

AOK-Facharztprogramm / Bosch BKK-Facharztprogramm Neurologie, Psychiatrie, Psychosomatik und Psychotherapie, Anlage 12_Anhang 2											
Diagnosen		Neurologie									
ICD-Kode1	ICD-Klartext	NP2a1_a2_Zerebrovaskuläre Krankheiten	NP2b1_b2_Multiple Sklerose NE2A bis NE2D	NP2c1_e2_Epilepsie	NP2d1_d2_Parkinson und Extrapyramidale Syndrome, NE3/NA3, NE4/NA4	NP2e1_e2_Demenz	NP2f1_f2_Polyneuropathie	NP2g1_g2_Erkrankungen und Verletzungen des Rückenmarks, NE4/NA4	NBG1_Beratungsgespräch Long-, Post-COVID	Botox-Therapie	NE1 bzw. NA1 Liquorpunktion
A17.0	Tuberkulöse Meningitis										X
A17.8	Sonstige Tuberkulose des Nervensystems										X
A32.1	Meningitis und Meningoenzephalitis durch Listerien										X
A51.4	Sonstige sekundäre Syphilis										X
A52.1	Floride Neurosyphilis										X
A52.2	Asymptomatische Neurosyphilis										X
A52.3	Neurosyphilis, nicht näher bezeichnet										X
A69.2	Lyme-Krankheit										X
A81.0	Creutzfeldt-Jakob-Krankheit										X
B00.3	Meningitis durch Herpesviren										X
B00.4	Enzephalitis durch Herpesviren										X
B01.0	Varizellen-Meningitis										X
B01.1	Varizellen-Enzephalitis										X
B02.0	Zoster-Enzephalitis (G05.1*)										X
B02.1	Zoster-Meningitis (G02.0*)										X
B02.2	Zoster mit Beteiligung anderer Abschnitte des Nervensystems (Ergänzung Dr. Dennig am 26.04.. noch durch AOK zu prüfen)										X
B05.0	Masern, kompliziert durch Enzephalitis										X
B05.1	Masern, kompliziert durch Meningitis										X
B06.0	Röteln mit neurologischen Komplikationen										X
B22	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten infolge HIV-Krankheit										X
C70.0	Bösartige Neubildung der Meningen: Hirnhäute				X						
C70.1	Bösartige Neubildung der Meningen: Rückenmarkshäute				X						
C70.9	Meningen, nicht näher bezeichnet				X						
C71.0	Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel				X						
C71.1	Bösartige Neubildung: Frontallappen				X						
C71.2	Bösartige Neubildung: Temporallappen				X						
C71.3	Bösartige Neubildung: Parietallappen				X						
C71.4	Bösartige Neubildung: Okzipitallappen				X						
C71.5	Bösartige Neubildung: Hirnventrikel				X						
C71.6	Bösartige Neubildung: Zerebellum				X						
C71.7	Bösartige Neubildung: Hirnstamm				X						
C71.8	Bösartige Neubildung: Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend				X						
C71.9	Bösartige Neubildung: Gehirn, nicht näher bezeichnet				X						
C72.0	Bösartige Neubildung des Rückenmarkes				X						
C72.1	Bösartige Neubildung: Cauda equina				X						
C72.2	Bösartige Neubildung: Nn. olfactorii [I. Hirnnerv]				X						
C72.3	Bösartige Neubildung: N. opticus [II. Hirnnerv]				X						
C72.4	Bösartige Neubildung: N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv]				X						
C72.5	Bösartige Neubildung: Sonstige und nicht näher bezeichnete Hirnnerven				X						
C72.8	Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems: Gehirn und andere Teile des Zentralnervensystems, mehrere Teilbereiche überlappend				X						X
C72.9	Bösartige Neubildung: Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet				X						
C79.3	Sekundäre bösartige Neubildung des Gehirns und der Hirnhäute										X
F00.0	Demenz bei Alzheimer-Krankheit, mit frühem Beginn (Typ 2)					X					X
F00.1	Demenz bei Alzheimer-Krankheit, mit spätem Beginn (Typ 1)					X					X
F00.2	Demenz bei Alzheimer-Krankheit, atypische oder gemischte Form					X					X
F00.9	Demenz bei Alzheimer-Krankheit, nicht näher bezeichnet					X					
F01.0	Vaskuläre Demenz mit akutem Beginn					X					X
F01.1	Multiinfarkt-Demenz					X					X





**AOK-Facharztprogramm / Bosch BKK-Facharztprogramm Neurologie, Psychiatrie, Psychosomatik und Psychotherapie, Anlage 12\_Anhang 2**

Diagnosen		Neurologie									
ICD-Kode1	ICD-Klartext	NP2a1_a2_Zerebrovaskuläre Krankheiten	NP2b1_b2_Multiple Sklerose NE2A bis NE2D	NP2c1_e2_Epilepsie	NP2d1_d2_Parkinson und Extrapyramidale Syndrome, NE3/NA3, NE4/NA4	NP2e1_e2_Demenz	NP2f1_f2_Polyneuropathie	NP2g1_g2_Erkrankungen und Verletzungen des Rückenmarks, NE4/NA4	NBG1_Beratungsgespräch Long-, Post-COVID	Botox-Therapie	NE1 bzw. NA1 Liquorpunktion
