenleukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C93.71 | Sonstige Monozytenleukämie: In kompletter Remission |
| C93.90 | Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C93.91 | Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet: In kompletter Remission |
| C94.00 | Akute Erythroleukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C94.01 | Akute Erythroleukämie: In kompletter Remission |
| C94.20 | Akute Megakaryoblastenleukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C94.21 | Akute Megakaryoblastenleukämie: In kompletter Remission |
| C94.30 | Mastzellenleukämie: Ohne Angabe einer kompletten Remission |

| | |
|--------|---|
| C94.31 | Mastzellenleukämie: In kompletter Remission |
| C94.40 | Akute Panmyelose mit Myelofibrose: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C94.41 | Akute Panmyelose mit Myelofibrose: In kompletter Remission |
| C94.60 | Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C94.61 | Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar: In kompletter Remission |
| C94.70 | Sonstige näher bezeichnete Leukämien: Ohne Angabe einer kompletten Remission |
| C94.71 | Sonstige näher bezeichnete Leukämien: In kompletter Remission |
| C94.8 | Blastenkrise bei chronischer myeloischer Leukämie [CML] |
| C96.0 | Multifokale und multisystemische (disseminierte) Langerhans-Zell-Histiozytose [Abt-Letterer-Siwe-Krankheit] |
| C96.2 | Bösartiger Mastzelltumor |
| C96.4 | Sarkom der dendritischen Zellen (akzessorische Zellen) |
| C96.5 | Multifokale und unisystemische Langerhans-Zell-Histiozytose |
| C96.6 | Unifokale Langerhans-Zell-Histiozytose |
| C96.7 | Sonstige näher bezeichnete bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes |
| C96.8 | Histiozytisches Sarkom |
| D47.0 | Histiozyten- und Mastzelltumor unsicheren oder unbekanntem Verhalten |
| D47.1 | Chronische myeloproliferative Krankheit |
| D47.2 | Monoklonale Gammopathie unbestimmter Signifikanz [MGUS] |
| D47.3 | Essentielle (hämorrhagische) Thrombozythämie |
| D47.4 | Osteomyelofibrose |
| D47.5 | Chronische Eosinophilen-Leukämie [Hypereosinophiles Syndrom] |
| D47.7 | Sonstige näher bezeichnete Neubildungen unsicheren oder unbekanntem Verhalten des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes |
| D47.9 | Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, nicht näher bezeichnet |
| D56.0 | Alpha-Thalassämie |
| D56.1 | Beta-Thalassämie |
| D56.2 | Delta-Beta-Thalassämie |
| D57.0 | Sichelzellenanämie mit Krisen |
| D58.0 | Hereditäre Sphärozytose |
| D61.0 | Angeborene aplastische Anämie |
| D63.8 | Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten |
| D66 | Hereditärer Faktor-VIII-Mangel |
| D67 | Hereditärer Faktor-IX-Mangel |
| D68.00 | Hereditäres Willebrand-Jürgens-Syndrom |
| D68.01 | Erworbenes Willebrand-Jürgens-Syndrom |
| D68.09 | Willebrand-Jürgens-Syndrom, nicht näher bezeichnet |
| D68.1 | Hereditärer Faktor-XI-Mangel |
| D68.20 | Hereditärer Faktor-I-Mangel |
| D68.21 | Hereditärer Faktor-II-Mangel |
| D68.22 | Hereditärer Faktor-V-Mangel |
| D68.23 | Hereditärer Faktor-VII-Mangel |
| D68.24 | Hereditärer Faktor-X-Mangel |
| D68.25 | Hereditärer Faktor-XII-Mangel |
| D68.26 | Hereditärer Faktor-XIII-Mangel |
| D68.28 | Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren |
| D68.5 | Primäre Thrombophilie |
| D68.6 | Sonstige Thrombophilien |
| D68.8 | Sonstige näher bezeichnete Koagulopathien |
| D68.9 | Koagulopathie, nicht näher bezeichnet |
| D69.0 | Purpura anaphylactoides |
| D69.1 | Qualitative Thrombozytendefekte |
| D69.2 | Sonstige nichtthrombozytopenische Purpura |
| D69.3 | Idiopathische thrombozytopenische Purpura |
| D69.40 | Sonstige primäre Thrombozytopenie: Als transfusionsrefraktär bezeichnet |
| D69.41 | Sonstige primäre Thrombozytopenie: Nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet |
| D80.2 | Selektiver Immunglobulin-A-Mangel [IgA-Mangel] |
| D80.3 | Selektiver Mangel an Immunglobulin-G-Subklassen [IgG-Subklassen] |
| D81.0 | Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit retikulärer Dysgenese |
| D81.1 | Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit niedriger T- und B-Zellen-Zahl |
| D81.2 | Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit niedriger oder normaler B-Zellen-Zahl |
| D81.3 | Adenosinaminase[ADA]-Mangel |
| D81.4 | Nezelof-Syndrom |
| D81.5 | Purinnukleosid-Phosphorylase[PNP]-Mangel |
| D81.6 | Haupthistokompatibilitäts-Komplex-Klasse-I-Defekt [MHC-Klasse-I-Defekt] |
| D81.7 | Haupthistokompatibilitäts-Komplex-Klasse-II-Defekt [MHC-Klasse-II-Defekt] |
| D81.8 | Sonstige kombinierte Immundefekte |
| D82.0 | Wiskott-Aldrich-Syndrom |
| D82.1 | Di-George-Syndrom |
| D82.2 | Immundefekt mit disproportioniertem Kleinwuchs |
| D82.3 | Immundefekt mit hereditär defekter Reaktion auf Epstein-Barr-Virus |
| D82.4 | Hyperimmunglobulin-E[IgE]-Syndrom |
| D82.8 | Immundefekte in Verbindung mit anderen näher bezeichneten schweren Defekten |
| E03.0 | Angeborene Hypothyreose mit diffuser Struma |
| E03.1 | Angeborene Hypothyreose ohne Struma |
| E10.01 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit Koma: Als entgleist bezeichnet |
| E10.11 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit Ketoazidose: Als entgleist bezeichnet |
| E10.20 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E10.21 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E10.30 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit Augenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E10.31 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit Augenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E10.40 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit neurologischen Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E10.41 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit neurologischen Komplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E10.50 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E10.51 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E10.60 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E10.61 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E10.72 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet |
