Amtliche Bekanntmachungen

nachweist, dass er im Abrechnungsquartal die Qualifikationsgenehmigung nach §§ 135 Abs. 2, 137
 SGB V besitzt oder eine Zusatzbezeichnung führt.

Abweichend vom 1. Spiegelstrich gilt für Ärzte der Arztgruppen, die gemäß Anlage 1 zu diesem HVM dem hausärztlichen Versorgungsbereich angehören, die Erbringung einer Leistung des entsprechenden QZV im aktuellen Abrechnungsquartal als maßgebend für die Zuteilung des jeweiligen QZV.

Sofern für Ärzte des fachärztlichen Versorgungsbereichs die Genehmigung nach Ablauf des Vorjahresquartals und vor Beginn des aktuellen Abrechnungsquartals erteilt wird, kann das entsprechende QZV zuerkannt werden bis ein jeweiliges Vorjahresquartal für die Mitteilung zugrunde gelegt werden kann. Sofern besondere Hinderungsgründe der Erbringung mindestens einer Leistung des Leistungskatalogs des entsprechenden QZV im Vorjahresquartal – ausschließlich in diesem einen Quartal – nachweisbar entgegengestanden haben, können diese ggf. berücksichtigt werden.

Die Höhe des QZV eines Arztes einer der in Anlage 1 zu diesem HVM benannten Arztgruppen ergibt sich aus der Multiplikation des quartalsweise gültigen arztgruppenspezifischen kalkulatorischen QZV-Fallwertes und der QZV-Fallzahl des Arztes.

Dabei entspricht die QZV-Fallzahl eines Arztes der Arztgruppen, die gemäß Anlage 1 zu diesem HVM dem fachärztlichen Versorgungsbereich angehören, grundsätzlich der gemäß Absatz 1b) zur Berechnung des RLV verwendeten RLV-Fallzahl.

Für Ärzte der Arztgruppen, die gemäß Anlage 1 zu diesem HVM dem hausärztlichen Versorgungsbereich angehören, sowie für die Fachärzte für Diagnostische Radiologie, Nuklearmedizin, Nervenheilkunde, Neurologie, Psychiatrie und Psychotherapie, Phoniatrie und Pädaudiologie, Innere Medizin mit (Versorgungs-) Schwerpunkt Pneumologie und Orthopädie wird bei der Berechnung der arzt- und praxisbezogenen QZV auf den Leistungsfall abgestellt. Gleiches gilt bei den QZV Phlebologie sowie Sonographie III für die Fachärzte für Haut- und Geschlechtskrankheiten sowie für die Fachärzte für Chirurgie, Kinderchirurgie, Plastische Chirurgie, Herz- und Neurochirurgie und Gefäßchirurgie, den QZV für die Zusatzpauschale für Beobachtung nach diagnostischer bzw. nach therapeutischer Koronarangiografie sowie Duplex-Sonographie (GOP 01520 bzw. 01521 sowie 33070, 33072, 33073, 33075 und 33076 EBM) für die Fachärzte für Innere Medizin mit (Versorgungs-) Schwerpunkt Kardiologie und dem QZV für Teilradiologie für die Fachärzte für Chirurgie, Kinderchirurgie, Plastische Chirurgie, Herz- und Neurochirurgie und Gefäßchirurgie. Die QZV-Leistungsfälle ermitteln sich für die Ärzte der Arztgruppen, die gemäß Anlage 1 zu diesem HVM dem hausärztlichen Versorgungsbereich angehören, auf Basis des aktuellen Quartals und für Ärzte der Arztgruppen, die gemäß Anlage 1 zu diesem HVM dem fachärztlichen Versorgungsbereich angehören, auf Basis des Vorjahresquartals.

Dabei werden die Leistungsfälle des angestellten Arztes i.S.d. § 101 Abs. 1 Nr. 5 SGB V denen des anstellenden Arztes zugerechnet; gleiches gilt für die Jobsharing-Ärzte i.S.d. § 101 Abs. 1 Nr. 4 SGB V.

Im Falle einer Fallzahl- bzw. Mengenentwicklung bei Leistungen des hausärztlichen Grundbetrages oder bei Leistungen, die sich nach § 7 Abs. 3) auf den Über-/Unterschuss im Vergütungsvolumen des hausärztlichen Grundbetrages auswirken, kann der Fall eintreten, dass sich die kalkulatorischen QZV-Fallwerte für Arztgruppen, die gemäß Anlage 1 zu diesem HVM dem hausärztlichen Versorgungsbereich angehören, nach Multiplikation mit den in Ansatz gebrachten Fallzahlen des aktuellen Quartals gegenüber dem dafür zur Verfügung stehenden arztgruppenspezifischen QZV-Verteilungsvolumen (rechnerisch) als zu hoch erweisen. In diesem Fall müssen diese QZV-Fallwerte arztgruppenbezogen gesenkt werden. Diese rechnerischen QZV-Fallwerte können jedoch die kalkulatorischen QZV-Fallwerte um maximal 15% unterschreiten.

Bei der Ermittlung des QZV wird betreffend der Zuordnung des arztgruppenspezifischen Fallwertes für Ärzte, die mit mehreren Fachgebieten zugelassen sind, auf den Schwerpunkt der Tätigkeit gemessen am Gesamtleistungsbedarf der jeweils zuletzt abgerechneten vier aufeinander folgenden Quartale abgestellt.

Die Anwendung des Kooperationszuschlages erfolgt nicht auf die QZV."

Anlage zum Gesamtvertrag

Vertrag zur Weiterentwicklung der Strukturen für Patienten mit erhöhtem Versorgungsbedarf (Betreuungsstrukturvertrag)

zwischen

dem BKK-Landesverband NORDWEST handelnd für die beigetretenen Betriebskrankenkassen – nachfolgend BKK LV NW genannt –

und

der Kassenärztlichen Vereinigung Nordrhein

vertreten durch den Vorstand

- nachfolgend KV Nordrhein genannt -

Inhaltsverzeichnis

Präambel

§ 1	Ziele
§ 2	Geltungsbereich
§ 2a	Teilnehmende Betriebskrankenkassen
§ 3	Umsetzung der Ziele
§ 4	Leistungsvergütung
§ 5	Rechnungslegung
§ 6	Begleitung des Vertrages
§ 7	Datenschutz
§ 8	Inkrafttreten, Kündigung
§ 9	Salvatorische Klausel

Anlagenverzeichnis

Anlage 1a	(Variante 1)
Anlage 1b	Übersicht der Indikationsgruppen/Diagnosen –
Anlage 1c	(Variante 2) Übersicht der Indikationsgruppen/Diagnosen –
rintage 10	(Variante 3)
Anlage 1d	Übersicht der Indikationsgruppen/Diagnosen –
	(Variante 4)
Anlage 2	Leistungsvergütung für die Betreuung von
	Patienten mit erhöhtem Behandlungsbedarf
Anlage 3	Leistungsvergütung für Haus- und Pflegeheim-
	besuche
Anlage 4	Teilnahmeerklärung für Betriebskrankenkassen

Anmerkung:

Soweit in diesem Vertrag personenbezogene Bezeichnungen im Maskulin stehen, wird diese Form verallgemeinernd verwendet und bezieht sich auf beide Geschlechter.

Präambel

Die Vertragspartner streben die Stärkung der vertragsärztlichen Versorgung im Bezirk der KV Nordrhein im haus- und fachärztlichen sowie psychotherapeutischen Bereich an. Vor dem Hintergrund der stetig steigenden Herausforderung in der medizinischen Versorgung der Bevölkerung in Nordrhein wird der nachfolgende Vertrag zwischen dem BKK LV NW und der KV Nordrhein geschlossen. Ziel ist es hierbei, insbesondere dem besonderen Betreuungsaufwand für Patienten mit schwierigen und langwierigen Erkrankungen Rechnung zu tragen. Mit diesem Vertrag kommen die Vertragspartner ihrer gesetzlichen Verpflichtung und Verantwortung für die Gewährleistung der Qualität und Wirtschaftlichkeit der vertragsärztlichen Versorgung und nicht zuletzt auch ihrer sozialen Verantwortung nach unterstützen nachhaltig die Stabilisierung der vertragsärztlichen Versorgung in der Region Nordrhein.

§ 1 Ziele

- (1) In Behandlung befindliche Patienten mit besonderen oder schwierigen und langwierigen Krankheiten (Anlage 1a bis 1d) benötigen eine erhöhte Beratungs- und Behandlungsintensität. Zur Optimierung der Versorgung dieser Patienten soll zunächst die Rolle der haus- und fachärztlichen Grundversorgung im Versorgungsmanagement gestärkt werden.
- (2) Die Vertragspartner werden regelmäßig überprüfen, inwieweit die in den Anlagen 1a bis 1d aufgeführten Indikationsgruppen geeignet sind, den tatsächlichen Behandlungsbedarf in der Versorgung abzubilden. Soweit ein Anpassungsbedarf, insbesondere aufgrund von Änderungen der amtlichen Klassifikation zur Verschlüsselung von Diagnosen in der ambulanten und stationären Versorgung (ICD-10-GM) durch das DIMDI besteht, werden sich die Vertragspartner einvernehmlich auf eine Änderung der Anlagen 1a bis 1d im Schriftverkehr verständigen und diese Änderungen umsetzen.
- (3) Darüber hinaus streben die Vertragspartner die Verbesserung der ärztlichen Versorgung von Patienten im haus- und fachärztlichen Umfeld sowie in Pflegeheimen an. Dies erfolgt durch eine gezielte Förderung von Besuchsleistungen durch den behandelnden Hausarzt bzw. Facharzt sowie Psychotherapeuten (nachfolgend Arzt bzw. Ärzte genannt), wodurch eine qualifizierte ambulante Versorgung vor Ort während und außerhalb der Sprechstunden ermöglicht wird. Insbesondere durch die Vermeidung von Krankentransporten und Krankenhauseinweisungen sollen zudem Wirtschaftlichkeitspotenziale erschlossen und Doppeluntersuchungen vermieden werden.
- (4) Die Anlagen 1a bis 4 in ihrer jeweils gültigen Fassung sind Bestandteil dieses Vertrages.

§ 2 Geltungsbereich

- (1) Der Betreuungsstrukturvertrag findet seine Anwendung im Bezirk der KV Nordrhein und gilt für alle Versicherten der teilnehmenden Betriebskrankenkassen mit Wohnort in Nordrhein. Die Teilnahme der Versicherten ist freiwillig.
- (2) Zur Erbringung der Leistungen nach diesem Vertrag sind die Hausärzte gemäß § 73 Abs. 1a Satz 1 SGB V sowie die in § 95 Abs. 1 Satz 1 SGB V für die hausärztliche Versorgung zugelassenen medizinischen Versorgungszentren berechtigt. Gleiches gilt für Ärzte die an der fachärztlichen Versorgung gemäß § 73 Abs. 1a Satz 2 SGB V teilnehmen sowie für gem. § 95 Abs. 10 SGB V zur vertragsärztlichen Versorgung zugelassene Psychotherapeuten. Die Ärzte nehmen an diesem Vertrag durch Erbringung der nach § 3 näher beschriebenen und nach § 4 in Verbindung mit den Anlagen 2 und 3 gekennzeichneten Leistungen teil. Im

Amtliche Bekanntmachungen

Übrigen gelten für die Rechte und Pflichten der teilnehmenden Ärzte die bindenden, satzungsrechtlichen Bestimmungen der KV Nordrhein.

§ 2a Teilnehmende Betriebskrankenkassen

- (1) An dem Betreuungsstrukturvertrag können Betriebskrankenkassen teilnehmen, sofern sie gegenüber dem BKK LV NW ihre Teilnahme schriftlich erklärt haben (Anlage 4).
- (2) Die Teilnahme einer Betriebskrankenkasse beginnt frühestens zum jeweiligen Abrechnungsquartal, sofern die Teilnahme durch den BKK LV NW mit einer Frist von 4 Wochen zu Beginn eines jeweiligen Abrechnungsquartals schriftlich gegenüber der KV Nordrhein angezeigt wurde.
- (3) Die teilnehmende Betriebskrankenkasse gem. Abs. 2 wählt eine Variante der Anlagen 1a bis 1d aus und macht dies auf der Teilnahmeerklärung (Anlage 4) kenntlich. An diese Wahlentscheidung ist die teilnehmende Betriebskrankenkasse mindestens ein Jahr gebunden. Ein Wechsel der Variante der Anlage 1a bis 1d kann erfolgen, wenn die teilnehmende Betriebskrankenkasse dies dem BKK LV NW mit einer Frist von 4 Wochen zu Beginn eines jeweiligen Abrechnungsquartals schriftlich mitteilt.
- (4) Der BKK LV NW wird Veränderungen der teilnehmenden Betriebskrankenkassen sowie der gewählten Varianten der Anlage 1a bis 1d der KV Nordrhein gegenüber spätestens 3 Wochen zu Beginn eines jeweiligen Abrechnungsquartals schriftlich anzeigen.
- (5) Abweichend zu § 8 kann die Teilnahme einer Betriebskrankenkasse gegenüber dem BKK LV NW und der KV Nordrhein mit einer Frist von 8 Wochen zum Ende eines Abrechnungsquartals schriftlich gekündigt werden.
- (6) Darüber hinaus steht fusionierenden Betriebskrankenkassen ein Sonderkündigungsrecht zu; dieses kann innerhalb von 4 Wochen nach Wirksamwerden der Fusion gegenüber der KV Nordrhein mit Wirkung zum übernächsten Abrechnungsquartal ausgeübt werden. Die KV Nordrhein wird die teilnehmenden Ärzte und die teilnehmenden Versicherten darüber informieren.

§ 3 Umsetzung der Ziele

(1) Zur verbesserten Versorgung von Patienten erfolgt die umfassende, abgestimmte, engmaschige und kontinuierliche Betreuung von Patienten mit gesicherten chronischen Diagnosen gemäß der Anlagen 1a bis 1d durch die in § 2 Abs. 2 genannten Ärzte. Hierdurch soll den besonderen Belangen chronisch kranker Menschen in verstärktem Maße Rechnung getragen werden (§ 2a SGB V).

- (2) Zur Erhöhung der Beratungs- und Behandlungsintensität stellen die teilnehmenden Ärzte unter Berücksichtigung des § 4 und der Anlage 2 über den Umfang der vertragsärztlichen Regelversorgung hinaus ein patientenorientiertes Dienstleistungsangebot, bessere Kooperation, konsequente Patientenbegleitung und ein umfassendes Qualitätsmanagement für Patienten im Sinne von Absatz 1 Satz 1 zur Verfügung. Primäres Ziel ist die kontinuierliche medizinische Betreuung durch den vom Patienten frei gewählten Arzt, der die medizinische Versorgung koordiniert und über die weitere Behandlung, einschließlich der notwendigen Überweisung zu anderen Vertragsärzten, entscheidet. Die teilnehmenden Ärzte übernehmen hierzu folgende Aufgaben:
 - a. die Koordination diagnostischer, therapeutischer und pflegerischer Maßnahmen,
 - die Aufklärung und Motivation der Patienten, präventive Maßnahmen in Anspruch zu nehmen.
 - Beobachtung des individuellen Rehabilitationsbedarfes und Einleitung eventuell erforderlicher Schritte.
- (3) Ein besonderer Fokus fällt auf die Intensivierung der persönlichen ärztlichen Beratung ("sprechende Medizin"), die vor allem bei multimorbiden Patienten einen erhöhten Zeitaufwand mit sich bringt, jedoch entscheidend dafür ist, dass die betreffenden Patienten jeweils notwendige Verhaltensänderungen umsetzen und aktiv mitwirken, um den Behandlungserfolg zu sichern (§ 1 SGB V). Dieser erhöhte Zeitaufwand ist individuell dem Bedarf des multimorbiden Patienten anzupassen.
- (4) Das Zusatzangebot umfasst außerdem ein Praxismanagement, das den besonderen Anforderungen von chronisch kranken Patienten durch einen besonderen Fokus auf die Organisation von Sprechstunden und das Angebot von Hausbesuchen legt. Hierzu soll die Versorgung von Patienten im häuslichen Umfeld und in Pflegeheimen verbessert werden, indem Doppeluntersuchungen oder stationäre Aufenthalte vermieden werden (Anlage 3). Der Arzt übernimmt auch bei den Patienten in Pflegeheimen bzw. im häuslichen Umfeld die Steuerung der Behandlungsabläufe und leitet ggf. erforderliche Maßnahmen (wie z. B. diagnostische, therapeutische und pflegerische) ein.
- (5) Die teilnehmenden Ärzte verpflichten sich, viermal jährlich an einem Qualitätszirkel mit dem Ziel des kontinuierlichen Austausches über die Therapie in der Versorgungsgemeinschaft teilzunehmen. Hierzu zählen auch Qualitätszirkel, die aufgrund anderer vertraglicher Verpflichtungen oder freiwillig besucht werden, die Umsetzung soll durch einen ärztlichen Qualitätszirkelmoderator begleitet werden. Die Teilnahmedokumentation und -kontrolle sind durch die KV Nordrhein sicherzustellen.
- (6) Die Vertragspartner nutzen die aus diesem Vertrag gewonnenen Erkenntnisse für die Entwicklung weiterer Angebote, die den besonderen Bedürfnissen der Patienten im Sinne der Absätze 1 bis 4 entsprechen.