G03.1	Chronische Meningitis										X
G03.2	Benigne rezidivierende Meningitis [Mollaret-Meningitis]										X
G03.8	Meningitis durch sonstige näher bezeichnete Ursachen										X
G03.9	Meningitis, nicht näher bezeichnet										
G04.0	Akute disseminierte Enzephalitis										X
G04.1	Tropische spastische Paraplegie										X
G04.2	Bakterielle Meningoenzephalitis und Meningomyelitis, anderenorts nicht klassifiziert										X
G04.8	Sonstige Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis										X
G04.9	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis, nicht näher bezeichnet										
G05.0	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten										X
G05.1	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten										X
G05.2	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten										X
G05.8	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten										X
G06.0	Intrakranieller Abszess und intrakranielles Granulom										X
G06.1	Intraspinaler Abszess und intraspinale Granulome										X
G06.2	Extraduraler und subduraler Abszess, nicht näher bezeichnet										X
G07	Intrakranielle und intraspinale Abszesse und Granulome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten										X
G08	Intrakranielle und intraspinale Phlebitis und Thrombophlebitis										X
G09	Folgen entzündlicher Krankheiten des Zentralnervensystems										X
G10	Chorea Huntington				X						
G11.0	Angeborene nichtprogressive Ataxie							X			
G11.1	Früh beginnende zerebellare Ataxie							X			
G11.2	Spät beginnende zerebellare Ataxie							X			
G11.3	Zerebellare Ataxie mit defektem DNA-Reparatursystem							X			
G11.4	Hereditäre spastische Paraplegie							X			
G11.8	Sonstige hereditäre Ataxien							X			
G11.9	Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet										
G12.0	Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig-Hoffmann]							X			
G12.1	Sonstige vererbte spinale Muskelatrophie							X			
G12.2	Motoneuron-Krankheit							X			
G12.8	Sonstige spinale Muskelatrophien und verwandte Syndrome							X			
G12.9	Spinale Muskelatrophie, nicht näher bezeichnet										
G13.0	Paraneoplastische Neuromyopathie und Neuropathie							X			
G13.1	Sonstige Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei Neubildungen							X			X
G13.2	Systematrophie, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei Myxödem							X			
G13.8	Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten							X			X
G14	Postpolio-Syndrom							X			X
G20.00	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfuktuation				X						
G20.01	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfuktuation				X						
G20.10	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfuktuation				X						
G20.11	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfuktuation				X						
G20.20	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfuktuation				X						
G20.21	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfuktuation				X						











AOK-Facharztprogramm / Bosch BKK-Facharztprogramm Neurologie, Psychiatrie, Psychosomatik und Psychotherapie, Anlage 12_Anhang 2		Neurologie									
Diagnosen		NP2a1_a2_Zerebrovaskuläre Krankheiten	NP2b1_b2_Multiple Sklerose NE2A bis NE2D	NP2c1_e2_Epilepsie	NP2d1_d2_Parkinson und Extrapyramidale Syndrome, NE3/NA3, NE4/NA4	NP2e1_e2_Demenz	NP2f1_f2_Polyneuropathie	NP2g1_g2_Erkrankungen und Verletzungen des Rückenmarks, NE4/NA4	NBG1_Beratungsgespräch Long-, Post-COVID	Botox-Therapie	NE1 bzw. NA1 Liquorpunktion
ICD-Kode1	ICD-Klartext										
G56.8	Sonstige Mononeuropathien der oberen Extremität										
G56.9	Mononeuropathie der oberen Extremität, nicht näher bezeichnet										
G57.0	Läsion des N. ischiadicus										
G57.1	Meralgia paraesthetica										
G57.2	Läsion des N. femoralis										
G57.3	Läsion des N. fibularis (peroneus) communis										
G57.4	Läsion des N. tibialis										
G57.5	Tarsaltunnel-Syndrom										
G57.6	Läsion des N. plantaris										
G57.8	Sonstige Mononeuropathien der unteren Extremität										