| E10.73 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet |
| E10.74 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet |
| E10.75 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet |
| E10.80 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E10.81 | Diabetes mellitus, Typ 1 Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E10.90 | Diabetes mellitus, Typ 1 Ohne Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E10.91 | Diabetes mellitus, Typ 1 Ohne Komplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E11.01 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit Koma: Als entgleist bezeichnet |
| E11.11 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit Ketoazidose: Als entgleist bezeichnet |
| E11.20 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |

| | |
|--------|--|
| E11.21 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E11.30 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit Augenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E11.31 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit Augenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E11.40 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit neurologischen Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E11.41 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit neurologischen Komplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E11.50 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E11.51 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E11.60 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E11.61 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E11.72 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet |
| E11.73 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet |
| E11.74 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet |
| E11.75 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet |
| E11.80 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E11.81 | Diabetes mellitus, Typ 2 Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E11.90 | Diabetes mellitus, Typ 2 Ohne Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet |
| E11.91 | Diabetes mellitus, Typ 2 Ohne Komplikationen: Als entgleist bezeichnet |
| E22.0 | Akromegalie und hypophysärer Hochwuchs |
| E22.1 | Hyperprolaktinämie |
| E22.2 | Syndrom der inadäquaten Sekretion von Adiuretin |
| E22.8 | Sonstige Überfunktion der Hypophyse |
| E23.0 | Hypopituitarismus |
| E23.2 | Diabetes insipidus |
| E24.0 | Hypophysäres Cushing-Syndrom |
| E25.00 | 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], klassische Form |
| E25.01 | 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], Late-onset-Form |
| E25.08 | Sonstige angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel |
| E27.0 | Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion |
| E27.1 | Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz |
| E27.4 | Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz |
| E27.8 | Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere |
| E27.9 | Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet |
| E66.04 | Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr: Adipositas bei Kindern und Jugendlichen von 3 Jahren bis unter 18 Jahren |
| E66.05 | Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr: Extreme Adipositas bei Kindern und Jugendlichen von 3 Jahren bis unter 18 Jahren |
| E66.09 | Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr: Body-Mass-Index [BMI] nicht näher bezeichnet (nur bei Erfüllung der Definition der AGA von Adipositas im Kindesalter)* |
| E70.0 | Klassische Phenylketonurie |
| E70.1 | Sonstige Hyperphenylalaninämien |
| E70.2 | Störungen des Tyrosinstoffwechsels |
| E70.3 | Albinismus |
| E70.8 | Sonstige Störungen des Stoffwechsels aromatischer Aminosäuren |
| E71.0 | Ahornsirup- (Harn-) Krankheit |
| E71.1 | Sonstige Störungen des Stoffwechsels verzweigter Aminosäuren |
| E71.2 | Störung des Stoffwechsels verzweigter Aminosäuren, nicht näher bezeichnet |
| E71.3 | Störungen des Fettsäurestoffwechsels |
| E72.0 | Störungen des Aminosäuretransportes |
| E72.1 | Störungen des Stoffwechsels schwefelhaltiger Aminosäuren |
| E72.2 | Störungen des Harnstoffzyklus |
| E72.3 | Störungen des Lysin- und Hydroxylysinstoffwechsels |
| E72.4 | Störungen des Ornithinstoffwechsels |
| E72.5 | Störungen des Glyzinstoffwechsels |
| E72.8 | Sonstige näher bezeichnete Störungen des Aminosäurestoffwechsels |
| E74.0 | Glykogenspeicherkrankheit [Glykogenose] |
| E74.1 | Störungen des Fruktosestoffwechsels |
| E74.2 | Störungen des Galaktosestoffwechsels |
| E74.3 | Sonstige Störungen der intestinalen Kohlenhydratabsorption |
| E74.4 | Störungen des Pyruvatstoffwechsels und der Glukoneogenese |
| E74.8 | Sonstige näher bezeichnete Störungen des Kohlenhydratstoffwechsels |
| E75.0 | GM2-Gangliosidose |
| E75.1 | Sonstige Gangliosidosen |
| E75.2 | Sonstige Sphingolipidosen |
| E75.3 | Sphingolipidose, nicht näher bezeichnet |
| E75.4 | Neuronale Zeroidlipofuszinose |
| E75.5 | Sonstige Störungen der Lipidspeicherung |
| E75.6 | Störung der Lipidspeicherung, nicht näher bezeichnet |
| E76.0 | Mukopolysaccharidose, Typ I |
| E76.1 | Mukopolysaccharidose, Typ II |
| E76.2 | Sonstige Mukopolysaccharidosen |
| E76.3 | Mukopolysaccharidose, nicht näher bezeichnet |
| E76.8 | Sonstige Störungen des Glykosaminoglykan-Stoffwechsels |
| E77.0 | Defekte der posttranslationalen Modifikation lysosomaler Enzyme |
| E77.1 | Defekte beim Glykoproteinabbau |
| E77.8 | Sonstige Störungen des Glykoproteinstoffwechsels |
| E80.0 | Hereditäre erythroetische Porphyrie |
| E80.1 | Porphyria cutanea tarda |
| E80.2 | Sonstige Porphyrie |
| E80.3 | Defekte von Katalase und Peroxidase |
| E80.4 | Gilbert-Meulengracht-Syndrom |
| E80.5 | Crigler-Najjar-Syndrom |
| E80.6 | Sonstige Störungen des Bilirubinstoffwechsels |
| E80.7 | Störung des Bilirubinstoffwechsels, nicht näher bezeichnet |
| E83.0 | Störungen des Kupferstoffwechsels |
| E83.1 | Störungen des Eisenstoffwechsels |
| E83.2 | Störungen des Zinkstoffwechsels |
| E83.30 | Familiäre hypophosphatämische Rachitis |
| E83.31 | Vitamin-D-abhängige Rachitis |