Amtliche Bekanntmachungen

§ 4 Leistungsvergütung

- (1) Die Abrechnung und Vergütung nach diesem Vertrag setzt voraus, dass die Behandlung in den jeweiligen Abrechnungsquartalen durch den teilnehmenden Arzt gemäß § 3 erfolgte. Im Rahmen der Quartalsabrechnung haben die teilnehmenden Ärzte die entsprechenden Behandlungsfälle mit der Symbolnummer 91324 (Patienten, die im häuslichen Umfeld leben) bzw. 91324P (Patienten, die in einem Pflegeheim leben) zu kennzeichnen. Das Nähere über die Abrechnung und Vergütung der in § 3 genannten Leistungen regeln die Anlagen 2 und 3. Voraussetzung für die Vergütung nach Anlage 2 ist, dass für die teilnehmenden Patienten für das jeweilige Abrechnungsquartal entsprechende gesicherte und endstellige Diagnosen nach ICD-10-GM in der jeweils geltenden Fassung aus den in den Anlagen 1a bis 1d festgelegten Katalogen behandelt, dokumentiert und in der Folge gemäß § 295 Abs. 1 SGB V übermittelt wurden. Die KV Nordrhein und die ieweils teilnehmende Betriebskrankenkasse überprüfen die vertragsgemäße Abrechnung im Rahmen der Abrechnungsprüfung nach § 106a SGB V.
- (2) Leistungen nach diesem Vertrag können im Behandlungsfall durch einen teilnehmenden Hausarzt nicht abgerechnet werden, wenn der Versicherte bei diesem gleichzeitig zur Teilnahme am Vertrag zur Hausarztzentrierten Versorgung gemäß § 73b SGB V der teilnehmenden Betriebskrankenkasse eingeschrieben ist.
- (3) Leistungen nach diesem Vertrag können im Behandlungsfall nicht neben vergleichbaren Leistungen aus folgenden Verträgen abgerechnet werden:
 - Vereinbarung über die palliativmedizinische Versorgung von unheilbar erkrankten Versicherten im häuslichen Umfeld
 - Vertrag gemäß § 73a SGB V über eine kooperative und koordinierte ärztliche und pflegerische Versorgung in vollstationären Pflegeeinrichtungen in Nordrhein

Die näheren Bestimmungen hierzu sind in Anlage 3 aufgeführt.

- (4) Die Vergütung der in den Anlagen 2 und 3 genannten Leistungen erfolgt außerhalb des Regelleistungsvolumens und außerhalb der morbiditätsbedingten Gesamtvergütung gegenüber den teilnehmenden Ärzten und wird im Quartalskonto (Honorarbescheid) gesondert ausgewiesen.
- (5) Im Übrigen wird das Abrechnungsverfahren für Leistungen aus diesem Vertrag, insbesondere Ablauf und Inhalte der Abrechnung, Zahlungstermine, sachliche und rechnerische Berichtigung, entsprechend dem allgemeinen technischen und organisatorischen Ablauf innerhalb der KV Nordrhein nach Maßgabe der jeweils gültigen Bestimmungen durchgeführt.

(6) Die KV Nordrhein erhebt von den teilnehmenden Ärzten einen Verwaltungskostenbeitrag entsprechend ihrer Satzung in der jeweils geltenden Fassung.

§ 5 Rechnungslegung

- (1) Die Vergütungen für Leistungen gemäß § 3 in Verbindung mit den Anlagen 2 und 3 werden quartalsweise durch die KV Nordrhein außerhalb der morbiditätsbedingten Gesamtvergütung angefordert und durch die jeweils teilnehmende Betriebskrankenkasse gemäß der vereinbarten Regelungen des für das jeweilige Kalenderjahr gültigen Vertrages über die Vergütung der vertragsärztlichen Leistungen im Geltungsbereich Nordrhein gemäß § 87a SGB V gezahlt.
- (2) Die Mittel für die Vergütung der Leistungen nach diesem Vertrag werden von der KV Nordrhein im Rahmen der Rechnungslegung für die vertragsärztlichen Leistungen angefordert. Die gezahlten Vergütungen werden im Formblatt 3 unter der Kontenart 400, Kapitel 91.21, ausgewiesen. Für den Zahlungsverkehr gelten die vereinbarten Regelungen des für das jeweilige Kalenderjahr gültigen Vertrages über die Vergütung der vertragsärztlichen Leistungen im Geltungsbereich Nordrhein gemäß § 87a SGB V.
- (3) Soweit unter Berücksichtigung der Ergebnisse der Abrechnungsprüfung Vergütungen nicht vertragskonform abgerechnet wurden, ist die jeweils teilnehmende Betriebskrankenkasse berechtigt, die zu Unrecht gezahlten Beträge mit der jeweils nächsten Abrechnung aufzurechnen. Soweit die Aufrechnung nicht möglich ist, erfolgt eine Rückzahlung der zu Unrecht gezahlten Beträge innerhalb eines Monats nach Aufforderung durch die jeweils teilnehmende Betriebskrankenkasse. Entsprechendes gilt gegenüber den teilnehmenden Ärzten mit der Maßgabe, dass die KV Nordrhein die von der jeweils teilnehmenden Betriebskrankenkasse beanstandeten Vergütungen zurückfordert.
- (4) Abweichend von § 5 Abs. 3 erfolgen etwaige Rückforderungen aufgrund des Abrechnungsausschlusses gemäß § 4 Abs. 2 ohne Beteiligung der KV Nordrhein durch die jeweils teilnehmende Betriebskrankenkasse direkt gegenüber den betroffenen Ärzten.
- (5) Zu den Rechnungsunterlagen/Abrechnungen gelten insbesondere die Regelungen des Vertrages zwischen der Kassenärztlichen Bundesvereinigung und dem GKV-Spitzenverband über den Datenaustausch auf Datenträgern einschließlich der technischen Anlagen in der jeweils gültigen Fassung.
- (6) Ergänzend zu den Abrechnungsunterlagen erhalten die jeweils teilnehmenden Betriebskrankenkassen quartalsweise einen gesonderten Nachweis über die insgesamt vergüteten Betreuungspauschalen gemäß Anlage 2, getrennt nach Indikationsgruppen gemäß der Anlagen 1a bis 1d sowie der Leistungsvergütungen gemäß der Anlage 3 des Vertrages.

§ 6 Begleitung des Vertrages

- (1) Der BKK LV NW und die KV Nordrhein tauschen sich unter Berücksichtigung der in der Präambel genannten gesetzlichen Verpflichtungen einmal im Quartal über die Umsetzung sowie die Auswirkungen dieses Vertrages im Hinblick auf die Verbesserung der Versorgungsstruktur sowie über die Inanspruchnahme des Zusatzangebotes durch die Patienten der teilnehmenden Betriebskrankenkassen aus. Zu diesem Austausch gehören auch Angaben oder Einschätzungen zum Ausmaß der Inanspruchnahme des Zusatzangebotes durch die nach § 2 Abs. 1 erfassten Patienten.
- (2) Die Vertragspartner behalten sich eine Evaluation, hinsichtlich der angestrebten Zielsetzung der Verbesserung der ärztlichen Versorgung von Patienten im häuslichen Umfeld sowie in Pflegeheimen, vor. Über die näheren Einzelheiten der Evaluation werden die Vertragspartner eine einvernehmliche Regelung treffen. Um zusätzlichen Dokumentationsaufwand für eine mögliche Evaluation zu vermeiden, soll weitestgehend auf verfügbare Daten der Vertragspartner zurückgegriffen werden.
- (3) Die Vertragspartner werden regelmäßig überprüfen, inwieweit die in § 1 Absatz 3 beschriebene Zielsetzung erreicht und insbesondere die Erschließung von Wirtschaftlichkeitsreserven im Bereich der Entwicklungen der Krankentransporte und Krankenhauseinweisungen erzielt werden konnten.
- (4) Unter Berücksichtigung der Akzeptanz und des Entwicklungsstandes des Zusatzangebotes dieses Vertrages sowie unter Beachtung der Ergebnisse aus den quartalsweisen Gesprächen zur Umsetzung dieses Vertrages streben die Vertragspartner die qualitative und quantitative Weiterentwicklung des Vertrages an.

§ 7 Datenschutz

Die Vertragspartner verpflichten sich, bei Erhebung, Verarbeitung, Nutzung, Speicherung und Weitergabe personenbezogener Daten die datenschutzrechtlichen Vorschriften – insbesondere den Sozialdatenschutz nach dem SGB X und die ärztliche Schweigepflicht – einzuhalten.

§ 8 Inkrafttreten, Kündigung

- (1) Dieser Vertrag tritt zum 01.07.2016 in Kraft und läuft auf unbestimmte Zeit. Dieser Vertrag kann von jedem Vertragspartner mit einer Frist von vier Wochen zum Ende eines Quartals, erstmals zum 30.06.2017, gekündigt werden.
- (2) Unbeschadet von Absatz 1 kann dieser Vertrag von jedem Vertragspartner ohne Einhaltung einer Kündigungsfrist mit

sofortiger Wirkung gekündigt werden, wenn ein wichtiger Grund vorliegt. Ein wichtiger Grund liegt insbesondere vor bei

- einer Weisung der zuständigen Aufsichtsbehörde, die die Fortsetzung dieses Vertrages untersagt oder derart wesentliche Änderungen dieses Vertrages verlangt, dass eine Fortsetzung des Vertrages nicht mehr zumutbar ist oder
- b. einer groben Verletzung der Vertragspflichten.
- (3) Die Kündigung muss schriftlich erfolgen.

§ 9 Salvatorische Klausel

Sollten einzelne Bestimmungen dieses Vertrages ganz oder teilweise unwirksam sein oder werden oder sollte sich in diesem Vertrag eine Regelungslücke herausstellen, so wird infolge dessen die Gültigkeit der übrigen Bestimmungen nicht berührt. Anstelle der unwirksamen Bestimmungen oder zur Ausfüllung der Regelungslücke ist eine angemessene Regelung zu vereinbaren, die, soweit rechtlich möglich, dem am nächsten kommen soll, was die Vertragsschließenden gewollt haben oder nach Sinn und Zweck des Vertrages gewollt haben würden, soweit sie den Punkt beachtet hätten.

Essen, Düsseldorf, den 15.06.2016

BKK-Landesverband NORDWEST

Dr. Dirk Janssen Stellvertretender Vorstand

Kassenärztliche Vereinigung Nordrhein

Dr. med. Peter Potthoff, Mag. iur. Vorsitzender Bernhard Brautmeier Stellvertretender Vorsitzender

Anlage 1a zum Vertrag zur Weiterentwicklung der Strukturen für Patienten mit erhöhtem Versorgungsbedarf

Derzeitiger Stand Version 1.0

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
Alkoholabh	ingigkeit - Indikationsgruppe 1
F10.2	Abhängigkeitssyndrom bei Alkoholgebrauch
Alkohol- od	er drogeninduzierte Psychose - Indikationsgruppe 2
F10.3	Entzugssyndrom bei Alkoholgebrauch
F10.4	Entzugssyndrom mit Delir bei Alkoholgebrauch
F10.5	Psychotische Störung bei Alkoholgebrauch
F10.6	Amnestisches Syndrom bei Alkoholgebrauch
F10.7	Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung bei Alkoholgebrauch
F10.8	Sonstige alkoholbedingte psychische und Verhaltensstörungen
F10.9	Nicht näher bezeichnete alkoholbedingte psychische und Verhaltensstörung
	Herzfehler, angeborene Fehlbildungen des stems - Indikationsgruppe 3
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	Doppeleinstromventrikel [Double inlet ventricle]
Q20.5	Diskordante atrioventrikuläre Verbindung
Q20.6	Vorhofisomerismus
Q20.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzhöhlen und verbindender Strukturen
Q20.9	Angeborene Fehlbildung der Herzhöhlen und verbindender Strukturen, nicht näher bezeichnet
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
Q22.9	Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet
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

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
Q23.9	Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet
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
Q24.9	Angeborene Fehlbildung des Herzens, nicht näher bezeichnet
Q25.1	Koarktation der Aorta
Q25.2	Atresie der Aorta
Q25.3	(Angeborene) Stenose der Aorta
Q25.4	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorta
Q27.0	Angeborenes Fehlen oder Hypoplasie der Arteria umbilicalis
Q27.1	Angeborene Nierenarterienstenose
Q27.2	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Nierenarterie
Q27.3	Arteriovenöse Fehlbildung der peripheren Gefäße
Q27.4	Angeborene Phlebektasie
Q27.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des peripheren Gefäßsystems
Q27.9	Angeborene Fehlbildung des peripheren Gefäßsystems, nicht näher bezeichnet
Q28.0-	Arteriovenöse Fehlbildung der präzerebralen Gefäße
Q28.00	Angeborenes arteriovenöses Aneurysma der präzerebralen Gefäße
Q28.01	Angeborene arteriovenöse Fistel der präzerebralen Gefäße
Q28.08	Sonstige angeborene arteriovenöse Fehlbildungen der präzerebralen Gefäße
Q28.09	Angeborene arteriovenöse Fehlbildung der präzerebralen Gefäße, nicht näher bezeichnet
Q28.1-	Sonstige Fehlbildungen der präzerebralen Gefäße
Q28.10	Angeborenes sonstiges Aneurysma der präzerebralen Gefäße
Q28.11	Angeborene sonstige Fistel der präzerebralen Gefäße
Q28.18	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen der präzerebralen Gefäße
Q28.19	Angeborene sonstige Fehlbildung der präzerebralen Gefäße, nicht näher bezeichnet
Q28.2-	Arteriovenöse Fehlbildung der zerebralen Gefäße
Q28.20	Angeborenes arteriovenöses Aneurysma der zerebralen Gefäße
Q28.21	Angeborene arteriovenöse Fistel der zerebralen Gefäße
Q28.28	Sonstige angeborene arteriovenöse Fehlbildungen der zerebralen Gefäße
Q28.29	Angeborene arteriovenöse Fehlbildung der zerebralen Gefäße, nicht näher bezeichnet
Q28.3-	Sonstige Fehlbildungen der zerebralen Gefäße
Q28.30	Angeborenes sonstiges Aneurysma der zerebralen Gefäße
Q28.31	Angeborene sonstige Fistel der zerebralen Gefäße
Q28.38	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen der zerebralen Gefäße
Q28.39	Angeborene sonstige Fehlbildung der zerebralen Gefäße, nicht näher bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
Q28.8-	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems
Q28.80	Sonstiges angeborenes Aneurysma
Q28.81	Sonstige angeborene Fistel des Kreislaufsystems
Q28.88	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems
Q28.9	Angeborene Fehlbildung des Kreislaufsystems, nicht näher bezeichnet
Atheroskler	ose mit Ulkus oder Gangrän - Indikationsgruppe 4
I70.24	Atherosklerose der Extremitätenarterien vom Becken-Bein-Typ mit Ulzeration
I70.25	Atherosklerose der Extremitätenarterien vom Becken-Bein-Typ mit Gangrän
Atheroskler bezeichnete Indikations	ose, arterielles Aneurysma und sonstige, nicht näher E Krankheiten der Arterien und Arteriolen - gruppe 5
I69.0	Folgen einer Subarachnoidalblutung
I69.1	Folgen einer intrazerebralen Blutung
I69.2	Folgen einer sonstigen nichttraumatischen intrakraniellen Blutung
I69.3	Folgen eines Hirninfarktes
I69.4	Folgen eines Schlaganfalls, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet
I69.8	Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter zerebrovaskulärer Krankheiten
I70.0	Atherosklerose der Aorta
I70.1	Atherosklerose der Nierenarterie
I70.2-	Atherosklerose der Extremitätenarterien
I70.8	Atherosklerose sonstiger Arterien
I70.9	Generalisierte und nicht näher bezeichnete Atherosklerose
I77.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Arterien und Arteriolen
I77.9	Krankheit der Arterien und Arteriolen, nicht näher bezeichnet
Bipolare aff	ektive Störungen, Anorexia nervosa, Bulimie -
Indikations	gruppe 6
F30.0	Hypomanie
F30.1	Manie ohne psychotische Symptome
F30.2	Manie mit psychotischen Symptomen
F30.8	Sonstige manische Episoden
F30.9	Manische Episode, nicht näher bezeichnet
F31.8	Sonstige bipolare affektive Störungen
F31.9	Bipolare affektive Störung, nicht näher bezeichnet
F50.0	Anorexia nervosa
F50.1	Atypische Anorexia nervosa
F50.2	Bulimia nervosa
F50.3	Atypische Bulimia nervosa
Chronisch e	ntzündliche Darmerkrankungen - Indikationsgruppe 7
K50.0	Crohn-Krankheit des Dünndarmes
K50.1	Crohn-Krankheit des Dickdarmes
K50.8-	Sonstige Crohn-Krankheit
K50.80	Crohn-Krankheit des Magens

Indikations- gruppe/	
ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
K50.81	Crohn-Krankheit der Speiseröhre
K50.82	Crohn-Krankheit der Speiseröhre und des Magen-Darm-Traktes, mehrere Teilbereiche betreffend
K50.88	Sonstige Crohn-Krankheit
K50.9	Crohn-Krankheit, nicht näher bezeichnet
K51.0	Ulzeröse (chronische) Pankolitis
K51.2	Ulzeröse (chronische) Proktitis
K51.3	Ulzeröse (chronische) Rektosigmoiditis
K51.4	Inflammatorische Polypen des Kolons bei Colitis ulcerosa
K51.5	Linksseitige ulzeröse Kolitis
K51.8	Sonstige Colitis ulcerosa
K51.9	Colitis ulcerosa, nicht näher bezeichnet
Chronische respiratoris	obstruktuve Bronchitis / Emphysem / che Insuffizienz - Indikationsgruppe 8
J44.0-	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege
J44.00	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege mit einem FEV1-Wert <35 % des Sollwertes
J44.01	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege mit einem FEV1-Wert >=35 % und <50 % des Sollwertes
J44.02	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege mit einem FEV1-Wert >=50 % und <70 % des Sollwertes
J44.03	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege mit einem FEV1-Wert >=70 % des Sollwertes
J44.09	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege FEV1 nicht näher bezeichnet
J44.1-	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet
J44.10	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet mit einem FEV1-Wert <35 % des Sollwertes
J44.11	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet mit einem FEV1-Wert >=35 % und <50 % des Sollwertes
J44.12	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet mit einem FEV1-Wert >=50 % und <70 % des Sollwertes
J44.13	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet mit einem FEV1-Wert >=70 % des Sollwertes
J44.19	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet FEV1 nicht näher bezeichnet
J44.8-	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit
J44.80	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit FEV1 <35 % des Sollwertes
J44.81	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit FEV1 >=35 % und <50 % des Sollwertes
J44.82	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit FEV1 >=50 % und <70 % des Sollwertes