G57.9	Mononeuropathie der unteren Extremität, nicht näher bezeichnet										
G58.0	Interkostalneuropathie										
G58.7	Mononeuritis multiplex						X				
G58.8	Sonstige näher bezeichnete Mononeuropathien										
G58.9	Mononeuropathie, nicht näher bezeichnet										
G59.0	Diabetische Mononeuropathie						X				
G59.8	Sonstige Mononeuropathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten						X				
G60.0	Hereditäre sensomotorische Neuropathie						X				
G60.1	Refsum-Krankheit						X				
G60.2	Neuropathie in Verbindung mit hereditärer Ataxie						X				
G60.3	Idiopathische progressive Neuropathie						X				
G60.8	Sonstige hereditäre und idiopathische Neuropathien						X				
G60.9	Hereditäre und idiopathische Neuropathie, nicht näher bezeichnet										
G61.0	Guillain-Barré-Syndrom						X				X
G61.1	Serumpolyneuropathie						X				X
G61.8	Sonstige Polyneuritiden						X				X
G61.9	Polyneuritis, nicht näher bezeichnet										
G62.0	Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie						X				
G62.1	Alkohol-Polyneuropathie						X				
G62.2	Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien						X				
G62.80	Critical-illness-Polyneuropathie						X				
G62.88	Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien						X				
G62.9	Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet										
G63.0	Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten						X				
G63.1	Polyneuropathie bei Neubildungen						X				
G63.2	Diabetische Polyneuropathie						X				
G63.3	Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten						X				
G63.4	Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen						X				
G63.5	Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes						X				
G63.6	Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems						X				
G63.8	Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten						X				
G64	Sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems										
G70.0	Myasthenia gravis		X								
G70.1	Toxische neuromuskuläre Krankheiten		X								
G70.2	Angeborene oder entwicklungsbedingte Myasthenie		X								
G70.8	Sonstige näher bezeichnete neuromuskuläre Krankheiten		X								
G70.9	Neuromuskuläre Krankheit, nicht näher bezeichnet										
G71.0	Muskeldystrophie							X			
G71.1	Myotone Syndrome						X				

AOK-Facharztprogramm / Bosch BKK-Facharztprogramm Neurologie, Psychiatrie, Psychosomatik und Psychotherapie, Anlage 12_Anhang 2											
Diagnosen		Neurologie									
ICD-Kode1	ICD-Klartext	NP2a1_a2_Zerebrovaskuläre Krankheiten	NP2b1_b2_Multiple Sklerose NE2A bis NE2D	NP2c1_e2_Epilepsie	NP2d1_d2_Parkinson und Extrapyramidale Syndrome, NE3/NA3, NE4/NA4	NP2e1_e2_Demenz	NP2f1_f2_Polyneuropathie	NP2g1_g2_Erkrankungen und Verletzungen des Rückenmarks, NE4/NA4	NBG1_Beratungsgespräch Long-, Post-COVID	Botox-Therapie	NE1 bzw. NA1 Liquorpunktion
G71.2	Angeborene Myopathien						X				
G71.3	Mitochondriale Myopathie, anderenorts nicht klassifiziert						X				
G71.8	Sonstige primäre Myopathien						X				
G71.9	Primäre Myopathie, nicht näher bezeichnet										
G72.0	Arzneimittelinduzierte Myopathie						X				
G72.1	Alkoholmyopathie						X				
G72.2	Myopathie durch sonstige toxische Agenzien						X				
G72.3	Periodische Lähmung						X				
G72.4	Entzündliche Myopathie, anderenorts nicht klassifiziert						X				
G72.80	Critical-illness-Myopathie						X				
G72.88	Sonstige näher bezeichnete Myopathien						X				
G72.9	Myopathie, nicht näher bezeichnet										
G73.0	Myastheniesyndrome bei endokrinen Krankheiten		X								
G73.1	Lambert-Eaton-Syndrom		X								
G73.2	Sonstige Myastheniesyndrome bei Neubildungen		X								
G73.3	Myastheniesyndrome bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten		X								
G73.4	Myopathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten						X				
G73.5	Myopathie bei endokrinen Krankheiten						X				
G73.6	Myopathie bei Stoffwechselkrankheiten						X				
G73.7	Myopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten						X				
G80.0	Spastische tetraplegische Zerebralparese							X		X	