| E83.38 | Sonstige Störungen des Phosphorstoffwechsels und der Phosphatase |
| E83.39 | Störungen des Phosphorstoffwechsels und der Phosphatase, nicht näher bezeichnet |
| E84.0 | Zystische Fibrose mit Lungenmanifestationen |
| E84.1 | Zystische Fibrose mit Darmmanifestationen |
| E84.80 | Zystische Fibrose mit Lungen- und Darm-Manifestation |
| E84.87 | Zystische Fibrose mit sonstigen multiplen Manifestationen |
| E84.88 | Zystische Fibrose mit sonstigen Manifestationen |
| E84.9 | Zystische Fibrose, nicht näher bezeichnet |
| E85.0 | Nichtneuropathische heredofamiliäre Amyloidose |
| E85.1 | Neuropathische heredofamiliäre Amyloidose |
| E85.2 | Heredofamiliäre Amyloidose, nicht näher bezeichnet |

| | |
|--------|---|
| E88.0 | Störungen des Plasmaprotein-Stoffwechsels, anderenorts nicht klassifiziert |
| F20.0 | Paranoide Schizophrenie |
| F20.1 | Hebephrene Schizophrenie |
| F20.2 | Katatone Schizophrenie |
| F20.3 | Undifferenzierte Schizophrenie |
| F20.4 | Postschizophrene Depression |
| F20.5 | Schizophrenes Residuum |
| F20.6 | Schizophrenia simplex |
| F31.0 | Bipolare affektive Störung, gegenwärtig hypomanische Episode |
| F31.1 | Bipolare affektive Störung, gegenwärtig manische Episode ohne psychotische Symptome |
| F31.2 | Bipolare affektive Störung, gegenwärtig manische Episode mit psychotischen Symptomen |
| F31.3 | Bipolare affektive Störung, gegenwärtig leichte oder mittelgradige depressive Episode |
| F31.4 | Bipolare affektive Störung, gegenwärtig schwere depressive Episode ohne psychotische Symptome |
| F31.5 | Bipolare affektive Störung, gegenwärtig schwere depressive Episode mit psychotischen Symptomen |
| F31.6 | Bipolare affektive Störung, gegenwärtig gemischte Episode |
| F31.7 | Bipolare affektive Störung, gegenwärtig remittiert |
| F32.0 | Leichte depressive Episode |
| F32.1 | Mittelgradige depressive Episode |
| F32.2 | Schwere depressive Episode ohne psychotische Symptome |
| F32.3 | Schwere depressive Episode mit psychotischen Symptomen |
| F33.1 | Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig mittelgradige Episode |
| F33.2 | Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig schwere Episode ohne psychotische Symptome |
| F33.3 | Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig schwere Episode mit psychotischen Symptomen |
| F33.4 | Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig remittiert |
| F40.00 | Agoraphobie: Ohne Angabe einer Panikstörung |
| F40.01 | Agoraphobie: Mit Panikstörung |
| F40.1 | Soziale Phobien |
| F40.2 | Spezifische (isolierte) Phobien |
| F41.0 | Panikstörung [episodisch paroxysmale Angst] |
| F41.1 | Generalisierte Angststörung |
| F41.2 | Angst und depressive Störung, gemischt |
| F41.3 | Andere gemischte Angststörungen |
| F42.0 | Vorwiegend Zwangsgedanken oder Grübelzwang |
| F42.1 | Vorwiegend Zwangshandlungen [Zwangsrituale] |
| F42.2 | Zwangsgedanken und -handlungen, gemischt |
| F50.00 | Anorexia nervosa, restriktiver Typ |
| F50.01 | Anorexia nervosa, aktiver Typ |
| F50.08 | Sonstige und nicht näher bezeichnete Anorexia nervosa |
| F50.1 | Atypische Anorexia nervosa |
| F50.2 | Bulimia nervosa |
| F50.3 | Atypische Bulimia nervosa |
| F63.0 | Pathologisches Spielen |
| F63.1 | Pathologische Brandstiftung [Pyromanie] |
| F63.2 | Pathologisches Stehlen [Kleptomanie] |
| F63.3 | Trichotillomanie |
| F63.8 | Sonstige abnorme Gewohnheiten und Störungen der Impulskontrolle |
| F63.9 | Abnorme Gewohnheit und Störung der Impulskontrolle, nicht näher bezeichnet |
| F70.1 | Leichte Intelligenzminderung: Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung oder Behandlung erfordert |
| F71.1 | Mittelgradige Intelligenzminderung: Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung oder Behandlung erfordert |
| F72.0 | Schwere Intelligenzminderung: Keine oder geringfügige Verhaltensstörung |
| F72.1 | Schwere Intelligenzminderung: Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung oder Behandlung erfordert |
| F72.8 | Schwere Intelligenzminderung: Sonstige Verhaltensstörung |
| F72.9 | Schwere Intelligenzminderung: Ohne Angabe einer Verhaltensstörung |
| F73.0 | Schwerste Intelligenzminderung: Keine oder geringfügige Verhaltensstörung |
| F73.1 | Schwerste Intelligenzminderung: Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung oder Behandlung erfordert |
| F73.8 | Schwerste Intelligenzminderung: Sonstige Verhaltensstörung |
| F73.9 | Schwerste Intelligenzminderung: Ohne Angabe einer Verhaltensstörung |
| F80.1 | Expressive Sprachstörung |
| F80.20 | Auditive Verarbeitungs- und Wahrnehmungsstörung [AVWS] |
| F81.3 | Kombinierte Störungen schulischer Fertigkeiten |
| F82.0 | Umschriebene Entwicklungsstörung der Grobmotorik |
| F82.1 | Umschriebene Entwicklungsstörung der Fein- und Graphomotorik |
| F83 | Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen |
| F84.0 | Frühkindlicher Autismus |
| F84.1 | Atypischer Autismus |
| F84.2 | Rett-Syndrom |
| F84.3 | Andere desintegrative Störung des Kindesalters |
| F84.4 | Überaktive Störung mit Intelligenzminderung und Bewegungstereotypien |
| F84.5 | Asperger-Syndrom |
| F84.8 | Sonstige tief greifende Entwicklungsstörungen |
| F90.0 | Einfache Aktivitäts- und Aufmerksamkeitsstörung |
| F90.1 | Hyperkinetische Störung des Sozialverhaltens |
| F94.0 | Elektiver Mutismus |
| F95.1 | Chronische motorische oder vokale Ticstörung |
| F95.2 | Kombinierte vokale und multiple motorische Tics [Tourette-Syndrom] |
| F98.2 | Fütterstörung im frühen Kindesalter |
| F98.3 | Pica im Kindesalter |
| F98.40 | Stereotype Bewegungsstörungen: ohne Selbstverletzung |
| F98.41 | Stereotype Bewegungsstörungen: mit Selbstverletzung |
| F98.49 | Stereotype Bewegungsstörungen: ohne Angabe einer Selbstverletzung |
| F98.5 | Stottern [Stammeln] |
| G11.1 | Früh beginnende zerebellare Ataxie |
| G11.3 | Zerebellare Ataxie mit defektem DNA-Reparatursystem |
| G11.4 | Hereditäre spastische Paraplegie |
| G11.8 | Sonstige hereditäre Ataxien |
| G12.0 | Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig-Hoffmann] |
| G12.1 | Sonstige vererbte spinale Muskelatrophie |
| G12.2 | Motoneuron-Krankheit |
| G12.8 | Sonstige spinale Muskelatrophien und verwandte Syndrome |