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive
J44.83	Lungenkrankheit FEV1 >=70 % des Sollwertes
J44.89	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit FEV1 nicht näher bezeichnet
J44.9-	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet
J44.90	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet FEV1 <35 % des Sollwertes
J44.91	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet FEV1 >=35 % und <50 % des Sollwertes
J44.92	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet FEV1 >=50 % und <70 % des Sollwertes
J44.93	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet FEV1 >=70 % des Sollwertes
J44.99	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet FEV1 nicht näher bezeichnet
J47	Bronchiektasen
J96.1-	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert
J96.10	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert vom Typ I [hypoxisch]
J96.11	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert vom Typ II [hyperkapnisch]
J96.19	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert, Typ nicht näher bezeichnet
J96.9-	Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet
J96.90	Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet vom Typ I [hypoxisch]
J96.91	Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet vom Typ II [hyperkapnisch]
J96.99	Respiratorische Insuffizienz, Ty nicht näher bezeichnet
Depression -	· Indikationsgruppe 9
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
F34.1	Dysthymia
F50.4	Essattacken bei anderen psychischen Störungen
F50.5	Erbrechen bei anderen psychischen Störungen
F50.8	Sonstige Essstörungen
F50.9	Essstörung, nicht näher bezeichnet
	Episoden (nicht näher bezeichnet) - Indikationsgruppe 10
F32.8	Sonstige depressive Episoden
F32.9	Depressive Episode, nicht näher bezeichnet
Diabetes mit Indikations	· · ·
E10.5-	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit peripheren vaskulären Komplikationen
E10.50	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit peripheren vaskulären Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [I79.2*]
E10.51	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit peripheren vaskulären Komplikationen, als entgleist bezeichnet [I79.2*]

Indikations-		
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung	
ICD 10-Code		
E11.5-	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit peripheren vaskulären Komplikationen	
E11.50	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit peripheren vaskulären Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [I79.2*]	
E11.51	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit peripheren vaskulären Komplikatio- nen, als entgleist bezeichnet [I79.2*]	
E12.5-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit peripheren vaskulären Komplikationen	
E12.50	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit peripheren vaskulären Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [I79.2*]	
E12.51	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit peripheren vaskulären Komplikationen, als entgleist bezeichnet [I79.2*]	
E13.5-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit peripheren vaskulären Komplikationen	
E13.50	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit peripheren vaskulären Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [I79.2*]	
E13.51	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit peripheren vaskulären Komplikationen, als entgleist bezeichnet [I79.2*]	
E14.5-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit peripheren vaskulären Komplikationen	
E14.50	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit peripheren vaskulären Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [I79.2*]	
E14.51	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit peripheren vaskulären Komplikationen, als entgleist bezeichnet [I79.2*]	
Diabetes mi Indikations	t renalen oder multiplen Manifestationen - gruppe 12	
E10.2-	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit Nierenkomplikationen (NO8.3*)	
E10.20	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit Nierenkomplikationen [NO8.3*], nicht als entgleist bezeichnet	
E10.21	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit Nierenkomplikationen, als entgleist bezeichnet [NO8.3*]	
E10.7-	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit multiplen Komplikationen	
E10.72	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet	
E10.73	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet	
E10.74	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet	
E10.75	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet	
E11.2-	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit Nierenkomplikationen (NO8.3*)	
E11.20	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit Nierenkomplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [NO8.3*]	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
E11.21	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit Nierenkomplikationen, als entgleist bezeichnet [NO8.3*]
E11.7-	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit multiplen Komplikationen
E11.72	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E11.73	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E11.74	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet
E11.75	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet
E12.2-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit Nierenkomplikationen (NO8.3*)
E12.20	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit Nierenkomplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [NO8.3*]
E12.21	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit Nierenkomplikationen, als entgleist bezeichnet [NO8.3*]
E12.7-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit multiplen Komplikationen
E12.72	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E12.73	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E12.74	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet
E12.75	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet
E13.2-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Nierenkomplikationen (NO8.3*)
E13.20	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Nierenkomplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [NO8.3*]
E13.21	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Nierenkomplikationen, als entgleist bezeichnet [NO8.3*]
E13.7-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit multiplen Komplikationen
E13.72	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E13.73	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E13.74	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
E13.75	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet
E14.2-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Nierenkomplikationen (NO8.3*)
E14.20	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Nierenkomplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [NO8.3*]
E14.21	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Nierenkomplikationen, als entgleist bezeichnet [NO8.3*]
E14.7-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit multiplen Komplikationen
E14.72	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E14.73	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E14.74	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet
E14.75	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet
Diabetes mi	t sonstigen Komplikationen - Indikationsgruppe 13
E10.3-	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit Augenkomplikationen (H28.0*, H36.0*) (H28.0*, H36.0*)
E10.30	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit Augenkomplikationen [H28.0*, H36.0*], nicht als entgleist bezeichnet
E10.31	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit Augenkomplikationen [H28.0*, H36.0*], als entgleist bezeichnet
E10.4-	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit neurologischen Komplikationen (G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*)
E10.40	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit neurologischen Komplikationen [G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*], nicht als entgleist bezeichnet
E10.41	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit neurologischen Komplikationen [G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*], als entgleist bezeichnet
E10.6-	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
E10.60	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E10.61	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E10.8-	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit nicht näher bezeichneten Komplikationen
E10.80	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit nicht näher bezeichneten Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E10.81	Diabetes mellitus vom Typ 1 mit nicht näher bezeichneten Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E11.3-	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit Augenkomplikationen (H28.0*, H36.0*)
E11.30	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit Augenkomplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [H28.0*, H36.0*]
E11.31	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit Augenkomplikationen, als entgleist bezeichnet [H28.0*, H36.0*]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
E11.4-	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit neurologischen Komplikationen (G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*)
E11.40	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit neurologischen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*]
E11.41	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit neurologischen Komplikationen, als entgleist bezeichnet [G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*]
E11.6-	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
E11.60	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E11.61	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E11.8-	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit nicht näher bezeichneten Komplikationen
E11.80	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit nicht näher bezeichneten Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E11.81	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] mit nicht näher bezeichneten Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E12.3-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit Augenkomplikationen (H28.0*, H36.0*)
E12.30	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit Augenkomplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [H28.0*, H36.0*]
E12.31	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit Augenkomplikationen, als entgleist bezeichnet [H28.0*, H36.0*]
E12.4-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit neurologischen Komplikationen (G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*)
E12.40	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit neurologischen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*]
E12.41	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit neurologischen Komplikationen, als entgleist bezeichnet [G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*]
E12.6-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
E12.60	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E12.61	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E12.8-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit nicht näher bezeichneten Komplikationen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
E12.80	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit nicht näher bezeichneten Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E12.81	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] mit nicht näher bezeichneten Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E13.3-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Augenkomplikationen (H28.0*, H36.0*)
E13.30	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Augenkomplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [H28.0*, H36.0*]
E13.31	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Augenkomplikationen, als entgleist bezeichnet [H28.0*, H36.0*]
E13.4-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit neurologischen Komplikationen (G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*)
E13.40	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit neurologischen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*]
E13.41	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit neurologischen Komplikationen, als entgleist bezeichnet [G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*]
E13.6-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
E13.60	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E13.61	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E13.8-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit nicht näher bezeichneten Komplikationen
E13.80	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit nicht näher bezeichneten Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E13.81	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus mit nicht näher bezeichneten Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E14.3-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Augenkomplikationen (H28.0*, H36.0*)
E14.30	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Augenkomplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [H28.0*, H36.0*]
E14.31	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit Augenkomplikationen, als entgleist bezeichnet [H28.0*, H36.0*]
E14.4-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit neurologischen Komplikationen (G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*)
E14.40	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit neurologischen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet [G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*]
E14.41	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit neurologischen Komplikationen, als entgleist bezeichnet [G59.0*, G63.2*, G73.0*, G99.0*]
E14.6-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
E14.60	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E14.61	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E14.8-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit nicht näher bezeichneten Komplikationen
E14.80	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit nicht näher bezeichneten Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E14.81	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus mit nicht näher bezeichneten Komplikationen, als entgleist bezeichnet
G59.0	Diabetische Mononeuropathie (E10-E14+, vierte Stelle .4)
G63.2	Diabetische Polyneuropathie (E10-E14+, vierte Stelle .4)
Diabetes oh Indikations	ne oder mit nicht näher bezeichneten Komplikationen - gruppe 14
E10.9-	Diabetes mellitus vom Typ 1 ohne Komplikationen
E10.90	Diabetes mellitus vom Typ 1 ohne Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E10.91	Diabetes mellitus vom Typ 1 ohne Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E11.9-	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] ohne Komplikationen
E11.90	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] ohne Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E11.91	Nicht primär insulinabhängiger Diabetes mellitus [Typ-2-Diabetes] ohne Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E12.9-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] ohne Komplikationen
E12.90	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] ohne Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E12.91	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] ohne Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E13.9-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus ohne Komplikationen
E13.90	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus ohne Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E13.91	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus ohne Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E14.9-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus ohne Komplikationen
E14.90	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus ohne Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E14.91	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus ohne Komplikationen, als entgleist bezeichnet
024.0	Diabetes mellitus (Typ 1) in der Schwangerschaft, bereits vorher bestehend
024.1	Diabetes mellitus (Typ 2) in der Schwangerschaft, bereits vorher bestehend
024.2	Diabetes mellitus in der Schwangerschaft infolge Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition], bereits vorher bestehend

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	TCD TO-DEZERCHHUNG
024.3	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus in der Schwangerschaft, bereits vorher bestehend
Dialysestatu	us - Indikationsgruppe 15
N18.4	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 4
N18.5	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 5
Z49.0	Vorbereitung auf die Dialyse
Z49.1	Extrakorporale Dialyse
Z49.2	Sonstige Dialyse
Z99.2	Langzeitige Abhängigkeit von Dialyse bei Niereninsuffizienz
Doplegie de Indikations	r oberen Extremitäten, Monoplegie und andere Lähmungen - gruppe 16
G80.3	Dyskinetische Zerebralparese
G80.4	Ataktische Zerebralparese
G80.8	Sonstige infantile Zerebralparese
G80.9	Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet
G83.0	Diparese und Diplegie der oberen Extremitäten
G83.1	Monoparese und Monoplegie einer unteren Extremität
G83.2	Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität
G83.3	Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet
G83.8	Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome
G83.9	Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet
Entzündung Indikations	/ Nekrose von Knochen / Gelenken / Muskeln - gruppe 17
A06.5	Lungenabszess (und Leberabszess) durch Amöben (J99.8*)
A06.7	Amöbiasis der Haut
A21.2	Pulmonale Tularämie
A22.0	Hautmilzbrand
A22.1	Lungenmilzbrand
A26.0	Haut-Erysipeloid
A31.1	Infektion der Haut durch sonstige Mykobakterien
A32.0	Kutane Listeriose
A36.3	Hautdiphtherie
A42.0	Aktinomykose der Lunge
A43.0	Pulmonale Nokardiose
A43.1	Nokardiose der Haut
A44.1	Kutane und mukokutane Bartonellose
A46	Erysipel [Wundrose]
A54.4	Gonokokkeninfektion des Muskel-Skelett-Systems (M01.3-*, M68.0-*, M73.0-*, M90.2-*)
A66.6	Knochen- und Gelenkveränderungen bei Frambösie
B01.2	Varizellen-Pneumonie (J17.1*)
B05.2	Masern, kompliziert durch Pneumonie (J17.1*)
B33.4	Hantavirus-(Herz-)Lungensyndrom (J17.1*)
B38.0	Akute Kokzidioidomykose der Lunge
B38.1	Chronische Kokzidioidomykose der Lunge
B38.2	Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet
B38.3	Kokzidioidomykose der Haut
B39.1	Chronische Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
	Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum,
B39.2	nicht näher bezeichnet
B40.0	Akute Blastomykose der Lunge
B40.1	Chronische Blastomykose der Lunge
B40.2	Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet
B40.3	Blastomykose der Haut
B41.0	Parakokzidioidomykose der Lunge
B43.0	Chromomykose der Haut
B43.2	Chromomykotische(r) Abszess und Zyste der Unterhaut
B45.2	Kryptokokkose der Haut
B46.3	Mukormykose der Haut
B55.1	Kutane Leishmaniose
B58.3	Toxoplasmose der Lunge (J17.3*)
B67.1	Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge
B78.1	Strongyloidiasis der Haut
M00.0-	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken
M00.00	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: mehrere Lokalisationen
	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken:
M00.01	Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.02	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.03	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.04	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.05	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.06	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.07	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.08	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.09	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M00.1-	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken
M00.10	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: mehrere Lokalisationen
M00.11	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.12	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.13	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.14	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken:
M00.15	Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.16	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Unter- schenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.17	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.18	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.19	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M00.2-	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken
M00.20	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: mehrere Lokalisationen
M00.21	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.22	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.23	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.24	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.25	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.26	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.27	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.28	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.29	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M00.8-	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger
M00.80	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: mehrere Lokalisationen
M00.81	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher Obezeichnete bakterielle Erreger: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.82	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.83	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.84	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.85	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M00.86	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Unterschenkel
M00.86	[Fibula, Tibia, Kniegelenk]
	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher
M00.87	bezeichnete bakterielle Erreger: Knöchel und Fuß
	[Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher
M00.88	bezeichnete bakterielle Erreger: sonstige Lokalisationen
	[Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.89	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M00.9-	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet
	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet:
M00.90	mehrere Lokalisationen
	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet:
M00.91	Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet:
M00.92	Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.03	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet:
M00.93	Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
Magagi	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet:
M00.94	Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet:
M00.95	Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß,
	Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.96	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet:
M00.97	Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen,
	Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.98	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf,
1100.70	Schädel, Wirbelsäule]
M00.99	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: nicht näher
1400.99	bezeichnete Lokalisationen
M01.0-	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+)
M01.00	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+): mehrere Lokalisationen
	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+): Schulterregion
M01.01	[Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sterno-
	klavikulargelenk]
M01.02	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+): Oberarm
	[Humerus, Ellenbogengelenk]
M01.03	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
Max 5:	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+): Hand [Finger,
M01.04	Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
Max -:	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+): Beckenregion und
M01.05	Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
	<u> </u>
M01.06	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M01.07	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige
	Gelenke des Fußes]

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M01.08	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M01.09	Arthritis durch Meningokokken (A39.8+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M01.3-	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten (A01+, A02.2+, A30+, A54.4+)
M01.30	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten [A01+, A02.2+, A30+, A54.4+]: mehrere Lokalisationen
M01.31	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten [A01+, A02.2+, A30+, A54.4+]: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M01.32	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten [A01+, A02.2+, A30+, A54.4+]: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M01.33	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten [A01+, A02.2+, A30+, A54.4+]: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M01.34	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten [A01+, A02.2+, A30+, A54.4+]: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M01.35	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten [A01+, A02.2+, A30+, A54.4+]: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M01.36	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten [A01+, A02.2+, A30+, A54.4+]: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M01.37	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten [A01+, A02.2+, A30+, A54.4+]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M01.38	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten [A01+, A02.2+, A30+, A54.4+]: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M01.39	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten [A01+, A02.2+, A30+, A54.4+]: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M01.4-	Arthritis bei Röteln (B06.8+)
M01.40	Arthritis bei Röteln (B06.8+): mehrere Lokalisationen
M01.41	Arthritis bei Röteln (BO6.8+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M01.42	Arthritis bei Röteln (BO6.8+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M01.43	Arthritis bei Röteln (B06.8+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M01.44	Arthritis bei Röteln (B06.8+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M01.45	Arthritis bei Röteln (B06.8+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M01.46	Arthritis bei Röteln (BO6.8+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Authoritie hai Ditale (DOC 0.) Meichal and Full
M01.47	Arthritis bei Röteln (BO6.8+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M01.48	Arthritis bei Röteln (BO6.8+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M01.49	Arthritis bei Röteln (BO6.8+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M01.5-	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten (A92.1+, B26.8+)
M01.50	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten [A92.1+, B26.8+]: mehrere Lokalisationen
M01.51	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten [A92.1+, B26.8+]: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M01.52	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten [A92.1+, B26.8+]: Oberarm Humerus, Ellenbogengelenk]
M01.53	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten [A92.1+, B26.8+]: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M01.54	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten [A92.1+, B26.8+]: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M01.55	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten [A92.1+, B26.8+]: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M01.56	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten [A92.1+, B26.8+]: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M01.57	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten [A92.1+, B26.8+]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M01.58	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten [A92.1+, B26.8+]: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M01.59	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten [A92.1+, B26.8+]: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M01.6-	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+)
M01.60	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+): mehrere Lokalisationen
M01.61	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M01.62	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M01.63	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M01.64	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M01.65	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M01.66	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M01.67	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M01.68	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M01.69	Arthritis bei Mykosen (B35-B49+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M01.8-	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
M01.80	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: mehrere Lokalisationen
M01.81	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M01.82	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M01.83	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M01.84	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M01.85	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M01.86	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M01.87	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M01.88	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M01.89	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M03.0-	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+)
M03.00	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+): mehrere Lokalisationen
M03.01	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M03.02	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M03.03	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M03.04	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M03.05	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M03.06	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M03.07	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M03.08	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M03.09	Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M03.2-	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten (AO4.6+, B15-B19+)
M03.20	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [AO4.6+, B15-B19+]: mehrere Lokalisationen
M03.21	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [AO4.6+, B15-B19+]: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M03.22	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [AO4.6+, B15-B19+]: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M03.23	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [AO4.6+, B15-B19+]: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M03.24	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [AO4.6+, B15-B19+]: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M03.25	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [AO4.6+, B15-B19+]: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M03.26	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [AO4.6+, B15-B19+]: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M03.27	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [AO4.6+, B15-B19+]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M03.28	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [AO4.6+, B15-B19+]: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M03.29	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [AO4.6+, B15-B19+]: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M35.4	Eosinophile Fasziitis
M35.6	Rezidivierende Pannikulitis [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit]
M35.7	Hypermobilitäts-Syndrom
M46.2-	Wirbelosteomyelitis
M46.20	Wirbelosteomyelitis: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M46.21	Wirbelosteomyelitis: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M46.22	Wirbelosteomyelitis: Zervikalbereich
M46.23	Wirbelosteomyelitis: Zervikothorakalbereich
M46.24	Wirbelosteomyelitis: Thorakalbereich
M46.25	Wirbelosteomyelitis: Thorakolumbalbereich