G80.1	Spastische diplegische Zerebralparese							X		X	
G80.2	Infantile hemiplegische Zerebralparese							X			
G80.3	Dyskinetische Zerebralparese							X			
G80.4	Ataktische Zerebralparese							X			
G80.8	Sonstige infantile Zerebralparese							X			
G80.9	Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet										
G81.0	Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie							X			
G81.1	Spastische Hemiparese und Hemiplegie							X		X	
G81.9	Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet										
G82.00	Schlaffe Paraparese und Paraplegie: Akute komplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese										
G82.01	Schlaffe Paraparese und Paraplegie: Akute inkomplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese										
G82.02	Schlaffe Paraparese und Paraplegie: Chronische komplette Querschnittlähmung							X			
G82.03	Schlaffe Paraparese und Paraplegie: Chronische inkomplette Querschnittlähmung							X			
G82.09	Schlaffe Paraparese und Paraplegie: Nicht näher bezeichnet										
G82.10	Spastische Paraparese und Paraplegie: Akute komplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese										X
G82.11	Spastische Paraparese und Paraplegie: Akute inkomplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese										X
G82.12	Spastische Paraparese und Paraplegie: Chronische komplette Querschnittlähmung							X			X
G82.13	Spastische Paraparese und Paraplegie: Chronische inkomplette Querschnittlähmung							X			X
G82.19	Spastische Paraparese und Paraplegie: Nicht näher bezeichnet										X
G82.20	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet: Akute komplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese										
G82.21	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet: Akute inkomplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese										
G82.22	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet: Chronische komplette Querschnittlähmung							X			









AOK-Facharztprogramm / Bosch BKK-Facharztprogramm Neurologie, Psychiatrie, Psychosomatik und Psychotherapie, Anlage 12_Anhang 2		Neurologie									
Diagnosen		NP2a1_a2_Zerebrovaskuläre Krankheiten	NP2b1_b2_Multiple Sklerose NE2A bis NE2D	NP2c1_e2_Epilepsie	NP2d1_d2_Parkinson und Extrapyramidale Syndrome, NE3/NA3, NE4/NA4	NP2e1_e2_Demenz	NP2f1_f2_Polyneuropathie	NP2g1_g2_Erkrankungen und Verletzungen des Rückenmarks, NE4/NA4	NBG1_Beratungsgespräch Long-, Post-COVID	Botox-Therapie	NE1 bzw. NA1 Liquorpunktion
ICD-Kode1	ICD-Klartext										
Q04.0	Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum	x									
Q04.1	Arrhinenzephalie										
Q04.2	Holoprosenzephalie-Syndrom										
Q04.3	Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns										
Q04.4	Septooptische Dysplasie										
Q04.5	Megalenzephalie										
Q04.6	Angeborene Gehirnzysten	x									
Q04.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gehirns										
Q04.9	Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet										
Q05.0	Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus	x									
Q05.1	Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus	x									
Q05.2	Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus	x									
Q05.3	Sakrale Spina bifida mit Hydrozephalus	x									
Q05.4	Nicht näher bezeichnete Spina bifida mit Hydrozephalus	x									
Q05.5	Zervikale Spina bifida ohne Hydrozephalus	x									
Q05.6	Thorakale Spina bifida ohne Hydrozephalus	x									
Q05.7	Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus	x									
Q05.8	Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus	x									
Q06.1	Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarks										
Q06.2	Diastematomyelie										
Q06.3	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina										
Q06.4	Hydromyelie										
Q06.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarks										
Q07.0	Arnold-Chiari-Syndrom	x									
Q07.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Nervensystems	x									
U09.9	Post-COVID-19-Zustand, nicht näher bezeichnet (U09.9!)								x		