| G35.0 | Erstmanifestation einer multiplen Sklerose (Mindestalter 15 Jahre)** |
| G35.10 | Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression (Mindestalter 15 Jahre)** |
| G35.11 | Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression (Mindestalter 15 Jahre)** |
| G35.20 | Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression (Mindestalter 15 Jahre)** |
| G35.21 | Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression (Mindestalter 15 Jahre)** |
| G35.30 | Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression (Mindestalter 15 Jahre)** |
| G35.31 | Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression (Mindestalter 15 Jahre)** |
| G35.9 | Multiple Sklerose, nicht näher bezeichnet (Mindestalter 15 Jahre)** |

| | |
|--------|---|
| G40.00 | Pseudo-Lennox-Syndrom |
| G40.01 | CSWS [Continuous spikes and waves during slow-wave sleep] |
| G40.02 | Benigne psychomotorische Epilepsie [terror fits] |
| G40.08 | Sonstige lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome mit fokal beginnenden Anfällen |
| G40.09 | Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome mit fokal beginnenden Anfällen, nicht näher bezeichnet |
| G40.1 | Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) symptomatische Epilepsie und epileptische Syndrome mit einfachen fokalen Anfällen |
| G40.2 | Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) symptomatische Epilepsie und epileptische Syndrome mit komplexen fokalen Anfällen |
| G40.3 | Generalisierte idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome |
| G40.4 | Sonstige generalisierte Epilepsie und epileptische Syndrome |
| G40.5 | Spezielle epileptische Syndrome |
| G40.6 | Grand-Mal-Anfälle, nicht näher bezeichnet (mit oder ohne Petit-Mal) |
| G40.7 | Petit-Mal-Anfälle, nicht näher bezeichnet, ohne Grand-Mal-Anfälle |
| G40.8 | Sonstige Epilepsien |
| G60.0 | Hereditäre sensomotorische Neuropathie |
| G60.1 | Refsum-Krankheit |
| G60.2 | Neuropathie in Verbindung mit hereditärer Ataxie |
| G60.3 | Idiopathische progressive Neuropathie |
| G60.8 | Sonstige hereditäre und idiopathische Neuropathien |
| G60.9 | Hereditäre und idiopathische Neuropathie, nicht näher bezeichnet |
| G71.0 | Muskeldystrophie |
| G71.1 | Myotone Syndrome |
| G71.2 | Angeborene Myopathien |
| G71.3 | Mitochondriale Myopathie, anderenorts nicht klassifiziert |
| G71.8 | Sonstige primäre Myopathien |
| G80.0 | Spastische tetraplegische Zerebralparese |
| G80.1 | Spastische diplegische Zerebralparese |
| G80.2 | Infantile hemiplegische Zerebralparese |
| G80.3 | Dyskinetische Zerebralparese |
| G80.4 | Ataktische Zerebralparese |
| G80.8 | Sonstige infantile Zerebralparese |
| G81.0 | Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie |
| G81.1 | Spastische Hemiparese und Hemiplegie |
| G81.9 | Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet |
| G82.02 | Schlaffe Paraparese und Paraplegie: Chronische komplette Querschnittlähmung |
| G82.03 | Schlaffe Paraparese und Paraplegie: Chronische inkomplette Querschnittlähmung |
| G82.12 | Spastische Paraparese und Paraplegie: Chronische komplette Querschnittlähmung |
| G82.13 | Spastische Paraparese und Paraplegie: Chronische inkomplette Querschnittlähmung |
| G82.22 | Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet: Chronische komplette Querschnittlähmung |
| G82.23 | Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet: Chronische inkomplette Querschnittlähmung |
| G82.32 | Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie: Chronische komplette Querschnittlähmung |
| G82.33 | Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie: Chronische inkomplette Querschnittlähmung |
| G82.42 | Spastische Tetraparese und Tetraplegie: Chronische komplette Querschnittlähmung |
| G82.43 | Spastische Tetraparese und Tetraplegie: Chronische inkomplette Querschnittlähmung |
| G82.52 | Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet: Chronische komplette Querschnittlähmung |
| G82.53 | Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet: Chronische inkomplette Querschnittlähmung |
| G91.0 | Hydrocephalus communicans |
| G91.1 | Hydrocephalus occlusus |
| G91.20 | Idiopathischer Normaldruckhydrozephalus |
| G91.21 | Sekundärer Normaldruckhydrozephalus |
| G91.29 | Normaldruckhydrozephalus, nicht näher bezeichnet |
| G91.3 | Posttraumatischer Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet |
| G91.8 | Sonstiger Hydrozephalus |
| G95.0 | Syringomyelie und Syringobulbie |
| H90.0 | Beidseitiger Hörverlust durch Schallleitungsstörung |
| H90.3 | Beidseitiger Hörverlust durch Schallempfindungsstörung |
| I27.0 | Primäre pulmonale Hypertonie |
| I27.20 | Pulmonale Hypertonie bei chronischer Thromboembolie |
| I27.28 | Sonstige näher bezeichnete sekundäre pulmonale Hypertonie |
| I27.8 | Sonstige näher bezeichnete pulmonale Herzkrankheiten |
| I27.9 | Pulmonale Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet |
| I42.0 | Dilatative Kardiomyopathie |
| I42.1 | Hypertrophische obstruktive Kardiomyopathie |
| I42.2 | Sonstige hypertrophische Kardiomyopathie |
| I42.4 | Endokardfibroelastose |
| I42.5 | Sonstige restriktive Kardiomyopathie |
| I42.7 | Kardiomyopathie durch Arzneimittel oder sonstige exogene Substanzen |
| I42.80 | Arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathie [ARVC] |
| I42.88 | Sonstige Kardiomyopathien |
| I42.9 | Kardiomyopathie, nicht näher bezeichnet |
| I69.0 | Folgen einer Subarachnoidalblutung |
| I69.1 | Folgen einer intrazerebralen Blutung |
| I69.2 | Folgen einer sonstigen nichttraumatischen intrakraniellen Blutung |