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M46.26	Wirbelosteomyelitis: Lumbalbereich
M46.27	Wirbelosteomyelitis: Lumbosakralbereich
M46.28	Wirbelosteomyelitis: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M46.29	Wirbelosteomyelitis: nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.0-	Akute hämatogene Osteomyelitis
M86.00	Akute hämatogene Osteomyelitis: mehrere Lokalisationen
M86.01	Akute hämatogene Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.02	Akute hämatogene Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.03	Akute hämatogene Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.04	Akute hämatogene Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.05	Akute hämatogene Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.06	Akute hämatogene Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.07	Akute hämatogene Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.08	Akute hämatogene Osteomyelitis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.09	Akute hämatogene Osteomyelitis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M86.1-	Sonstige akute Osteomyelitis
M86.10	Sonstige akute Osteomyelitis: mehrere Lokalisationen
M86.11	Sonstige akute Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.12	Sonstige akute Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.13	Sonstige akute Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.14	Sonstige akute Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.15	Sonstige akute Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.16	Sonstige akute Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.17	Sonstige akute Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.18	Sonstige akute Osteomyelitis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.19	Sonstige akute Osteomyelitis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M86.2-	Subakute Osteomyelitis
M86.20	Subakute Osteomyelitis: mehrere Lokalisationen
M86.21	Subakute Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
	Subakute Osteomyelitis: Oberarm
M86.22	[Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.23	Subakute Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.24	Subakute Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.25	Subakute Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.26	Subakute Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.27	Subakute Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.28	Subakute Osteomyelitis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.29	Subakute Osteomyelitis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M86.3-	Chronische multifokale Osteomyelitis
M86.30	Chronische multifokale Osteomyelitis: mehrere Lokalisationen
M86.31	Chronische multifokale Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.32	Chronische multifokale Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.33	Chronische multifokale Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.34	Chronische multifokale Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.35	Chronische multifokale Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.36	Chronische multifokale Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.37	Chronische multifokale Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.38	Chronische multifokale Osteomyelitis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.39	Chronische multifokale Osteomyelitis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M86.4	Chronische Osteomyelitis mit Fistel
M86.40	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: mehrere Lokalisationen
M86.41	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.42	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.43	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.44	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]

- 101	
Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	1CD 10-Bezeichnung
M86.45	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.46	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.47	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.48	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.49	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M86.5-	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis
M86.50	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: mehrere Lokalisationen
M86.51	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.52	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.53	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.54	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.55	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.56	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.57	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.58	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, chädel, Wirbelsäule]
M86.59	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M86.6-	Sonstige chronische Osteomyelitis
M86.60	Sonstige chronische Osteomyelitis: mehrere Lokalisationen
M86.61	Sonstige chronische Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.62	Sonstige chronische Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.63	Sonstige chronische Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.64	Sonstige chronische Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.65	Sonstige chronische Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.66	Sonstige chronische Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M86.67	Sonstige chronische Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.68	Sonstige chronische Osteomyelitis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.69	Sonstige chronische Osteomyelitis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M86.8-	Sonstige Osteomyelitis
M86.80	Sonstige Osteomyelitis: mehrere Lokalisationen
M86.81	Sonstige Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.82	Sonstige Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.83	Sonstige Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.84	Sonstige Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.85	Sonstige Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.86	Sonstige Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.87	Sonstige Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.88	Sonstige Osteomyelitis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.89	Sonstige Osteomyelitis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M86.9-	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet
M86.90	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: mehrere Lokalisationen
M86.91	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.92	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.93	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.94	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.95	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.96	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.97	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.98	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.99	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M87.0-	Idiopathische aseptische Knochennekrose

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M87.00	Idiopathische aseptische Knochennekrose: mehrere Lokalisationen
M87.01	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.02	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.03	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.04	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.05	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.06	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.07	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.08	Idiopathische aseptische Knochennekrose: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.09	Idiopathische aseptische Knochennekrose: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M87.1-	Knochennekrose durch Arzneimittel
M87.10	Knochennekrose durch Arzneimittel: mehrere Lokalisationen
M87.11	Knochennekrose durch Arzneimittel: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.12	Knochennekrose durch Arzneimittel: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.13	Knochennekrose durch Arzneimittel: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.14	Knochennekrose durch Arzneimittel: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.15	Knochennekrose durch Arzneimittel: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.16	Knochennekrose durch Arzneimittel: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.17	Knochennekrose durch Arzneimittel: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.18	Knochennekrose durch Arzneimittel: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.19	Knochennekrose durch Arzneimittel: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M87.2-	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma
M87.20	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: mehrere Lokalisationen
M87.21	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.22	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M87.23	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.24	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.25	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.26	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.27	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.28	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.29	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M87.3-	Sonstige sekundäre Knochennekrose
M87.30	Sonstige sekundäre Knochennekrose: mehrere Lokalisationen
M87.31	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.32	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.33	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.34	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.35	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.36	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.37	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.38	Sonstige sekundäre Knochennekrose: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.39	Sonstige sekundäre Knochennekrose: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M87.8-	Sonstige Knochennekrose
M87.80	Sonstige Knochennekrose: mehrere Lokalisationen
M87.81	Sonstige Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.82	Sonstige Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.83	Sonstige Knochennekrose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.84	Sonstige Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.85	Sonstige Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M87.86	Sonstige Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.87	Sonstige Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.88	Sonstige Knochennekrose: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.89	Sonstige Knochennekrose: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M87.9-	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet
M87.90	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: mehrere Lokalisationen
M87.91	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.92	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.93	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.94	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.95	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.96	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.97	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.98	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.99	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M90.3-	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+)
M90.30	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+): mehrere Lokalisationen
M90.31	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M90.32	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M90.33	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M90.34	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M90.35	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M90.36	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M90.37	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]

D 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M90.38	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M90.39	Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M90.4-	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+)
M90.40	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+): mehrere Lokalisationen
M90.41	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M90.42	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M90.43	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M90.44	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M90.45	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M90.46	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M90.47	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M90.48	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M90.49	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M90.5-	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M90.50	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: mehrere Lokalisationen
M90.51	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M90.52	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M90.53	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M90.54	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M90.55	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M90.56	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M90.57	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M90.58	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M90.59	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: nicht näher bezeichnete Lokalisationen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
	ndikationsgruppe 18
присрые 1	Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) idiopathische
G40.0-	Epilepsie und epileptische Syndrome mit fokal beginnenden Anfällen
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
G40.9	Epilepsie, nicht näher bezeichnet
Erkrankung	en / Verletzungen des Rückenmarks - Indikationsgruppe 19
G11.0	Angeborene nichtprogressive Ataxie
G11.1	Früh beginnende zerebellare Ataxie
G11.2	Spät beginnende zerebellare Ataxie
G11.3	Zerebellare Ataxie mit defektem DNA-Reparatursystem
G11.8	Sonstige hereditäre Ataxien
G11.9	Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet
G13.0	Paraneoplastische Neuromyopathie und Neuropathie (COO-D48+)
G13.1	Sonstige Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei Neubildungen (COO-D48+)
G13.2	Systematrophie, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei Myxödem (EOO.1+, EO3+)
G13.8	Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
G83.4-	Cauda-(equina-)Syndrom
G83.40	Komplettes Cauda-(equina-)Syndrom
G83.41	Inkomplettes Cauda-(equina-)Syndrom
G83.49	Cauda-(equina-)Syndrom, nicht näher bezeichnet
G95.0	Syringomyelie und Syringobulbie
G95.1	Vaskuläre Myelopathien

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
G95.2	Rückenmarkkompression, nicht näher bezeichnet
G95.8-	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes
G95.80	Harnblasenlähmung bei Schädigung des oberen motorischen Neurons [UMNL]
G95.81	Harnblasenlähmung bei Schädigung des unteren motorischen Neurons [LMNL]
G95.82	Harnblasenfunktionsstörung durch spinalen Schock
G95.83	Spinale Spastik der quergestreiften Muskulatur
G95.84	Detrusor-Sphinkter-Dyssynergie bei Schädigungen des Rückenmarkes
G95.85	Deafferentierungsschmerz bei Schädigungen des Rückenmarkes
G95.88	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes
G95.9	Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet
G97.81	Postoperativer (zerebellärer) Mutismus
G99.2	Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten (COO-D48+, M47+, M50.O+, M51.O+)
Q00.0	Anenzephalie
Q00.1	Kraniorhachischisis
Q00.2	Inienzephalie
Q01.0	Frontale Enzephalozele
Q01.1	Nasofrontale Enzephalozele
Q01.2	Okzipitale Enzephalozele
Q01.8	Enzephalozele sonstiger Lokalisationen
Q01.9	Enzephalozele, nicht näher bezeichnet
Q02	Mikrozephalie
Q03.0	Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri
Q03.1	Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturae laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventrikels
Q03.8	Sonstiger angeborener Hydrozephalus
Q03.9	Angeborener Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet
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
Q04.9	Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet
Q05.0	Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus
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

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
Q05.8	Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus
Q05.9	Spina bifida, nicht näher bezeichnet
Q06.0	Amyelie
Q06.1	Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarkes
Q06.2	Diastematomyelie
Q06.3	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina
Q06.4	Hydromyelie
Q06.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes
Q06.9	Angeborene Fehlbildung des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet
Q07.0	Arnold-Chiari-Syndrom
Q07.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Nervensystems
Q07.9	Angeborene Fehlbildung des Nervensystems, nicht näher bezeichnet
T91.3	Folgen einer Verletzung des Rückenmarkes
	Erkrankungen der Herzklappen und rheumatische
Herzerkrank	kungen - Indikationsgruppe 20
I05.0	Mitralklappenstenose
I05.1	Rheumatische Mitralklappeninsuffizienz
I05.2	Mitralklappenstenose mit Insuffizienz
I05.8	Sonstige Mitralklappenkrankheiten
I05.9	Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I06.0	Rheumatische Aortenklappenstenose
I06.1	Rheumatische Aortenklappeninsuffizienz
I06.2	Rheumatische Aortenklappenstenose mit Insuffizienz
I06.8	Sonstige rheumatische Aortenklappenkrankheiten
I06.9	Rheumatische Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I07.0	Trikuspidalklappenstenose
I07.1	Trikuspidalklappeninsuffizienz
I07.2	Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz
I07.8	Sonstige Trikuspidalklappenkrankheiten
I07.9	Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
108.0	Krankheiten der Mitral- und Aortenklappe, kombiniert
I08.1	Krankheiten der Mitral- und Trikuspidalklappe, kombiniert
I08.2	Krankheiten der Aorten- und Trikuspidalklappe, kombiniert
I08.3	Krankheiten der Mitral-, Aorten- und Trikuspidalklappe, kombiniert
I08.8	Sonstige Krankheiten mehrerer Herzklappen
I08.9	Krankheit mehrerer Herzklappen, nicht näher bezeichnet
I34.0	Mitralklappeninsuffizienz
I34.1	Mitralklappenprolaps
I34.2	Nichtrh eumatische Mitralklappenstenose
I34.8	Sonstige nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten
I34.80	Nichtrheumatische Mitralklappenstenose mit Mitralklappeninsuffizienz
I34.88	Sonstige nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten
I34.9	Nichtrheumatische Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code 135.0 Aortenklappenstenose 135.1 Aortenklappenstenose 135.2 Aortenklappenstenose 135.3 Sonstige Aortenklappenkrankheiten 135.9 Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 136.0 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose 136.1 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose 136.2 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz 136.8 Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 136.9 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 137.0 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappenstenose 137.2 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 139.9 Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.5 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.6 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 140.0 Psoriasis vulgaris 140.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa 140.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] 140.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.4 Psoriasis guttata 140.5 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 141.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] 141.1 Parapsoriasis mit poikilodermie 141.2 Parapsoriasis	Tudikations	
ICO 10-Code 135.0 Aortenklappeninsuffizienz 135.1 Aortenklappeninsuffizienz 135.2 Aortenklappenstenose mit Insuffizienz 135.3 Sonstige Aortenklappenkrankheiten 135.9 Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 136.0 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose 136.1 Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz 136.2 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz 136.8 Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 136.9 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 137.0 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappenstenose 137.2 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 139.0 Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Krankheiten 139.4 Krankheiten krankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.5 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.6 Herditärer Faktor-VIII-Mangel 139.7 Lendikationsgruppe 21 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.9 Humonalklappenkrankheiten 139.0 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 140.0 Psoriasis vulgaris 140.0 Psoriasis vulgaris 140.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa 140.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] 140.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.4 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.5 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.6 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.7 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.8 Sonstige Psoriasis 140.9 Psoriasis ichenoides et varioliformis acuta (Mucha-Habermann) 141.1 Parapsoriasis guttata 141.2 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques 141.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques 141.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques 141.5 Parapsoriasis m		
135.1 Aortenklappeninsuffizienz 135.2 Aortenklappenstenose mit Insuffizienz 135.8 Sonstige Aortenklappenkrankheiten 135.9 Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 136.0 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose 136.1 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz 136.2 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz 136.8 Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 136.9 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 137.0 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappenstenose 137.2 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheiten 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 klässifizierten Krankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.6 Herditärer Faktor-VIII-Mangel 139.7 Herditärer Faktor-VIII-Mangel 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 14.0 Psoriasis vulgaris 140.0 Psoriasis vulgaris 140.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa 140.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] 140.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.4 Psoriasis justulosa palmoplantaris 140.5 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 141.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] 141.1 Parapsoriasis guttata 140.2 Psoriasis incht näher bezeichnet 141.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques 141.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques 141.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie 141.8 Sonstige Parapsoriasis		
135.2 Aortenklappenstenose mit Insuffizienz 135.8 Sonstige Aortenklappenkrankheiten 135.9 Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 136.0 Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz 136.1 Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz 136.2 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz 136.8 Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 136.9 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 137.0 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappeninsuffizienz 137.2 Pulmonalklappeninsuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten <t< td=""><td></td><td></td></t<>		
135.8 Sonstige Aortenklappenkrankheiten 135.9 Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 136.0 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose 136.1 Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz 136.2 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz 136.8 Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 136.9 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 137.0 Pulmonalklappeninsuffizienz 137.1 Pulmonalklappeninsuffizienz 137.2 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 139.9 Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten Krankheiten 139.5 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.6 Herdottärer Faktor-IX-Mangel 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 140.0 Psoriasis vulgaris 140.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa 140.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] 140.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.4 Psoriasis guttata 140.5 Psoriasis-Arthropathie (MO7.0-MO7.3*, MO9.0-*) 140.8 Sonstige Psoriasis 140.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 141.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] 141.1 Parapsoriasis guttata 141.2 Parapsoriasis mit Poikilodermie 141.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques 141.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques 141.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie		1.
135.9 Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 136.0 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose 136.1 Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz 136.2 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz 136.8 Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 136.9 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 137.0 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappeninsuffizienz 137.2 Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheiten 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 <td< td=""><td></td><td></td></td<>		
136.0 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose 136.1 Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz 136.2 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz 136.8 Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 136.9 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 137.0 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.2 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 140.0 Psoriasis vulgaris 140.1 Generalisierte Faktor-VIII-Mangel 140.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa 140.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] 140.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.4 Psoriasis guttata 140.5 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 141.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] 141.1 Parapsoriasis guttata 141.2 Rienifleckige Parapsoriasis en plaques 141.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques 141.4 Großfleckige Parapsoriasis		
136.1 Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz 136.2 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz 136.8 Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten incht näher bezeichnet 137.0 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.2 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 14mophilte Indikationsgruppe 21 1566 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel 1570 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel 1580 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel 1590 Psoriasis vulgaris 1590 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 1590 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 1590 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 1590 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 1590 Psoriasis pustulose et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] 1590 Parapsoriasis mit Poikilodermie 1590 Parapsoriasis mit Poikilodermie 1590 Parapsoriasis mit Poikilodermie 1590 Parapsoriasis		
136.2 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz 136.8 Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten 136.9 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 137.0 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.2 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 140.0 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel 141.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa 140.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] 140.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.4 Psoriasis guttata 140.5 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 141.0 Pittyriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] 141.1 Parapsoriasis guttata 141.2 Parapsoriasis guttata 141.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques 141.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques 141.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie 141.8 Sonstige Parapsoriasis		
Insuffizienz	I36.1	1 11
Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet	I36.2	
nicht näher bezeichnet 137.0 Pulmonalklappenstenose 137.1 Pulmonalklappenstenose 137.2 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet Hämophilie - Indikationsgruppe 21 D66 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel D67 Hereditärer Faktor-IX-Mangel Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 L40.0 Psoriasis vulgaris L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.5 Psoriasis-Arthropathie (MO7.0-MO7.3*, MO9.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	I36.8	Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten
137.1 Pulmonalklappeninsuffizienz 137.2 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheiten 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Triikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.8 Herdeitärer Faktor-VIII-Mangel 139.6 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel 139.7 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel 139.8 Herdeitärer Faktor-IX-Mangel 139.8 Herdeitärer Faktor-IX-Mangel 139.8 Herditärer Faktor-IX-Mangel 140.0 Psoriasis vulgaris 140.0 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa 140.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] 140.3 Psoriasis guttata 140.4 Psoriasis guttata 140.5 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 141.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] 141.1 Parapsoriasis guttata 141.1 Parapsoriasis guttata 141.2 Großfleckige Parapsoriasis en plaques 141.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques 141.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie 141.8 Sonstige Psoriasis	I36.9	
137.2 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz 137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheiten incht näher bezeichnet 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.8 Herditärer Faktor-VIII-Mangel 139.8 Herditärer Faktor-VIII-Mangel 139.8 Herditärer Faktor-IX-Mangel 139.0 Hereditärer Faktor-IX-Mangel 139.1 Herditärer Faktor-IX-Mangel 139.2 Herditärer Faktor-IX-Mangel 139.3 Herditärer Faktor-IX-Mangel 139.4 Herditärer Faktor-IX-Mangel 139.5 Herditärer Faktor-IX-Mangel 140.0 Psoriasis vulgaris 140.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa 140.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] 140.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.4 Psoriasis guttata 140.5 Psoriasis-Arthropathie (MO7.0-MO7.3*, MO9.0-*) 140.8 Sonstige Psoriasis 140.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 141.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta (Mucha-Habermann) 141.1 Parapsoriasis guttata 141.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques 141.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques 141.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie 141.8 Sonstige Parapsoriasis	I37.0	Pulmonalklappenstenose
137.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten 137.9 Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.8 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel 139.8 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel 139.8 Hereditärer Faktor-IX-Mangel 139.8 Hereditärer Faktor-IX-Mangel 139.8 Hereditärer Faktor-IX-Mangel 140.0 Psoriasis vulgaris 140.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa 140.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] 140.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 140.4 Psoriasis guttata 140.5 Psoriasis-Arthropathie (MO7.0-MO7.3*, MO9.0-*) 140.8 Sonstige Psoriasis 140.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 141.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta (Mucha-Habermann) 141.1 Parapsoriasis guttata 141.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques 141.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques 141.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie 141.8 Sonstige Parapsoriasis	I37.1	Pulmonalklappeninsuffizienz
137.9 Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet 138 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet 139.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet 148mophilie - Indikationsgruppe 21 1066 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel 1067 Hereditärer Faktor-IX-Mangel 1068 Hereditärer Faktor-IX-Mangel 1069 Hereditärer Faktor-IX-Mangel 1070 Psoriasis vulgaris 1080 Psoriasis vulgaris 1091 Psoriasis pustulosa 1092 Psoriasis pustulosa 1093 Psoriasis pustulosa palmoplantaris 1094 Psoriasis guttata 1094 Psoriasis guttata 1095 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 1096 Psoriasis, nicht näher bezeichnet 1097 Psoriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] 1098 Psoriasis guttata 1099 Psoriasis guttata 1099 Psoriasis guttata 1099 Psoriasis guttata 1090 Psoriasis guttata 1090 Psoriasis guttata 1090 Psoriasis guttata 1091 Psoriasis guttata 1091 Psoriasis guttata 1092 Psoriasis guttata 1093 Psoriasis guttata 1094 Psoriasis guttata 1095 Psoriasis guttata 1096 Psoriasis mit Poikilodermie 1096 Psoriasis mit Poikilodermie 1097 Pooriasis Sonstige Parapsoriasis	I37.2	Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz
I38 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet I39.0 Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I39.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I39.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I39.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I39.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I39.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet Hämophilie - Indikationsgruppe 21 D66 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel D67 Hereditärer Faktor-IX-Mangel Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 L40.0 Psoriasis vulgaris L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (MO7.0-MO7.3*, MO9.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	I37.8	Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten
Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten	I37.9	Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I39.1 Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I39.2 Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I39.3 Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I39.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I39.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet Hämophilie - Indikationsgruppe 21 D66 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel D67 Hereditärer Faktor-IX-Mangel Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 L40.0 Psoriasis vulgaris L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (MO7.0-MO7.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	I38	Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet
I Krankheiten I Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I Pulmonalklappenkrankheiten I Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, herzklappen icht näher bezeichnet I Pulmonalklappenkrankheiten I Periapsoriasis vulgaris I Hamophilie - Indikationsgruppe 21 I Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 I Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 I Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 I Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis pustulosa I Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis pustulosa I Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis pustulosa I Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis pustulosa I Hautulkus (ohne Psaksifizierten Krankheiten I Hautulkus (ohne Pekubitaluzera) / Psoriasis pustulosa I Hautulkus (ohne Psaksifizierten Krankheiten I Hau	I39.0	
Respective Normal Responsibility Res	I39.1	
klassifizierten Krankheiten I39.4 Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I39.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet Hämophilie - Indikationsgruppe 21 D66 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel D67 Hereditärer Faktor-IX-Mangel Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 L40.0 Psoriasis vulgaris L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (MO7.0-MO7.3*, MO9.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	I39.2	
Riassifizierten Krankheiten 139.8 Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet Hämophilie - Indikationsgruppe 21 D66 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel D67 Hereditärer Faktor-IX-Mangel Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 L40.0 Psoriasis vulgaris L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.0 Pityriasis guttata L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	I39.3	
Herzklappe nicht näher bezeichnet Hämophilie - Indikationsgruppe 21 D66 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel D67 Hereditärer Faktor-IX-Mangel Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 L40.0 Psoriasis vulgaris L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	I39.4	
D66 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel D67 Hereditärer Faktor-IX-Mangel Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 L40.0 Psoriasis vulgaris L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	I39.8	
Hereditärer Faktor-IX-Mangel Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 L40.0 Psoriasis vulgaris L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	Hämophilie	- Indikationsgruppe 21
Hautulkus (ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - Indikationsgruppe 22 L40.0 Psoriasis vulgaris L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	D66	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel
Indikationsgruppe 22 L40.0 Psoriasis vulgaris L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	D67	Hereditärer Faktor-IX-Mangel
L40.1 Generalisierte Psoriasis pustulosa L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	Total distriction of	
L40.2 Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau] L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L40.0	Psoriasis vulgaris
L40.3 Psoriasis pustulosa palmoplantaris L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L40.1	-
L40.4 Psoriasis guttata L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L40.2	Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau]
L40.5 Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*) L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L40.3	Psoriasis pustulosa palmoplantaris
L40.8 Sonstige Psoriasis L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L40.4	Psoriasis guttata
L40.9 Psoriasis, nicht näher bezeichnet L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L40.5	Psoriasis-Arthropathie (M07.0-M07.3*, M09.0-*)
L41.0 Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L40.8	-
L41.0 [Mucha-Habermann] L41.1 Parapsoriasis guttata L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L40.9	Psoriasis, nicht näher bezeichnet
L41.3 Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L41.0	
L41.4 Großfleckige Parapsoriasis en plaques L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L41.1	Parapsoriasis guttata
L41.5 Parapsoriasis mit Poikilodermie L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L41.3	Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques
L41.8 Sonstige Parapsoriasis	L41.4	Großfleckige Parapsoriasis en plaques
	L41.5	Parapsoriasis mit Poikilodermie
1/10 Paransoriasis nicht näher hezeichnet	L41.8	Sonstige Parapsoriasis
בידביי ו מומףסטומסוס, וווכוונ וומווכו שכעכונווווכנ	L41.9	Parapsoriasis, nicht näher bezeichnet

Indikations-	ICD 10-Bezeichnung
gruppe/ ICD 10-Code	ICD TO-BESSICILIANIS
L88	Pyoderma gangraenosum
L97	Ulcus cruris, anderenorts nicht klassifiziert
L98.4	Chronisches Ulkus der Haut, anderenorts nicht klassifiziert
Hemiplegie	/ Hemiparese - Indikationsgruppe 23
G81.0	Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie
G81.1	Spastische Hemiparese und Hemiplegie
G81.9	Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet
Herzinsuffiz	rienz - Indikationsgruppe 24
I11.0-	Hypertensive Herzkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz
I11.00	Hypertensive Herzkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I11.01	Hypertensive Herzkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Angabe einer hypertensiven Krise
I13.0-	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz
I13.00	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I13.01	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Angabe einer hypertensiven Krise
I13.2-	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz
I13.20	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz und ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I13.21	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz und mit Angabe einer hypertensiven Krise
I25.5	Ischämische Kardiomyopathie
I26.0	Lungenembolie mit Angabe eines akuten Cor pulmonale
I26.9	Lungenembolie ohne Angabe eines akuten Cor pulmonale
I27.0	Primäre pulmonale Hypertonie
I27.1	Kyphoskoliotische Herzkrankheit
I27.2-	Sonstige näher bezeichnete sekundäre 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
I28.0	Arteriovenöse Fistel der Lungengefäße
I28.1	Aneurysma der Arteria pulmonalis
I28.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Lungengefäße
I28.9	Krankheit der Lungengefäße, nicht näher bezeichnet
I42.0	Dilatative Kardiomyopathie
I42.1	Hypertrophische obstruktive Kardiomyopathie
I42.2	Sonstige hypertrophische Kardiomyopathie
I42.3	Eosinophile endomyokardiale Krankheit
I42.4	Endokardfibroelastose
I42.5	Sonstige restriktive Kardiomyopathie
I42.6	Alkoholische Kardiomyopathie

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
	Kardiomyopathie durch Arzneimittel oder sonstige exogene
I42.7	Substanzen
I42.8-	Sonstige Kardiomyopathien
I42.80	Arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathie [ARVCM]
I42.88	Sonstige Kardiomyopathien
I42.9	Kardiomyopathie, nicht näher bezeichnet
I43.0	Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten (A36.8+)
I43.1	Kardiomyopathie bei Stoffwechselkrankheiten (E85+)
I43.2	Kardiomyopathie bei alimentären Krankheiten (E63.9+)
I43.8	Kardiomyopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten (E05.9+, M10.0-+)
I46.0	Herzstillstand mit erfolgreicher Wiederbelebung
I46.9	Herzstillstand, nicht näher bezeichnet
I50.0-	Rechtsherzinsuffizienz
I50.00	Primäre Rechtsherzinsuffizienz
I50.01	Sekundäre Rechtsherzinsuffizienz
I50.1-	Linksherzinsuffizienz
I50.11	Linksherzinsuffizienz ohne Beschwerden [NYHA-Stadium I]
I50.12	Linksherzinsuffizienz mit Beschwerden bei stärkerer Belastung [NYHA-Stadium II]
I50.13	Linksherzinsuffizienz mit Beschwerden bei leichterer Belastung [NYHA-Stadium III]
I50.14	Linksherzinsuffizienz mit Beschwerden in Ruhe [NYHA-Stadium IV]
I50.19	Linksherzinsuffizienz, nicht näher bezeichnet
I50.9	Herzinsuffizienz, nicht näher bezeichnet
I51.5	Myokarddegeneration
Hypertensiv Indikations	re Herz- und Nierenerkrankung oder Enzephalopathie - gruppe 25
I12.9-	Hypertensive Nierenkrankheit ohne Niereninsuffizienz
I12.90	Hypertensive Nierenkrankheit ohne Niereninsuffizienz und ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I12.91	Hypertensive Nierenkrankheit ohne Niereninsuffizienz und mit Angabe einer hypertensiven Krise
I13.9-	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I13.90	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet, ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I13.91	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet, mit Angabe einer hypertensiven Krise
Hypertonie	bzw. hypertensive Herzerkrankung - Indikationsgruppe 26
I10.0-	Benigne essentielle Hypertonie
I10.00	Benigne essentielle Hypertonie ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I10.01	Benigne essentielle Hypertonie mit Angabe einer hypertensiven Krise
I10.1-	Maligne essentielle Hypertonie
I10.10	Maligne essentielle Hypertonie ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I10.11	Maligne essentielle Hypertonie mit Angabe einer hypertensiven Krise

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung	
ICD 10-Code	1CD 10-Dezeicillining	
I10.9-	Essentielle Hypertonie, nicht näher bezeichnet	
I10.90	Essentielle Hypertonie, nicht näher bezeichnet, ohne Angabe einer hypertensiven Krise	
I10.91	Essentielle Hypertonie, nicht näher bezeichnet, mit Angabe einer hypertensiven Krise	
I11.9-	Hypertensive Herzkrankheit ohne (kongestive) Herzinsuffizienz	
I11.90	Hypertensive Herzkrankheit ohne (kongestive) Herzinsuffizienz und ohne Angabe einer hypertensiven Krise	
I11.91	Hypertensive Herzkrankheit ohne (kongestive) Herzinsuffizienz und mit Angabe einer hypertensiven Krise	
I51.7	Kardiomegalie	
Koma, Hirnö	idem / hypoxische Hirnschäden - Indikationsgruppe 27	
G93.80	Apallisches Syndrom	
Leberzirrho	se - Indikationsgruppe 28	
K70.2	Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber	
K70.3	Alkoholische Leberzirrhose	
K70.4	Alkoholisches Leberversagen	
K71.7	Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber	
K74.0	Leberfibrose	
K74.1	Lebersklerose	
K74.2	Leberfibrose mit Lebersklerose	
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	
Morbus Parl	kinson und Chorea Huntington - Indikationsgruppe 29	
G10	Chorea Huntington	
G20.0-	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung	
G20.00	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung und ohne (Angabe einer) Wirkungsfluktuation	
G20.01	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung und mit Wirkungsfluktuation	
G20.1-	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung	
G20.10	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung und ohne (Angabe einer) Wirkungsfluktuation	
G20.11	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung und mit Wirkungsfluktuation	
G20.2-	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung	
G20.20	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung und ohne (Angabe einer) Wirkungsfluktuation	
G20.21	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung und mit Wirkungsfluktuation	
G20.9-	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet	
G20.90	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet, ohne (Angabe einer) Wirkungsfluktuation	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet,
G20.91	mit Wirkungsfluktuation
G21.0	Malignes Neuroleptika-Syndrom
	(sekundäres Parkinson-Syndrom)
G21.1	Sonstiges arzneimittelinduziertes Parkinson-Syndrom
G21.2	Parkinson-Syndrom durch sonstige exogene Agenzien
G21.3	Postenzephalitisches Parkinson-Syndrom
G21.4	Vaskuläres Parkinson-Syndrom
G21.8	Sonstiges sekundäres Parkinson-Syndrom
G21.9	Sekundäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet
G22	Parkinson-Syndrom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten (A52.1+)
G23.0	Hallervorden-Spatz-Syndrom
G23.1	Progressive supranukleäre Ophthalmoplegie [Steele-Richardson-Olszewski-Syndrom]
G23.2	Multiple Systematrophie vom Parkinson-Typ [MSA-P]
G23.3	Multiple Systematrophie vom zerebellären Typ [MSA-C]
G23.8	Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten der Basalganglien
G23.9	Degenerative Krankheit der Basalganglien, nicht näher bezeichnet
G24.0	Arzneimittelinduzierte Dystonie
G24.1	Idiopathische familiäre Dystonie
G24.2	Idiopathische nichtfamiliäre Dystonie
G24.3	Torticollis spasticus
G24.4	Idiopathische orofaziale Dystonie
G24.5	Blepharospasmus
G24.8	Sonstige Dystonie
G24.9	Dystonie, nicht näher bezeichnet
G25.0	Essentieller Tremor
G25.1	Arzneimittelinduzierter Tremor
G25.2	Sonstige näher bezeichnete Tremorformen
G25.3	Myoklonus
G25.4	Arzneimittelinduzierte Chorea
G25.5	Sonstige Chorea
G25.6	Arzneimittelinduzierte Tics und sonstige Tics organischen Ursprungs
G25.8-	Sonstige näher bezeichnete extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen
G25.80	Periodische Beinbewegungen im Schlaf
G25.81	Syndrom der unruhigen Beine [Restless-Legs-Syndrom]
G25.88	Sonstige näher bezeichnete extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen
G25.9	Extrapyramidale Krankheit oder Bewegungsstörung, nicht näher bezeichnet
G26	Extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Mukoviszidose - Indikationsgruppe 30	
E84.0	Zystische Fibrose [Mukoviszidose] mit Lungenmanifestationen
E84.1	Zystische Fibrose [Mukoviszidose] mit Darmmanifestationen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
E84.8	Zystische Fibrose [Mukoviszidose] mit sonstigen Manifestationen
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 [Mukoviszidose], nicht näher bezeichnet
Multiple Skl	erose - Indikationsgruppe 31
G35.0	Erstmanifestation einer multiplen Sklerose [Encephalomyelitis disseminata]
G35.1-	Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf
G35.10	Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.11	Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.2-	Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf
G35.20	Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.21	Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.3-	Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf
G35.30	Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.31	Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.9	Multiple Sklerose [Encephalomyelitis disseminata], nicht näher bezeichnet
G36.0	Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit]
G36.1	Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]
G36.8	Sonstige näher bezeichnete akute disseminierte Demyelinisation
G36.9	Akute disseminierte Demyelinisation, nicht näher bezeichnet
G37.0	Diffuse Hirnsklerose
G37.1	Zentrale Demyelinisation des Corpus callosum
G37.2	Zentrale pontine Myelinolyse
G37.5	Konzentrische Sklerose [Baló-Krankheit]
G37.8	Sonstige näher bezeichnete demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems
G37.9	Demyelinisierende Krankheit des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet
Muskeldysti	ophie - Indikationsgruppe 32
G71.0	Muskeldystrophie
G71.2	Angeborene Myopathien
	astisches Syndrom und andere schwerwiegende sche Erkrankungen - Indikationsgruppe 33
C94.6-	Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar
C94.60	Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar, ohne Angabe einer kompletten Remission