| J45.00 | Vorwiegend allergisches Asthma bronchiale: Als gut kontrolliert und nicht schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.01 | Vorwiegend allergisches Asthma bronchiale: Als teilweise kontrolliert und nicht schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.02 | Vorwiegend allergisches Asthma bronchiale: Als unkontrolliert und nicht schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.03 | Vorwiegend allergisches Asthma bronchiale: Als gut kontrolliert und schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.04 | Vorwiegend allergisches Asthma bronchiale: Als teilweise kontrolliert und schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.05 | Vorwiegend allergisches Asthma bronchiale: Als unkontrolliert und schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.09 | Vorwiegend allergisches Asthma bronchiale: Ohne Angabe zu Kontrollstatus und Schweregrad (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.10 | Nichtallergisches Asthma bronchiale: Als gut kontrolliert und nicht schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.11 | Nichtallergisches Asthma bronchiale: Als teilweise kontrolliert und nicht schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.12 | Nichtallergisches Asthma bronchiale: Als unkontrolliert und nicht schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.13 | Nichtallergisches Asthma bronchiale: Als gut kontrolliert und schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.14 | Nichtallergisches Asthma bronchiale: Als teilweise kontrolliert und schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.15 | Nichtallergisches Asthma bronchiale: Als unkontrolliert und schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.19 | Nichtallergisches Asthma bronchiale: Ohne Angabe zu Kontrollstatus und Schweregrad (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.80 | Mischformen des Asthma bronchiale: Als gut kontrolliert und nicht schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.81 | Mischformen des Asthma bronchiale: Als teilweise kontrolliert und nicht schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.82 | Mischformen des Asthma bronchiale: Als unkontrolliert und nicht schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.83 | Mischformen des Asthma bronchiale: Als gut kontrolliert und schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.84 | Mischformen des Asthma bronchiale: Als teilweise kontrolliert und schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.85 | Mischformen des Asthma bronchiale: Als unkontrolliert und schwer bezeichnet (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| J45.89 | Mischformen des Asthma bronchiale: Ohne Angabe zu Kontrollstatus und Schweregrad (nur bei Einschreibung ins dmp Asthma) |
| K50.0 | Crohn-Krankheit des Dünndarmes |
| K50.1 | Crohn-Krankheit des Dickdarmes |
| K50.80 | Crohn-Krankheit des Magens |

| | |
|--------|--|
| K50.81 | Crohn-Krankheit der Speiseröhre |
| K50.82 | Crohn-Krankheit der Speiseröhre und des Magen-Darm-Traktes, mehrere Teilbereiche betreffend |
| K51.0 | Ulzeröse (chronische) Pankolitis |
| K51.2 | Ulzeröse (chronische) Proktitis |
| K51.3 | Ulzeröse (chronische) Rektosigmoiditis |
| K51.4 | Inflammatorische Polypen des Kolons |
| K51.5 | Linksseitige Kolitis |
| K51.8 | Sonstige Colitis ulcerosa |
| K74.3 | Primäre biliäre Zirrhose |
| K74.4 | Sekundäre biliäre Zirrhose |
| K74.5 | Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet |
| K74.6 | Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber |
| K90.0 | Zöliakie |
| L20.8 | Sonstiges atopisches [endogenes] Ekzem |
| L40.0 | Psoriasis vulgaris |
| L40.1 | Generalisierte Psoriasis pustulosa |
| L93.0 | Diskoider Lupus erythematoses |
| M08.09 | Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Nicht näher bezeichnete Lokalisation |
| M08.19 | Juvenile Spondylitis ankylosans: Nicht näher bezeichnete Lokalisation |
| M08.29 | Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Nicht näher bezeichnete Lokalisation |
| M08.3 | Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form |
| M08.49 | Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Nicht näher bezeichnete Lokalisation |
| M08.79 | Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation |
| M08.89 | Sonstige juvenile Arthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation |
| M09.00 | Juvenile Arthritis bei Psoriasis(L40.5+): Mehrere Lokalisationen |
| M09.01 | Juvenile Arthritis bei Psoriasis(L40.5+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk] |
| M09.02 | Juvenile Arthritis bei Psoriasis(L40.5+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk] |
| M09.03 | Juvenile Arthritis bei Psoriasis(L40.5+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk] |
| M09.04 | Juvenile Arthritis bei Psoriasis(L40.5+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen] |
| M09.05 | Juvenile Arthritis bei Psoriasis(L40.5+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk] |
| M09.06 | Juvenile Arthritis bei Psoriasis(L40.5+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk] |
| M09.07 | Juvenile Arthritis bei Psoriasis(L40.5+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes] |
| M09.08 | Juvenile Arthritis bei Psoriasis(L40.5+): Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule] |
| M09.10 | Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis](K50.-+): Mehrere Lokalisationen |
| M09.11 | Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis](K50.-+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk] |
| M09.12 | Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis](K50.-+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk] |
| M09.13 | Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis](K50.-+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk] |
| M09.14 | Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis](K50.-+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen] |
| M09.15 | Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis](K50.-+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk] |
| M09.16 | Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis](K50.-+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk] |
| M09.17 | Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis](K50.-+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes] |
| M09.18 | Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis](K50.-+): Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule] |
| M09.20 | Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa(K51.-+): Mehrere Lokalisationen |
| M09.21 | Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa(K51.-+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk] |
| M09.22 | Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa(K51.-+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk] |