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
C94.61	Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar, in kompletter Remission
D45	Polycythaemia vera
D46.1	Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten
D46.2	Refraktäre Anämie mit Blastenüberschuss [RAEB]
D46.4	Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet
D46.5	Refraktäre Anämie mit Mehrlinien-Dysplasie
D46.6	Myelodysplastisches Syndrom mit isolierter del(5q)- Chromosomenanomalie
D46.7	Sonstige myelodysplastische Syndrome
D46.9	Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet
D60.0	Chronische erworbene isolierte aplastische Anämie
D60.1	Transitorische erworbene isolierte aplastische Anämie
D60.8	Sonstige erworbene isolierte aplastische Anämien
D60.9	Erworbene isolierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D61.0	Angeborene aplastische Anämie
D61.1-	Arzneimittelinduzierte aplastische Anämie
D61.10	Aplastische Anämie infolge zytostatischer Therapie
D61.18	Sonstige arzneimittelinduzierte aplastische Anämie
D61.19	Arzneimittelinduzierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D61.2	Aplastische Anämie infolge sonstiger äußerer Ursachen
D61.3	Idiopathische aplastische Anämie
D61.8	Sonstige näher bezeichnete aplastische Anämien
D61.9	Aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D63.0	Anämie bei Neubildungen (COO-D48+)
D63.8	Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten (N18.3-N18.5+)
D64.0	Hereditäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie
D64.1	Sekundäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie (krankheitsbedingt)
D64.2	Sekundäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie durch Arzneimittel oder Toxine
D64.3	Sonstige sideroachrestische [sideroblastische] Anämien
D64.8	Sonstige näher bezeichnete Anämien
D70.0	Angeborene Agranulozytose und Neutropenie
D70.1-	Arzneimittelinduzierte Agranulozytose und Neutropenie
D70.10	Arzneimittelinduzierte Agranulozytose und Neutropenie mit einer kritischen Phase von unter 4 Tagen Dauer
D70.11	Arzneimittelinduzierte Agranulozytose und Neutropenie mit einer kritischen Phase von 10 bis unter 20 Tagen Dauer
D70.12	Arzneimittelinduzierte Agranulozytose und Neutropenie mit einer kritischen Phase von 20 und mehr Tagen Dauer
D70.13	Arzneimittelinduzierte Agranulozytose und Neutropenie mit einer kritischen Phase von 4 bis unter 7 Tagen Dauer
D70.14	Arzneimittelinduzierte Agranulozytose und Neutropenie mit einer kritischen Phase von 7 bis unter 10 Tagen Dauer
D70.18	Sonstige Verlaufsformen der arzneimittelinduzierten Agranulozytose und Neutropenie

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
D70.19	Arzneimittelinduzierte Agranulozytose und Neutropenie, nicht näher bezeichnet
D70.3	Sonstige Agranulozytose
D70.5	Zyklische Neutropenie
D70.6	Sonstige Neutropenie
D70.7	Neutropenie, nicht näher bezeichnet
D71	Funktionelle Störungen der neutrophilen Granulozyten
Myeloische	Leukämie - Indikationsgruppe 34
C92.0-	Akute myeloblastische Leukämie [AML]
C92.00	Akute myeloische Leukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C92.01	Akute myeloische Leukämie in kompletter Remission
C92.4-	Akute Promyelozyten-Leukämie [PCL]
C92.40	Akute promyelozytäre Leukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C92.41	Akute promyelozytäre Leukämie in kompletter Remission
C92.5-	Akute myelomonozytäre Leukämie
C92.50	Akute myelomonozytäre Leukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C92.51	Akute myelomonozytäre Leukämie in kompletter Remission
C92.6-	Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormität
C92.60	Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormität, ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.61	Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormität, in kompletter Remission
C92.8-	Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie
C92.80	Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie, ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.81	Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie, in kompletter Remission
C94.2-	Akute Megakaryoblastenleukämie
C94.20	Akute Megakaryoblastenleukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C94.21	Akute Megakaryoblastenleukämie in kompletter Remission
C94.4-	Akute Panmyelose mit Myelofibrose
C94.40	Akute Panmyelose ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C94.41	Akute Panmyelose in kompletter Remission
Näher bezei	chnete Arrhythmien - Indikationsgruppe 35
I47.0	Ventrikuläre Arrhythmie durch Re-entry
I47.1	Supraventrikuläre Tachykardie
I47.2	Ventrikuläre Tachykardie
I48.0	Vorhofflimmern, paroxysmal
I48.1	Vorhofflimmern, persistierend
I48.2	Vorhofflimmern, permanent
I48.3	Vorhofflattern, typisch
I48.4	Vorhofflattern, atypisch
I48.9	Vorhofflimmern und Vorhofflattern, nicht näher bezeichnet
I49.0	Kammerflattern und Kammerflimmern

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
	Nierenfunktionsstörung / Blasenfunktionsstörung -
Indikations	
N00.0	Akutes nephritisches Syndrom mit minimaler glomerulärer Läsion
N00.1	Akutes nephritisches Syndrom mit fokalen und segmentalen glomerulären Läsionen
N00.2	Akutes nephritisches Syndrom mit diffuser membranöser Glomerulonephritis
N00.3	Akutes nephritisches Syndrom mit diffuser mesangioproliferativer Glomerulonephritis
N00.4	Akutes nephritisches Syndrom mit diffuser endokapillär- proliferativer Glomerulonephritis
N00.5	Akutes nephritisches Syndrom mit diffuser mesangiokapillärer Glomerulonephritis
N00.6	Akutes nephritisches Syndrom mit Dense-deposit-Krankheit
N00.7	Akutes nephritisches Syndrom mit Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N00.8	Akutes nephritisches Syndrom mit sonstigen morphologischen Veränderungen
N00.9	Akutes nephritisches Syndrom, Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
N01.0	Rapid-progressives nephritisches Syndrom mit minimaler glomerulärer Läsion
NO1.1	Rapid-progressives nephritisches Syndrom mit fokalen und segmentalen glomerulären Läsionen
N01.2	Rapid-progressives nephritisches Syndrom mit diffuser membranöser Glomerulonephritis
N01.3	Rapid-progressives nephritisches Syndrom mit diffuser mesangioproliferativer Glomerulonephritis
NO1.4	Rapid-progressives nephritisches Syndrom mit diffuser endokapillär-proliferativer Glomerulonephritis
NO1.5	Rapid-progressives nephritisches Syndrom mit diffuser mesangiokapillärer Glomerulonephritis
N01.6	Rapid-progressives nephritisches Syndrom mit Dense-deposit-Krankheit
NO1.7	Rapid-progressives nephritisches Syndrom mit Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
NO1.8	Rapid-progressives nephritisches Syndrom mit sonstigen morphologischen Veränderungen
N01.9	Rapid-progressives nephritisches Syndrom, Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
N03.0	Chronisches nephritisches Syndrom mit minimaler glomerulärer Läsion
N03.1	Chronisches nephritisches Syndrom mit fokalen und segmentalen glomerulären Läsionen
N03.2	Chronisches nephritisches Syndrom mit diffuser membranöser Glomerulonephritis
N03.3	Chronisches nephritisches Syndrom mit diffuser mesangioproliferativer Glomerulonephritis
N03.4	Chronisches nephritisches Syndrom mit diffuser endokapillär-proliferativer Glomerulonephritis
NO3.5	Chronisches nephritisches Syndrom mit diffuser mesangiokapillärer Glomerulonephritis
N03.6	Chronisches nephritisches Syndrom mit Dense-deposit-Krankheit

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
NO3.7	Chronisches nephritisches Syndrom mit Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N03.8	Chronisches nephritisches Syndrom mit sonstigen morphologischen Veränderungen
N03.9	Chronisches nephritisches Syndrom, Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
NO4.0	Nephrotisches Syndrom mit minimaler glomerulärer Läsion
NO4.1	Nephrotisches Syndrom mit fokalen und segmentalen glomerulären Läsionen
NO4.2	Nephrotisches Syndrom mit diffuser membranöser Glomerulonephritis
NO4.3	Nephrotisches Syndrom mit diffuser mesangioproliferativer Glomerulonephritis
NO4.4	Nephrotisches Syndrom mit diffuser endokapillär- proliferativer Glomerulonephritis
NO4.5	Nephrotisches Syndrom mit diffuser mesangiokapillärer Glomerulonephritis
NO4.6	Nephrotisches Syndrom mit Dense-deposit-Krankheit
NO4.7	Nephrotisches Syndrom mit Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
NO4.8	Nephrotisches Syndrom mit sonstigen morphologischen Veränderungen
N04.9	Nephrotisches Syndrom, Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
N05.0	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom mit minimaler glomerulärer Läsion
NO5.1	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom mit fokalen und segmentalen glomerulären Läsionen
N05.2	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom mit diffuser membranöser Glomerulonephritis
N05.3	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom mit diffuser mesangioproliferativer Glomerulonephritis
N05.4	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom mit diffuser endokapillär-proliferativer Glomerulonephritis
NO5.5	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom mit diffuser mesangiokapillärer Glomerulonephritis
N05.6	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom mit Dense-deposit-Krankheit
NO5.7	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom mit Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N05.8	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom mit sonstigen morphologischen Veränderungen
N05.9	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom, Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
N06.2	Isolierte Proteinurie mit diffuser membranöser Glomerulonephritis
N06.3	Isolierte Proteinurie mit diffuser mesangioproliferativer Glomerulonephritis
N06.4	Isolierte Proteinurie mit diffuser endokapillär-proliferativer Glomerulonephritis
N06.5	Isolierte Proteinurie mit diffuser mesangiokapillärer Glomerulonephritis
N06.7	Isolierte Proteinurie mit Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N07.0	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert, mit minimaler glomerulärer Läsion

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
N07.1	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert, mit fokalen und segmentalen glomerulären Läsionen
N07.2	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert, mit diffuser membranöser Glomerulonephritis
N07.3	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert, mit diffuser mesangioproliferativer Glomerulonephritis
N07.4	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert, mit diffuser endokapillär-proliferativer Glomerulonephritis
N07.5	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert, mit diffuser mesangiokapillärer Glomerulonephritis
N07.6	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert, mit Dense-deposit-Krankheit
N07.7	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert, mit Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N07.8	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert, mit sonstigen morphologischen Veränderungen
N07.9	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert, Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
N08.0	Glomeruläre Krankheiten bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten (A40-A41+, A52.7+, B26.8+, B52.0+, B65+, B78+)
N08.1	Glomeruläre Krankheiten bei Neubildungen (C88.0-+, C90.0-+)
N08.2	Glomeruläre Krankheiten bei Blutkrankheiten und Störungen mit Beteiligung des Immunsystems (D57+, D59.3+, D65+, D69.0+, D89.1+)
N08.3	Glomeruläre Krankheiten bei Diabetes mellitus (E10-E14+, vierte Stelle .2)
N08.4	Glomeruläre Krankheiten bei sonstigen endokrinen, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E75.2+, E78.6+, E85+)
N08.5	Glomeruläre Krankheiten bei Systemkrankheiten des Bindegewebes (M31.0+, M31.1+, M31.3+, M31.7+, M32.1+)
N08.8	Glomeruläre Krankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten (I33.0+)
N10	Akute tubulointerstitielle Nephritis
N11.0	Nichtobstruktive, mit Reflux verbundene chronische Pyelonephritis
N11.1	Chronische obstruktive Pyelonephritis
N11.8	Sonstige chronische tubulointerstitielle Nephritis
N11.9	Chronische tubulointerstitielle Nephritis, nicht näher bezeichnet
N12	Tubulointerstitielle Nephritis, nicht als akut oder chronisch bezeichnet
N14.0	Analgetika-Nephropathie
N14.1	Nephropathie durch sonstige Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen
N14.2	Nephropathie durch nicht näher bezeichnete(s) Arzneimittel, Droge oder biologisch aktive Substanz
N14.3	Nephropathie durch Schwermetalle
N14.4	Toxische Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert
N15.0	Balkan-Nephropathie

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
N15.8	Sonstige näher bezeichnete tubulointerstitielle Nierenkrankheiten
N15.9	Tubulointerstitielle Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet
N16.0	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten (AO2.2+, A23+, A36.8+, A4O-A41+, B58.8+)
N16.1	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Neubildungen (C81-C85+, C90.0-+, C91-C96+)
N16.2	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Blutkrankheiten und Störungen mit Beteiligung des Immunsystems (D86+, D89.1+)
N16.3	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Stoffwechsel- krankheiten (E72.0+, E74.0+, E83.0+)
N16.4	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei systemischen Krankheiten des Bindegewebes (M32.1+, M35.0+)
N16.8	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
N25.0	Renale Osteodystrophie
N25.1	Renaler Diabetes insipidus
N25.8	Sonstige Krankheiten infolge Schädigung der tubulären Nierenfunktion
N25.9	Krankheit infolge Schädigung der tubulären Nierenfunktion, nicht näher bezeichnet
N27.1	Beidseitige kleine Niere unbekannter Ursache
N27.9	Kleine Niere unbekannter Ursache, nicht näher bezeichnet
N31.0	Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert
N31.1	Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert
N31.2	Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert
N31.8-	Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase
N31.80	Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert
N31.81	Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat
N31.82	Instabile Blase ohne neurologisches Substrat
N31.88	Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase
N31.9	Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet
Nierenversa	gen - Indikationsgruppe 37
I12.0-	Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz
I12.00	Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I12.01	Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz und Angabe einer hypertensiven Krise
I13.1-	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz
I13.10	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz und ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I13.11	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz und Angabe einer hypertensiven Krise
N18.8-	Sonstige chronische Nierenkrankheit
N18.80	Einseitige chronische Nierenfunktionsstörung

Amtliche Bekanntmachungen

- III -1	
Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	TCD TO-DEZEICHHUNG
N18.89	Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet
N18.9	Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet
N19	Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz
Q61.1	Autosomal-rezessive polyzystische Niere
Osteoarthri	tis der Hüfte oder des Knies - Indikationsgruppe 38
M16.0	Primäre Koxarthrose, beidseitig
M16.1	Sonstige primäre Koxarthrose
M16.2	Koxarthrose als Folge einer Dysplasie, beidseitig
M16.3	Sonstige dysplastische Koxarthrose
M16.4	Posttraumatische Koxarthrose, beidseitig
M16.5	Sonstige posttraumatische Koxarthrose
M16.6	Sonstige sekundäre Koxarthrose, beidseitig
M16.7	Sonstige sekundäre Koxarthrose
M16.9	Koxarthrose, nicht näher bezeichnet
M17.0	Primäre Gonarthrose, beidseitig
M17.1	Sonstige primäre Gonarthrose
M17.2	Posttraumatische Gonarthrose, beidseitig
M17.3	Sonstige posttraumatische Gonarthrose
M17.4	Sonstige sekundäre Gonarthrose, beidseitig
M17.5	Sonstige sekundäre Gonarthrose
M17.9	Gonarthrose, nicht näher bezeichnet
M19.05	Primäre Arthrose sonstiger Gelenke: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Iliosakralgelenk]
M19.25	Sonstige sekundäre Arthrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Iliosakralgelenk]
M19.85	Sonstige näher bezeichnete Arthrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Iliosakralgelenk]
M19.95	Arthrose, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Iliosakralgelenk]
Periphere G	efäßerkrankungen - Indikationsgruppe 39
I73.1	Thrombangiitis obliterans [Endangiitis von-Winiwarter-Buerger]
I73.8	Sonstige näher bezeichnete periphere Gefäßkrankheiten
I77.0	Erworbene arteriovenöse Fistel
I77.1	Arterienstriktur
I77.2	Arterienruptur
I77.3	Fibromuskuläre Dysplasie der Arterien
I77.4	Arteria-coeliaca-Kompressionssyndrom
I77.5	Arteriennekrose
I77.6	Arteriitis, nicht näher bezeichnet
I79.2	Periphere Angiopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten (E10-E14+, vierte Stelle .5)
I79.8	Sonstige Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I86.2	Beckenvarizen
I86.4	Magenvarizen
K31.81	Angiodysplasie des Magens und des Duodenums ohne Angabe einer Blutung
K55.2-	Angiodysplasie des Kolons
K55.21	Angiodysplasie des Kolons ohne Angabe einer Blutung