| M09.23 | Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa(K51.-+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk] |
| M09.24 | Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa(K51.-+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen] |
| M09.25 | Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa(K51.-+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk] |
| M09.26 | Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa(K51.-+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk] |
| M09.27 | Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa(K51.-+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes] |
| M09.28 | Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa(K51.-+): Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule] |
| M09.80 | Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Mehrere Lokalisationen |
| M09.81 | Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk] |
| M09.82 | Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk] |
| M09.83 | Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk] |
| M09.84 | Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen] |
| M09.85 | Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk] |
| M09.86 | Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk] |
| M09.87 | Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes] |
| M09.88 | Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule] |
| M32.0 | Arzneimittelinduzierter systemischer Lupus erythematoses |
| M32.1 | Systemischer Lupus erythematoses mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen |
| M32.8 | Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematoses |
| M33.0 | Juvenile Dermatomyositis |
| M35.0 | Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom] |
| M35.1 | Sonstige Overlap-Syndrome |
| M35.2 | Behçet-Krankheit |
| M35.3 | Polymyalgia rheumatica |
| M35.4 | Eosinophile Fasziitis |
| M35.5 | Multifokale Fibrosklerose |
| M35.6 | Rezidivierende Pannikulitis [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit] |
| M35.7 | Hypermobilitäts-Syndrom |
| M35.8 | Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes |
| M41.00 | Idiopathische Skoliose beim Kind: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule |
| M41.01 | Idiopathische Skoliose beim Kind: Okzipito-Atlanto-Axialbereich |
| M41.02 | Idiopathische Skoliose beim Kind: Zervikalbereich |
| M41.03 | Idiopathische Skoliose beim Kind: Zervikothorakalbereich |
| M41.04 | Idiopathische Skoliose beim Kind: Thorakalbereich |
| M41.05 | Idiopathische Skoliose beim Kind: Thorakolumbalbereich |
| M41.06 | Idiopathische Skoliose beim Kind: Lumbalbereich |
| M41.07 | Idiopathische Skoliose beim Kind: Lumbosakralbereich |
| M41.08 | Idiopathische Skoliose beim Kind: Sakral- und Sakrokokzygealbereich |
| M45.00 | Spondylitis ankylosans: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule |
| M45.01 | Spondylitis ankylosans: Okzipito-Atlanto-Axialbereich |
| M45.02 | Spondylitis ankylosans: Zervikalbereich |
| M45.03 | Spondylitis ankylosans: Zervikothorakalbereich |
| M45.04 | Spondylitis ankylosans: Thorakalbereich |
| M45.05 | Spondylitis ankylosans: Thorakolumbalbereich |
| M45.06 | Spondylitis ankylosans: Lumbalbereich |
| M45.07 | Spondylitis ankylosans: Lumbosakralbereich |
| M45.08 | Spondylitis ankylosans: Sakral- und Sakrokokzygealbereich |
| M91.0 | Juvenile Osteochondrose des Beckens |
| M91.1 | Juvenile Osteochondrose des Femurkopfes [Perthes-Legg-Calvé-Krankheit] |
| N01.9 | Rapid-progressives nephritisches Syndrom: Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet |
| N03.9 | Chronisches nephritisches Syndrom: Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet |
| N05.9 | Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet |

| | |
|--------|---|
| N07.9 | Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert: Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet |
| N13.0 | Hydronephrose bei ureteropelviner Obstruktion |
| N13.7 | Uropathie in Zusammenhang mit vesikoureteralem Reflux |
| N18.3 | Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 |
| N18.4 | Chronische Nierenkrankheit, Stadium 4 |
| N18.5 | Chronische Nierenkrankheit, Stadium 5 |
| N31.0 | Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert |
| N31.1 | Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert |
| N31.2 | Schlaaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert |
| N31.80 | Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert |
| N31.81 | Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat |
| N31.88 | Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase |
| P07.00 | Neugeborenes: Geburtsgewicht unter 500 Gramm |
| P07.01 | Neugeborenes: Geburtsgewicht 500 bis unter 750 Gramm |
| P07.02 | Neugeborenes: Geburtsgewicht 750 bis unter 1000 Gramm |
| P07.10 | Neugeborenes: Geburtsgewicht 1000 bis unter 1250 Gramm |
| P07.11 | Neugeborenes: Geburtsgewicht 1250 bis unter 1500 Gramm |
| P27.1 | Bronchopulmonale Dysplasie mit Ursprung in der Perinatalperiode |
| P27.8 | Sonstige chronische Atemwegserkrankheiten mit Ursprung in der Perinatalperiode |
| P91.6 | Hypoxisch-ischämische Enzephalopathie beim Neugeborenen [HIE] |
| P91.7 | Erworbener Hydrozephalus beim Neugeborenen |
| P96.1 | Entzugssymptome beim Neugeborenen bei Einnahme von abhängigkeits erzeugenden Arzneimitteln oder Drogen durch die Mutter |
| Q00.1 | Kraniorhachischisis |
| Q01.9 | Enzephalozele, nicht näher bezeichnet |
| Q03.0 | Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri |
| Q03.1 | Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturæ laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventrikels |
| Q03.8 | Sonstiger angeborener Hydrozephalus |
| Q04.0 | Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum |
| Q04.1 | Arrhinenzephalie |
| Q04.2 | Holoprosenzephalie-Syndrom |
| Q04.3 | Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns |
| Q04.4 | Septooptische Dysplasie |
| Q04.5 | Megalenzephalie |
| Q04.6 | Angeborene Gehirnzysten |
| Q04.8 | Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gehirns |
| Q05.1 | Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus |
| Q05.2 | Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus |
| Q05.3 | Sakrale Spina bifida mit Hydrozephalus |
| Q05.4 | Nicht näher bezeichnete Spina bifida mit Hydrozephalus |
| Q05.5 | Zervikale Spina bifida ohne Hydrozephalus |
| Q05.6 | Thorakale Spina bifida ohne Hydrozephalus |
| Q05.7 | Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus |
| Q05.8 | Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus |
| Q07.0 | Arnold-Chiari-Syndrom |
| Q20.0 | Truncus arteriosus communis |
| Q20.1 | Rechter Doppelausstromventrikel [Double outlet right ventricle] |
| Q20.2 | Linker Doppelausstromventrikel [Double outlet left ventricle] |
| Q20.3 | Diskordante ventrikuloarterielle Verbindung |
| Q20.4 | Doppeleinströmventrikel [Double inlet ventricle] |
| Q20.5 | Diskordante atrioventrikuläre Verbindung |
| Q20.6 | Vorhofisomerismus |
| Q20.8 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzhöhlen und verbindender Strukturen |
| Q21.0 | Ventrikelseptumdefekt |
| Q21.2 | Defekt des Vorhof- und Kammerseptums |
| Q21.3 | Fallot-Tetralogie |
| Q21.4 | Aortapulmonaler Septumdefekt |
| Q21.80 | Fallot-Pentalogie |
| Q21.88 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzsepten |
| Q22.0 | Pulmonalklappenatresie |
| Q22.1 | Angeborene Pulmonalklappenstenose |
| Q22.2 | Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz |
| Q22.3 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe |
| Q22.4 | Angeborene Trikuspidalklappenstenose |
| Q22.5 | Ebstein-Anomalie |
| Q22.6 | Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom |
| Q22.8 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe |
| Q23.0 | Angeborene Aortenklappenstenose |
| Q23.1 | Angeborene Aortenklappeninsuffizienz |
| Q23.2 | Angeborene Mitralklappenstenose |
| Q23.3 | Angeborene Mitralklappeninsuffizienz |
| Q23.4 | Hypoplastisches Linksherzsyndrom |
| Q23.8 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe |
| Q24.0 | Dextrokardie |
| Q24.1 | Lävokardie |
| Q24.2 | Cor triatriatum |
| Q24.3 | Infundibuläre Pulmonalstenose |
| Q24.4 | Angeborene subvalvuläre Aortenstenose |
| Q24.5 | Fehlbildung der Koronargefäße |
| Q24.6 | Angeborener Herzblock |
| Q24.8 | Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Herzens |
| Q25.0 | Offener Ductus arteriosus |
| Q25.1 | Koarktation der Aorta |
| Q25.2 | Atresie der Aorta |
| Q25.3 | Stenose der Aorta (angeboren) |
| Q25.4 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorta |
| Q25.5 | Atresie der A. pulmonalis |
| Q25.6 | Stenose der A. pulmonalis (angeboren) |
| Q25.7 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der A. pulmonalis |
| Q26.0 | Angeborene Stenose der V. cava |
| Q26.1 | Persistenz der linken V. cava superior |
| Q26.2 | Totale Fehleinmündung der Lungenvenen |
| Q26.3 | Partielle Fehleinmündung der Lungenvenen |
| Q26.4 | Fehleinmündung der Lungenvenen, nicht näher bezeichnet |
| Q26.5 | Fehleinmündung der Pfortader |
| Q26.6 | Fistel zwischen V. portae und A. hepatica (angeboren) |
| Q26.8 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der großen Venen |

| | |
|--------|--|
| Q35.1 | Spalte des harten Gaumens |
| Q35.3 | Spalte des weichen Gaumens |
| Q35.5 | Spalte des harten und des weichen Gaumens |
| Q37.0 | Spalte des harten Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte |
| Q37.1 | Spalte des harten Gaumens mit einseitiger Lippenspalte |
| Q37.2 | Spalte des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte |
| Q37.3 | Spalte des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte |
| Q37.4 | Spalte des harten und des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte |
| Q37.5 | Spalte des harten und des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte |
| Q37.8 | Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit beidseitiger Lippenspalte |
| Q39.0 | Ösophagusatresie ohne Fistel |
| Q39.1 | Ösophagusatresie mit Ösophagotrachealfistel |
| Q39.2 | Angeborene Ösophagotrachealfistel ohne Atresie |
| Q39.3 | Angeborene Ösophagusstenose und -striktur |
| Q39.4 | Angeborene Ösophagusmembran |
| Q39.5 | Angeborene Dilatation des Ösophagus |
| Q40.0 | Angeborene hypertrophische Pylorusstenose |
| Q40.1 | Angeborene Hiatushernie |
| Q40.2 | Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Magens |
| Q40.3 | Angeborene Fehlbildung des Magens, nicht näher bezeichnet |
| Q40.8 | Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des oberen Verdauungstraktes |
| Q40.9 | Angeborene Fehlbildung des oberen Verdauungstraktes, nicht näher bezeichnet |
| Q41.0 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Duodenum |
| Q41.1 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Jejunums |
| Q41.2 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Ileums |
| Q41.8 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose sonstiger näher bezeichneter Teile des Dünndarmes |
| Q41.9 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Dünndarmes, Teil nicht näher bezeichnet |
| Q42.0 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Rektums mit Fistel |
| Q42.1 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Rektums ohne Fistel |
| Q42.2 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Anus mit Fistel |
| Q42.3 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Anus ohne Fistel |
| Q42.8 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose sonstiger Teile des Dickdarmes |
| Q42.9 | Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Dickdarmes, Teil nicht näher bezeichnet |
| Q43.1 | Hirschsprung-Krankheit |
| Q43.2 | Sonstige angeborene Funktionsstörungen des Kolons |
| Q43.3 | Angeborene Fehlbildungen, die die Darmfixation betreffen |
| Q43.40 | Duplikatur des Dünndarmes |
| Q43.41 | Duplikatur des Kolons |
| Q43.42 | Duplikatur des Rektums |
| Q43.49 | Duplikatur des Darmes, nicht näher bezeichnet |
| Q43.5 | Ektopia ani |
| Q43.6 | Angeborene Fistel des Rektums und des Anus |
| Q43.7 | Kloakenpersistenz |
| Q43.8 | Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Darmes |
| Q43.9 | Angeborene Fehlbildung des Darmes, nicht näher bezeichnet |
| Q44.0 | Agenesie, Aplasie und Hypoplasie der Gallenblase |
| Q44.1 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der Gallenblase |
| Q44.2 | Atresie der Gallengänge |