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung	
ICD 10-Code	Teb 10 betermining	
K55.8-	Sonstige Gefäßkrankheiten des Darmes	
K55.81	Angiodysplasie des Dünndarmes ohne Angabe einer Blutung	
K55.82	Angiodysplasie des Dünndarmes mit Blutung	
K55.88	Sonstige Gefäßkrankheiten des Darmes	
Polyneuropa	athie - Indikationsgruppe 40	
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	
G61.0	Guillain-Barré-Syndrom	
G61.1	Serumpolyneuropathie	
G61.8	Sonstige Polyneuritiden	
G61.9	Polyneuritis, nicht näher bezeichnet	
G62.0	Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie	
G62.1	Alkohol-Polyneuropathie	
G62.2	Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien	
G62.8-	Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien	
G62.80	Critical-illness-Polyneuropathie	
G62.88	Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien	
G62.9	Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet	
G63.0	Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten (A17.8+, A30+, A36.8+, A50.4+, A52.1+, A69.2+, B02.2+, B26.8+, B27+)	
G63.1	Polyneuropathie bei Neubildungen (COO-D48+)	
G63.3	Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten (E00-E07+, E15-E16+, E20-E34+, E70-E89+)	
G63.4	Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen (E40-E64+)	
G63.5	Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes (M30-M35+)	
G63.6	Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems (MOO-M25+, M4O-M96+)	
G63.8	Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten (N18+)	
G64	Sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems	
Quadriplegi	e, andere ausgeprägte Lähmungen - Indikationsgruppe 41	
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	
G12.9	Spinale Muskelatrophie, nicht näher bezeichnet	
G80.0	Spastische tetraplegische Zerebralparese	
G82.3-	Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie	
G82.30	Akute schlaffe Tetraplegie (komplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese	
G82.31	Akute schlaffe Tetraparese (inkomplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
G82.32	(Chronische) schlaffe Tetraplegie (komplette Querschnittlähmung)
G82.33	(Chronische) schlaffe Tetraparese (inkomplette Querschnittlähmung)
G82.39	Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet
G82.4-	Spastische Tetraparese und Tetraplegie
G82.40	Akute spastische Tetraplegie (komplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese
G82.41	Akute spastische Tetraparese (inkomplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese
G82.42	(Chronische) spastische Tetraplegie (komplette Querschnittlähmung)
G82.43	(Chronische) spastische Tetraparese (inkomplette Querschnittlähmung)
G82.49	Spastische Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet
G82.5-	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet
G82.50	Akute nicht näher bezeichnete Tetraplegie (komplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese
G82.51	Akute nicht näher bezeichnete Tetraparese (inkomplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese
G82.52	(Chronische) nicht näher bezeichnete Tetraplegie (komplette Querschnittlähmung)
G82.53	(Chronische) nicht näher bezeichnete Tetraparese (inkomplette Querschnittlähmung)
G82.59	Nicht näher als schlaff oder spastisch bezeichnete Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet
G83.5	Locked-in-Syndrom
Querschnitt	slähmung - Indikationsgruppe 42
G11.4	Hereditäre spastische Paraplegie
G80.1	Spastische diplegische Zerebralparese
G82.0-	Schlaffe Paraparese und Paraplegie
G82.00	Akute schlaffe Paraplegie (komplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese
G82.01	Akute schlaffe Paraparese (inkomplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese
G82.02	(Chronische) schlaffe Paraplegie (komplette Querschnittlähmung)
G82.03	(Chronische) schlaffe Paraparese (inkomplette Querschnittlähmung)
G82.09	Schlaffe Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet
G82.1-	Spastische Paraparese und Paraplegie
G82.10	Akute spastische Paraplegie (komplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese
G82.11	Akute spastische Paraparese (inkomplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese
G82.12	(Chronische) spastische Paraplegie (komplette Querschnittlähmung)
G82.13	(Chronische) spastische Paraparese (inkomplette Querschnittlähmung)
G82.19	Spastische Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet
G82.2-	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
G82.20	Akute nicht näher bezeichnete Paraplegie (komplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese
G82.21	Akute nicht näher bezeichnete Paraparese (inkomplette Querschnittlähmung) nichttraumatischer Genese
G82.22	(Chronische) nicht näher bezeichnete Paraplegie (komplette Querschnittlähmung)
G82.23	(Chronische) nicht näher bezeichnete Paraparese (inkomplette Querschnittlähmung)
G82.29	Nicht näher als schlaff oder spastisch bezeichnete Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet
G82.6-	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes
G82.60	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes bei C1-C3
G82.61	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes bei C4-C5
G82.62	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes bei C6-C8
G82.63	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes bei T1 - T6
G82.64	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes bei T7 - T10
G82.65	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes bei T11 - L1
G82.66	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes bei L2-S1
G82.67	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes bei S2-S5
G82.69	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes nicht näher bezeichnet
Rheumatoid Indikations	le Arthritis und entzündliche Bindegewebserkrankungen - gruppe 43
M05.0-	Felty-Syndrom
M05.00	Felty-Syndrom: mehrere Lokalisationen
M05.01	Felty-Syndrom: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M05.02	Felty-Syndrom: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M05.03	Felty-Syndrom: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M05.04	Felty-Syndrom: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M05.05	Felty-Syndrom: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M05.06	Felty-Syndrom: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M05.07	Felty-Syndrom: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, [Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M05.08	Felty-Syndrom: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M05.09	Felty-Syndrom: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M05.1-	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (J99.0*)
M05.10	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (J99.0*): mehrere Lokalisationen
M05.11	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (199.0*): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen
M05.12	Polyarthritis (199.0*): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M05.13	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (J99.0*): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M05.14	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (J99.0*): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M05.15	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (J99.0*): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M05.16	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (J99.0*): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M05.17	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (J99.0*): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M05.18	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (J99.0*): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M05.19	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (199.0*): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M05.2-	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis
M05.20	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: mehrere Lokalisationen
M05.21	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M05.22	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M05.23	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M05.24	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M05.25	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M05.26	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M05.27	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M05.28	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M05.29	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M05.3-	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme (G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*)
M05.30	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme [G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*]: mehrere Lokalisationen
M05.31	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme [G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*]: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M05.32	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme [G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*]: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M05.33	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme [G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*]: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M05.34	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme [G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*]: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M05.35	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme [G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*]: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M05.36	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme [G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*]: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M05.37	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme [G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M05.38	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme [G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*]: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M05.39	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme [G63.6*, G73.7*, I32.8*, I39*, I41.8*, I52.8*]: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M05.8-	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis
M05.80	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: mehrere Lokalisationen
M05.81	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M05.82	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M05.83	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M05.84	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M05.85	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M05.86	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M05.87	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M05.88	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M05.89	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code M05.9-	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet
M05.90	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: mehrere Lokalisationen
M05.91	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M05.92	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M05.93	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M05.94	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M05.95	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M05.96	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M05.97	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M05.98	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M05.99	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M06.0-	Seronegative chronische Polyarthritis
M06.00	Seronegative chronische Polyarthritis: mehrere Lokalisationen
M06.01	Seronegative chronische Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.02	Seronegative chronische Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.03	Seronegative chronische Polyarthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.04	Seronegative chronische Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.05	Seronegative chronische Polyarthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.06	Seronegative chronische Polyarthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.07	Seronegative chronische Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.08	Seronegative chronische Polyarthritis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.09	Seronegative chronische Polyarthritis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M06.1-	Adulte Form der Still-Krankheit
M06.10	Adulte Form der Still-Krankheit: mehrere Lokalisationen
M06.11	Adulte Form der Still-Krankheit: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M06.12	Adulte Form der Still-Krankheit: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.13	Adulte Form der Still-Krankheit: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.14	Adulte Form der Still-Krankheit: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.15	Adulte Form der Still-Krankheit: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.16	Adulte Form der Still-Krankheit: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.17	Adulte Form der Still-Krankheit: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.18	Adulte Form der Still-Krankheit: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.19	Adulte Form der Still-Krankheit: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M06.2-	Bursitis bei chronischer Polyarthritis
M06.20	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: mehrere Lokalisationen
M06.21	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.22	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.23	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.24	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.25	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.26	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.27	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.28	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.29	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M06.3-	Rheumaknoten
M06.30	Rheumaknoten: mehrere Lokalisationen
M06.31	Rheumaknoten: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.32	Rheumaknoten: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.33	Rheumaknoten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.34	Rheumaknoten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.35	Rheumaknoten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.36	Rheumaknoten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M06.37	Rheumaknoten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.38	Rheumaknoten: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.39	Rheumaknoten: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M06.4-	Entzündliche Polyarthropathie
M06.40	Entzündliche Polyarthropathie: mehrere Lokalisationen
M06.41	Entzündliche Polyarthropathie: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.42	Entzündliche Polyarthropathie: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.43	Entzündliche Polyarthropathie: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.44	Entzündliche Polyarthropathie: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.45	Entzündliche Polyarthropathie: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.46	Entzündliche Polyarthropathie: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.47	Entzündliche Polyarthropathie: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.48	Entzündliche Polyarthropathie: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.49	Entzündliche Polyarthropathie: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M06.8-	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis
M06.80	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: mehrere Lokalisationen
M06.81	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.82	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.83	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.84	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.85	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.86	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.87	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.88	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.89	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M06.9-	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet
M06.90	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: mehrere Lokalisationen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet:
M06.91	Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.92	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.93	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.94	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.95	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.96	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.97	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.98	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.99	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M08.0-	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ
M08.00	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: mehrere Lokalisationen
M08.01	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.02	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.03	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.04	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.05	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.06	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.07	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.08	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.09	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M08.1	Juvenile Spondylitis ankylosans
M08.10	Juvenile Spondylitis ankylosans: mehrere Lokalisationen
M08.11	Juvenile Spondylitis ankylosans: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.12	Juvenile Spondylitis ankylosans: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.13	Juvenile Spondylitis ankylosans: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M08.14	Juvenile Spondylitis ankylosans: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.15	Juvenile Spondylitis ankylosans: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.16	Juvenile Spondylitis ankylosans: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.17	Juvenile Spondylitis ankylosans: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.18	Juvenile Spondylitis ankylosans: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.19	Juvenile Spondylitis ankylosans: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M08.2-	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form
M08.20	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: mehrere Lokalisationen
M08.21	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.22	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.23	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.24	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.25	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.26	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.27	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.28	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.29	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M08.3	Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form
M08.4-	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form
M08.40	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: mehrere Lokalisationen
M08.41	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.42	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.43	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.44	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]

- III -1	
Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M08.45	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.46	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.47	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.48	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.49	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M08.7-	Vaskulitis bei juveniler Arthritis
M08.70	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: mehrere Lokalisationen
M08.71	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.72	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.73	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.74	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.75	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.76	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.77	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.78	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.79	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M08.8-	Sonstige juvenile Arthritis
M08.80	Sonstige juvenile Arthritis: mehrere Lokalisationen
M08.81	Sonstige juvenile Arthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.82	Sonstige juvenile Arthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.83	Sonstige juvenile Arthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.84	Sonstige juvenile Arthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.85	Sonstige juvenile Arthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.86	Sonstige juvenile Arthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.87	Sonstige juvenile Arthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.88	Sonstige juvenile Arthritis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M08.89	Sonstige juvenile Arthritis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M08.9-	luvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet
	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet:
M08.90	mehrere Lokalisationen
M08.91	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.92	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.93	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.94	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.95	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.96	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.97	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.98	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.99	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M09.0-	Juvenile Arthritis bei Psoriasis (L40.5+)
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 Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M09.09	Juvenile Arthritis bei Psoriasis (L40.5+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M09.1-	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+)

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
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 Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M09.19	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M09.2-	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+)
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 Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M09.29	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M09.8-	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M09.80	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: mehrere Lokalisationen

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
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 Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M09.89	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M12.3-	Palindromer Rheumatismus
M12.30	Palindromer Rheumatismus: mehrere Lokalisationen
M12.31	Palindromer Rheumatismus: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M12.32	Palindromer Rheumatismus: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M12.33	Palindromer Rheumatismus: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M12.34	Palindromer Rheumatismus: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M12.35	Palindromer Rheumatismus: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M12.36	Palindromer Rheumatismus: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M12.37	Palindromer Rheumatismus: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M12.38	Palindromer Rheumatismus: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M12.39	Palindromer Rheumatismus: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M30.0	Panarteriitis nodosa
M30.1	Panarteriitis mit Lungenbeteiligung
M30.2	Juvenile Panarteriitis
M30.3	Mukokutanes Lymphknotensyndrom [Kawasaki-Krankheit]
M30.8	Sonstige mit Panarteriitis nodosa verwandte Zustände
M31.0	Hypersensitivitätsangiitis
M31.1	Thrombotische Mikroangiopathie
M31.2	Letales Mittelliniengranulom
M31.3	Wegener-Granulomatose

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	1CD 10-Dezeicillulig
M31.4	Aortenbogen-Syndrom [Takayasu-Syndrom]
M31.5	Riesenzellarteriitis bei Polymyalgia rheumatica
M31.6	Sonstige Riesenzellarteriitis
M31.7	Mikroskopische Polyangiitis
M31.8	Sonstige näher bezeichnete nekrotisierende Vaskulopathien
M31.9	Nekrotisierende Vaskulopathie, nicht näher bezeichnet
M32.0	Arzneimittelinduzierter systemischer Lupus erythematodes
M32.1	Systemischer Lupus erythematodes mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen (I32.8*, I39*, J99.1*, N08.5*, N16.4*)
M32.8	Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematodes
M32.9	Systemischer Lupus erythematodes, nicht näher bezeichnet
M33.0	Juvenile Dermatomyositis
M33.1	Sonstige Dermatomyositis
M33.2	Polymyositis
M33.9	Dermatomyositis-Polymyositis, nicht näher bezeichnet
M34.0	Progressive systemische Sklerose
M34.1	CR(E)ST-Syndrom
M34.2	Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert
M34.8	Sonstige Formen der systemischen Sklerose
M34.9	Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet
M35.0	Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom]
M35.1	Sonstige Overlap-Syndrome
M35.2	Behçet-Krankheit
M35.3	Polymyalgia rheumatica
M35.5	Multifokale Fibrosklerose
M35.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes
M35.9	Krankheit mit Systembeteiligung des Bindegewebes, nicht näher bezeichnet
M36.0	Dermatomyositis-Polymyositis bei Neubildungen (COO-D48+)
M36.5-	Beteiligung des Bindegewebes bei der chronischer Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05-T86.07+)
M36.51	Stadium 1 der chronischen Bindegewebe-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+)
M36.52	Stadium 2 der chronischen Bindegewebe-Graft-versus- Host-Krankheit (T86.05+, T86.06+)
M36.53	Stadium 3 der chronischen Bindegewebe-Graft-versus- Host-Krankheit (T86.07+)
M36.8	Systemkrankheiten des Bindegewebes bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten (D80+, E70.2+)
M45.0-	Spondylitis ankylosans
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

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code M45.06	Spondylitis ankylosans: Lumbalbereich
M45.06	Spondylitis ankylosans: Lumbalbereich
M45.07	Spondylitis ankylosans: Sakral- und
M45.08	Sakrokokzygealbereich
M45.09	Spondylitis ankylosans: nicht näher bezeichnete Lokalisation
M46.0-	Spinale Enthesopathie
M46.00	Spinale Enthesopathie: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M46.01	Spinale Enthesopathie: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M46.02	Spinale Enthesopathie: Zervikalbereich
M46.03	Spinale Enthesopathie: Zervikothorakalbereich
M46.04	Spinale Enthesopathie: Thorakalbereich
M46.05	Spinale Enthesopathie: Thorakolumbalbereich
M46.06	Spinale Enthesopathie: Lumbalbereich
M46.07	Spinale Enthesopathie: Lumbosakralbereich
M46.08	Spinale Enthesopathie: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M46.09	Spinale Enthesopathie: nicht näher bezeichnete Lokalisation
M46.8-	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien
M46.80	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M46.81	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M46.82	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien: Zervikalbereich
M46.83	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien: Zervikothorakalbereich
M46.84	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien: Thorakalbereich
M46.85	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien: Thorakolumbalbereich
M46.86	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien: Lumbalbereich
M46.87	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien: Lumbosakralbereich
M46.88	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M46.89	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien: nicht näher bezeichnete Lokalisation
M46.9-	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet
M46.90	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M46.91	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M46.92	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Zervikalbereich
M46.93	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Zervikothorakalbereich
M46.94	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Thorakalbereich
M46.95	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Thorakolumbalbereich

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M46.96	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Lumbalbereich
M46.97	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Lumbosakralbereich
M46.98	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M46.99	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: nicht näher bezeichnete Lokalisation
M49.3-	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
M49.30	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M49.31	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M49.32	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Zervikalbereich
M49.33	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Zervikothorakalbereich
M49.34	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Thorakalbereich
M49.35	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Thorakolumbalbereich
M49.36	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Lumbalbereich
M49.37	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Lumbosakralbereich
M49.38	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M49.39	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: nicht näher bezeichnete Lokalisation
M49.4-	Neuropathische Spondylopathie (A52.1+, G95.0+)
M49.40	Neuropathische Spondylopathie [A52.1+, G95.0+]: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M49.41	Neuropathische Spondylopathie [A52.1+, G95.0+]: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M49.42	Neuropathische Spondylopathie [A52.1+, G95.0+]: Zervikalbereich
M49.43	Neuropathische Spondylopathie [A52.1+, G95.0+]: Zervikothorakalbereich
M49.44	Neuropathische Spondylopathie [A52.1+, G95.0+]: Thorakalbereich
M49.45	Neuropathische Spondylopathie [A52.1+, G95.0+]: Thorakolumbalbereich
M49.46	Neuropathische Spondylopathie [A52.1+, G95.0+]: Lumbalbereich
M49.47	Neuropathische Spondylopathie [A52.1+, G95.0+]: Lumbosakralbereich
M49.48	Neuropathische Spondylopathie [A52.1+, G95.0+]: Sakral- und Sakrokokzygealbereich