| Q44.3 | Angeborene Stenose und Striktur der Gallengänge |
| Q44.4 | Choledochuszyste |
| Q44.5 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der Gallengänge |
| Q44.6 | Zystische Leberkrankheit [Zystenleber] |
| Q44.7 | Sonstige angeborene Fehlbildungen der Leber |
| Q45.0 | Agenesie, Aplasie und Hypoplasie des Pankreas |
| Q45.1 | Pancreas anulare |
| Q45.2 | Angeborene Pankreaszyste |
| Q45.3 | Sonstige angeborene Fehlbildungen des Pankreas und des Ductus pancreaticus |
| Q45.8 | Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Verdauungssystems |
| Q65.0 | Angeborene Luxation des Hüftgelenkes, einseitig |
| Q65.1 | Angeborene Luxation des Hüftgelenkes, beidseitig |
| Q66.0 | Pes equinovarus congenitus |
| Q65.2 | Angeborene Luxation des Hüftgelenkes, nicht näher bezeichnet |
| Q74.3 | Arthrogryposis multiplex congenita |
| Q75.0 | Kraniosynostose |
| Q75.1 | Dysostosis craniofacialis |
| Q75.4 | Dysostosis mandibulofacialis |
| Q75.5 | Okulo-mandibulo-faziales Syndrom |
| Q76.1 | Klippel-Feil-Syndrom |
| Q76.3 | Angeborene Skoliose durch angeborene Knochenfehlbildung |
| Q77.0 | Achondrogenesie |
| Q77.1 | Thanatophore Dysplasie |
| Q77.2 | Kurzripp-Polydaktylie-Syndrome |
| Q77.3 | Chondrodysplasia-punctata-Syndrome |
| Q77.4 | Achondroplasie |
| Q77.5 | Diastrophische Dysplasie |
| Q77.6 | Chondroektodermale Dysplasie |
| Q77.7 | Dysplasia spondyloepiphysaria |
| Q77.8 | Sonstige Osteochondrodysplasien mit Wachstumsstörungen der Röhrenknochen und der Wirbelsäule |
| Q78.0 | Osteogenesis imperfecta |
| Q78.1 | Polyostotische fibröse Dysplasie [Jaffé-Lichtenstein-Syndrom] |
| Q78.2 | Marmorknochenkrankheit |
| Q78.3 | Progrediente diaphysäre Dysplasie |
| Q78.4 | Enchondromatose |
| Q78.5 | Metaphysäre Dysplasie |
| Q78.6 | Angeborene multiple Exostosen |
| Q78.8 | Sonstige näher bezeichnete Osteochondrodysplasien |
| Q79.0 | Angeborene Zwerchfellhernie |
| Q79.2 | Exomphalus |
| Q79.3 | Gastroschisis |
| Q79.4 | Bauchdeckenaplasie-Syndrom |
| Q80.0 | Ichthyosis vulgaris |
| Q80.1 | X-chromosomal-rezessive Ichthyosis |
| Q80.2 | Lamelläre Ichthyosis |
| Q80.3 | Bullöse kongenitale ichthyosiforme Erythrodermie |
| Q80.4 | Ichthyosis congenita gravis [Harlekinfetus] |
| Q80.8 | Sonstige Ichthyosis congenita |

| | |
|--------|---|
| Q81.0 | Epidermolysis bullosa simplex |
| Q81.1 | Epidermolysis bullosa atrophicans gravis |
| Q81.2 | Epidermolysis bullosa dystrophica |
| Q81.8 | Sonstige Epidermolysis bullosa |
| Q82.1 | Xeroderma pigmentosum |
| Q82.4 | Ektodermale Dysplasie (anhidrotisch) |
| Q85.0 | Neurofibromatose (nicht bösartig) |
| Q85.1 | Tuberöse (Hirn-) Sklerose |
| Q85.8 | Sonstige Phakomatosen, anderenorts nicht klassifiziert |
| Q86.0 | Alkohol-Embryopathie (mit Dysmorphien) |
| Q87.0 | Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes |
| Q87.1 | Angeborene Fehlbildungssyndrome, die vorwiegend mit Kleinwuchs einhergehen |
| Q87.2 | Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung der Extremitäten |
| Q87.3 | Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vermehrtem Gewebewachstum im frühen Kindesalter |
| Q87.4 | Marfan-Syndrom |
| Q87.5 | Sonstige angeborene Fehlbildungssyndrome mit sonstigen Skelettveränderungen |
| Q87.8 | Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungssyndrome, anderenorts nicht klassifiziert |
| Q90.0 | Trisomie 21, meiotische Non-disjunction |
| Q90.1 | Trisomie 21, Mosaik (mitotische Non-disjunction) |
| Q90.2 | Trisomie 21, Translokation |
| Q91.0 | Trisomie 18, meiotische Non-disjunction |
| Q91.1 | Trisomie 18, Mosaik (mitotische Non-disjunction) |
| Q91.2 | Trisomie 18, Translokation |
| Q91.3 | Edwards-Syndrom, nicht näher bezeichnet |
| Q91.4 | Trisomie 13, meiotische Non-disjunction |
| Q91.5 | Trisomie 13, Mosaik (mitotische Non-disjunction) |
| Q91.6 | Trisomie 13, Translokation |
| Q91.7 | Patau-Syndrom, nicht näher bezeichnet |
| Q92.0 | Vollständige Trisomie, meiotische Non-disjunction |
| Q92.1 | Vollständige Trisomie, Mosaik (mitotische Non-disjunction) |
| Q92.2 | Partielle Trisomie, Majorform |
| Q92.3 | Partielle Trisomie, Minorform |
| Q92.4 | Chromosomenduplikationen, die nur in der Prometaphase sichtbar werden |
| Q92.5 | Chromosomenduplikationen mit sonstigen komplexen Rearrangements |
| Q92.6 | Überzählige Marker-Chromosomen |
| Q92.7 | Triploidie und Polyploidie |
| Q92.8 | Sonstige näher bezeichnete Trisomien und partielle Trisomien der Autosomen |
| Q92.9 | Trisomie und partielle Trisomie der Autosomen, nicht näher bezeichnet |
| Q93.0 | Vollständige Monosomie, meiotische Non-disjunction |
| Q93.1 | Vollständige Monosomie, Mosaik (mitotische Non-disjunction) |
| Q93.2 | Ringchromosomen und dizentrische Chromosomen |
| Q93.3 | Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 4 |
| Q93.4 | Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5 |
| Q93.5 | Sonstige Deletionen eines Chromosomenteils |
| Q93.6 | Deletionen, die nur in der Prometaphase sichtbar werden |
| Q93.7 | Deletionen mit sonstigen komplexen Rearrangements |
| Q93.8 | Sonstige Deletionen der Autosomen |
| Q95.2 | Balanciertes Rearrangement der Autosomen beim abnormen Individuum |
| Q95.3 | Balanciertes Rearrangement zwischen Gonosomen und Autosomen beim abnormen Individuum |
| S73.00 | Luxation der Hüfte: Nicht näher bezeichnet |
| S73.01 | Luxation der Hüfte: Nach posterior |
| S73.02 | Luxation der Hüfte: Nach anterior |
| S73.08 | Luxation der Hüfte: Sonstige |
| Q99.2 | Fragiles X-Chromosom |
| Z94.0 | Zustand nach Nierentransplantation |
| Z94.1 | Zustand nach Herztransplantation |
| Z94.2 | Zustand nach Lungentransplantation |
| Z94.3 | Zustand nach Herz-Lungen-Transplantation |
| Z94.4 | Zustand nach Lebertransplantation |
| Z94.5 | Zustand nach Hauttransplantation |
| Z94.6 | Zustand nach Knochentransplantation |
| Z94.7 | Zustand nach Keratoplastik |
| Z94.80 | Zustand nach hämatopoetischer Stammzelltransplantation ohne gegenwärtige Immunsuppression |
| Z94.81 | Zustand nach hämatopoetischer Stammzelltransplantation mit gegenwärtiger Immunsuppression |
| Z94.88 | Zustand nach sonstiger Organ- oder Gewebetransplantation |

* nur abrechenbar über 97 Perzentile

**nur abrechenbar ab einer Altersgrenze über 14 Jahren