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Newsonathisaha Casadalayathia [A52.4. COF.0.1
M49.49	Neuropathische Spondylopathie [A52.1+, G95.0+]: nicht näher bezeichnete Lokalisation
M49.8-	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M49.80	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M49.81	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M49.82	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Zervikalbereich
M49.83	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Zervikothorakalbereich
M49.84	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Thorakalbereich
M49.85	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Thorakolumbalbereich
M49.86	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Lumbalbereich
M49.87	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Lumbosakralbereich
M49.88	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M49.89	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: nicht näher bezeichnete Lokalisation
	Gebrauch von Alkohol / e Abhängigkeitssyndrom - Indikationsgruppe 44
F10.0	Akute Alkoholintoxikation [akuter Rausch]
F10.1	Schädlicher Gebrauch von Alkohol
Schwere Sto	offwechselstörungen / Adipositas - Indikationsgruppe 45
E20.0	Idiopathischer Hypoparathyreoidismus
E20.1	Pseudohypoparathyreoidismus
E20.8	Sonstiger Hypoparathyreoidismus
E20.9	Hypoparathyreoidismus, nicht näher bezeichnet
E21.0	Primärer Hyperparathyreoidismus
E21.1	Sekundärer Hyperparathyreoidismus, anderenorts nicht klassifiziert
E21.2	Sonstiger Hyperparathyreoidismus
E21.3	Hyperparathyreoidismus, nicht näher bezeichnet
E21.4	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenschilddrüse
E21.5	Krankheit der Nebenschilddrüse, nicht näher bezeichnet
E22.0	Akromegalie und hypophysärer Hochwuchs
E22.1	Hyperprolaktinämie
E22.2	Syndrom der inadäquaten Sekretion von Adiuretin
E22.8	Sonstige Überfunktion der Hypophyse
E22.9	Überfunktion der Hypophyse, nicht näher bezeichnet
E23.0	Hypopituitarismus
E23.1	Arzneimittelinduzierter Hypopituitarismus
E23.2	Diabetes insipidus
E23.3	Hypothalamische Dysfunktion, anderenorts nicht klassifiziert

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
E23.6	Sonstige Störungen der Hypophyse
E23.7	Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet
E31.0	Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz
E31.1	Polyglanduläre Überfunktion
E31.8	Sonstige polyglanduläre Dysfunktion
E31.9	Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet
E32.0	Persistierende Thymushyperplasie
E32.1	Abszess des Thymus
E32.8	Sonstige Krankheiten des Thymus
E32.9	Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet
E66.01	Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr mit Body-Mass-Index [BMI] von 35 bis unter 40
E66.02	Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr mit Body-Mass-Index [BMI] von 40 und mehr
E66.11	Arzneimittelinduzierte Adipositas mit Body-Mass-Index [BMI] von 35 bis unter 40
E66.12	Arzneimittelinduzierte Adipositas mit Body-Mass-Index [BMI] von 40 und mehr
E66.21	Übermäßige Adipositas mit alveolärer Hypoventilation mit Body-Mass-Index [BMI] von 35 bis unter 40
E66.22	Übermäßige Adipositas mit alveolärer Hypoventilation mit Body-Mass-Index [BMI] von 40 und mehr
E66.81	Sonstige Adipositas mit Body-Mass-Index [BMI] von 35 bis unter 40
E66.82	Sonstige Adipositas mit Body-Mass-Index [BMI] von 40 und mehr
E66.91	Adipositas, nicht näher bezeichnet, mit Body-Mass-Index [BMI] von 35 bis unter 40
E66.92	Adipositas, nicht näher bezeichnet, mit Body-Mass-Index [BMI] von 40 und mehr
E70.2	Störungen des Tyrosinstoffwechsels
E70.3	Albinismus
E70.8	Sonstige Störungen des Stoffwechsels aromatischer Aminosäuren
E70.9	Störung des Stoffwechsels aromatischer Aminosäuren, nicht näher bezeichnet
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
E72.9	Störung des Aminosäurestoffwechsels, nicht näher bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
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
E74.9	Störung des Kohlenhydratstoffwechsels, nicht näher bezeichnet
E75.0	GM2-Gangliosidose
E75.1	Sonstige Gangliosidosen
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
E76.9	Störung des Glykosaminoglykan-Stoffwechsels, nicht näher bezeichnet
E77.0	Defekte der posttranslationalen Modifikation lysosomaler Enzyme
E77.1	Defekte beim Glykoproteinabbau
E77.8	Sonstige Störungen des Glykoproteinstoffwechsels
E77.9	Störung des Glykoproteinstoffwechsels, nicht näher bezeichnet
E79.1	Lesch-Nyhan-Syndrom
E80.0	Hereditäre erythropoetische Porphyrie
E80.1	Porphyria cutanea tarda
E80.2	Sonstige Porphyrie
E80.3	Defekte von Katalase und Peroxidase
E83.0	Störungen des Kupferstoffwechsels
E83.1	Störungen des Eisenstoffwechsels
E83.3-	Störungen des Phosphorstoffwechsels und der Phosphatase
E83.30	Familiare hypophosphatamische Rachitis
E83.31	Vitamin-D-abhängige Rachitis
	Sonstige Störungen des Phosphorstoffwechsels und der
E83.38	Phosphatase
E83.39	Störungen des Phosphorstoffwechsels und der Phosphatase, nicht näher bezeichnet
E88.0	Störungen des Plasmaprotein-Stoffwechsels, anderenorts nicht klassifiziert
Q89.1	Angeborene Fehlbildungen der Nebenniere
Q89.2	Angeborene Fehlbildungen sonstiger endokriner Drüsen
Schwerwieg	ende Komplikationen - Indikationsgruppe 46
K52.0	Gastroenteritis und Kolitis durch Strahleneinwirkung
K62.7	Strahlenproktitis

Indikations-	TCD to Descishance
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
Sonstige Ge	rinnungsstörungen - Indikationsgruppe 47
D65.0	Erworbene Afibrinogenämie
D65.1	Disseminierte intravasale Gerinnung [DIG, DIC]
D65.2	Erworbene Fibrinolyseblutung
D65.9	Defibrinationssyndrom, nicht näher bezeichnet
D68.0-	Willebrand-Jürgens-Syndrom
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
D68.2-	Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren
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
D68.3-	Hämorrhagische Diathese durch Antikoagulanzien und Antikörper
D68.31	Hämorrhagische Diathese durch Vermehrung von Antikörpern gegen Faktor VIII
D68.32	Hämorrhagische Diathese durch Vermehrung von Antikörpern gegen sonstige Gerinnungsfaktoren
D68.33	Hämorrhagische Diathese durch Cumarine (Vitamin-K-Antagonisten)
D68.34	Hämorrhagische Diathese durch Heparine
D68.35	Hämorrhagische Diathese durch sonstige Antikoagulanzien
D68.38	Sonstige hämorrhagische Diathese durch sonstige und nicht näher bezeichnete Antikörper
D68.4	Erworbener Mangel an 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
D69.4-	Sonstige primäre Thrombozytopenie
D69.40	Als transfusionsrefraktär bezeichnete sonstige primäre Thrombozytopenie
D69.41	Nicht als transfusionsrefraktär bezeichnete sonstige primäre Thrombozytopenie
D69.5-	Sekundäre Thrombozytopenie
D69.52	Heparininduzierte Thrombozytopenie Typ I
D69.53	Heparininduzierte Thrombozytopenie Typ II
D69.57	Sonstige sekundäre Thrombozytopenie, als transfusionsrefraktär bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
D69.58	Sonstige sekundäre Thrombozytopenie, nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.59	Sekundäre Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet
D69.6-	Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet
D69.60	Als transfusionsrefraktär bezeichnete Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet
D69.61	Nicht als transfusionsrefraktär bezeichnete Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet
D69.8-	Sonstige näher bezeichnete hämorrhagische Diathesen
D69.80	Hämorrhagische Diathese durch Thrombozytenaggregationshemmer
D69.88	Sonstige näher bezeichnete hämorrhagische Diathesen
D69.9	Hämorrhagische Diathese, nicht näher bezeichnet
U69.11	Dauerhaft erworbene Blutgerinnungsstörung
U69.12	Temporäre Blutgerinnungsstörung
Spinalkanal	stenose - Indikationsgruppe 48
M48.0-	Spinal(kanal)stenose
M48.00	Spinal(kanal)stenose: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M48.01	Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M48.02	Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich
M48.03	Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich
M48.04	Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich
M48.05	Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich
M48.06	Spinal(kanal)stenose: Lumbalbereich
M48.07	Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich
M48.08	Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M48.09	Spinal(kanal)stenose: nicht näher bezeichnete Lokalisation
M99.2-	Subluxationsstenose des Spinalkanals
M99.20	Subluxationsstenose des Spinalkanals: Kopfbereich [okzipitozervikal]
M99.21	Subluxationsstenose des Spinalkanals: Zervikalbereich [zervikothorakal]
M99.22	Subluxationsstenose des Spinalkanals: Thorakalbereich [thorakolumbal]
M99.23	Subluxationsstenose des Spinalkanals: Lumbalbereich [lumbosakral]
M99.24	Subluxationsstenose des Spinalkanals: Sakralbereich [sakrokokzygeal, sakroiliakal]
M99.29	Subluxationsstenose des Spinalkanals: Abdomen und sonstige Lokalisationen
M99.3-	Knöcherne Stenose des Spinalkanals
M99.30	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Kopfbereich [okzipitozervikal]
M99.31	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Zervikalbereich [zervikothorakal]
M99.32	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Thorakalbereich [thorakolumbal]
M99.33	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Lumbalbereich [lumbosakral]
M99.34	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Sakralbereich [sakrokokzygeal, sakroiliakal]

7 . 19 . 19	
Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M99.39	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Abdomen und sonstige Lokalisationen
M99.4-	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals
M99.40	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Kopfbereich [okzipitozervikal]
M99.41	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Zervikalbereich [zervikothorakal]
M99.42	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Thorakalbereich [thorakolumbal]
M99.43	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Lumbalbereich [lumbosakral]
M99.44	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Sakralbereich [sakrokokzygeal, sakroiliakal]
M99.49	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Abdomen und sonstige Lokalisationen
M99.5-	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben
M99.50	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben: Kopfbereich [okzipitozervikal]
M99.51	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben: Zervikalbereich [zervikothorakal]
M99.52	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben: Thorakalbereich [thorakolumbal]
M99.53	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben: Lumbalbereich [lumbosakral]
M99.59	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben: Abdomen und sonstige Lokalisationen
M99.6-	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation
M99.60	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Kopfbereich [okzipitozervikal]
M99.61	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Zervikalbereich [zervikothorakal]
M99.62	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Thorakalbereich [thorakolumbal]
M99.63	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Lumbalbereich [lumbosakral]
M99.64	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Sakralbereich [sakrokokzygeal, sakroiliakal]
M99.69	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Abdomen und sonstige Lokalisationen
M99.7-	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben
M99.70	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Kopfbereich [okzipitozervikal]
M99.71	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Zervikalbereich [zervikothorakal]
M99.72	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Thorakalbereich [thorakolumbal]
M99.73	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Lumbalbereich [lumbosakral]
M99.74	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Sakralbereich [sakrokokzygeal, sakroiliakal]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations- gruppe/ ICD 10-Bezeichnung M99.79 Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Abdomen und sonstige Lokalisationen Interstitielle Lungenkrankheiten - Indikationsgruppe 49 J84.0 Alveoläre und parietoalveoläre Krankheitszustände J84.1 Sonstige interstitielle Lungenkrankheiten mit Fibrose Sonstige näher bezeichnete interstitielle	
M99.79 Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Abdomen und sonstige Lokalisationen Interstitielle Lungenkrankheiten - Indikationsgruppe 49 J84.0 Alveoläre und parietoalveoläre Krankheitszustände J84.1 Sonstige näher hezeichnete interstitielle	
M99.79 oder durch Bandscheiben: Abdomen und sonstige Lokalisationen Interstitielle Lungenkrankheiten - Indikationsgruppe 49 J84.0 Alveoläre und parietoalveoläre Krankheitszustände J84.1 Sonstige interstitielle Lungenkrankheiten mit Fibrose	
J84.0 Alveoläre und parietoalveoläre Krankheitszustände J84.1 Sonstige interstitielle Lungenkrankheiten mit Fibrose Sonstige näher bezeichnete interstitielle	
J84.1 Sonstige interstitielle Lungenkrankheiten mit Fibrose	
Sonstige näher hezeichnete interstitielle	
Sonstige näher hezeichnete interstitielle	
J84.8 Lungenkrankheiten	
J84.9 Interstitielle Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet	
J99.0 Lungenkrankheit bei seropositiver chronischer Polyarthritis (M05.1-+)	
J99.1 Krankheiten der Atemwege bei sonstigen diffusen Bindegewebskrankheiten (M31.3+, M32.1+, M33.0-M33.2+, M34.8+, M35.0+)	
J99.2- Beteiligung der Lunge bei der chronischen Graft-versus-Host-Krankheit (T86.06+, T86.07+)	
J99.21 Stadium 1 der chronischen Lungen-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.06+)	
J99.22 Stadium 2 der chronischen Lungen-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.07+)	
J99.23 Stadium 3 der chronischen Lungen-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.07+)	
Krankheiten der Atemwege bei sonstigen anderenorts J99.8 klassifizierten Krankheiten (A06.5+, A52.7+, B42.0+, D89.1+, M45.0-+)	
Terminale Lebererkrankung - Indikationsgruppe 50	
AO6.4 Leberabszess durch Amöben (K77.0*)	
B15.0 Virushepatitis A mit Coma hepaticum	
B16.0 Akute Virushepatitis B mit Delta-Virus (Begleitinfektion) und mit Coma hepaticum	
B16.1 Akute Virushepatitis B mit Delta-Virus (Begleitinfektion) ohne Coma hepaticum	
B16.2 Akute Virushepatitis B ohne Delta-Virus mit Coma hepaticum	
B16.9 Akute Virushepatitis B ohne Delta-Virus und ohne Coma hepaticum	
B17.0 Akute Delta-Virus-(Super-)Infektion eines Hepatitis-B-(Virus-)Trägers	
B17.1 Akute Virushepatitis C	
B17.2 Akute Virushepatitis E	
B17.8 Sonstige näher bezeichnete akute Virushepatitis	
B19.0 Nicht näher bezeichnete Virushepatitis mit hepatischem Koma	
I85.9 Ösophagusvarizen ohne Blutung	
Ösophagus- und Magenvarizen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, ohne Angabe einer Blutung (B65+, K70-K71+, K74+)	
K72.0 Akutes und subakutes Leberversagen	
K72.1 Chronisches Leberversagen	
K72.9 Leberversagen, nicht näher bezeichnet	
K75.0 Leberabszess	
K75.0 Leberabszess K76.2 Zentrale hämorrhagische Lebernekrose	

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
K77.2-	Beteiligung der Leber bei der chronischen Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05-T86.07+)
K77.21	Stadium 1 der chronischen Leber-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+)
K77.22	Stadium 2 der chronischen Leber-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+, T86.06+)
K77.23	Stadium 3 der chronischen Leber-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.07+)
K77.8	Leberkrankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten (D86.8+, J63.2+)
Traumatisch	e Amputation - Indikationsgruppe 51
\$48.0	Traumatische Amputation im Schultergelenk
S48.1	Traumatische Amputation zwischen Schulter und Ellenbogen
S48.9	Traumatische Amputation an Schulter und Oberarm, Höhe nicht näher bezeichnet
S58.0	Traumatische Amputation im Ellenbogengelenk
S58.1	Traumatische Amputation zwischen Ellenbogen und Handgelenk
S58.9	Traumatische Amputation am Unterarm, Höhe nicht näher bezeichnet
\$68.0	Traumatische Amputation des Daumens (komplett) (partiell)
S68.1	Traumatische Amputation eines sonstigen einzelnen Fingers (komplett) (partiell)
S68.2	Isolierte traumatische Amputation von zwei oder mehr Fingern (komplett) (partiell)
S68.3	Kombinierte traumatische Amputation (von Teilen) eines oder mehrerer Finger mit anderen Teilen des Handgelenkes und der Hand
S68.4	Traumatische Amputation der Hand in Höhe des Handgelenkes
\$68.8	Traumatische Amputation sonstiger Teile des Handgelenkes und der Hand
S68.9	Traumatische Amputation an Handgelenk und Hand, Höhe nicht näher bezeichnet
S78.0	Traumatische Amputation im Hüftgelenk
S78.1	Traumatische Amputation zwischen Hüfte und Knie
S78.9	Traumatische Amputation an Hüfte und Oberschenkel, Höhe nicht näher bezeichnet
\$88.0	Traumatische Amputation im Kniegelenk
S88.1	Traumatische Amputation zwischen Knie und oberem Sprunggelenk
S88.9	Traumatische Amputation am Unterschenkel, Höhe nicht näher bezeichnet
\$98.0	Traumatische Amputation des Fußes in Höhe des oberen Sprunggelenkes
S98.1	Traumatische Amputation einer einzelnen Zehe
S98.2	Traumatische Amputation von zwei oder mehr Zehen
S98.3	Traumatische Amputation sonstiger Teile des Fußes
S98.4	Traumatische Amputation am Fuß, Höhe nicht näher bezeichnet
T05.0	Traumatische Amputation beider Hände

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
T05.1	Traumatische Amputation einer Hand und des anderen Armes [jede Höhe, ausgenommen Hand]
T05.2	Traumatische Amputation beider Arme [jede Höhe]
T05.3	Traumatische Amputation beider Füße
T05.4	Traumatische Amputation eines Fußes und des anderen Beines [jede Höhe, ausgenommen Fuß]
T05.5	Traumatische Amputation beider Beine [jede Höhe]
T05.6	Traumatische Amputation der Arme und Beine, in jeder Kombination [jede Höhe]
T05.8	Traumatische Amputationen mit Beteiligung sonstiger Kombinationen von Körperregionen
T05.9	Multiple traumatische Amputationen, nicht näher bezeichnet
T11.6	Traumatische Amputation der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T13.6	Traumatische Amputation der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T87.0	Komplikationen durch replantierte (Teile der) obere(n) Extremität
T87.1	Komplikationen durch replantierte (Teile der) untere(n) Extremität
T87.2	Komplikationen durch sonstigen replantierten Körperteil
T87.3	Neurom des Amputationsstumpfes
T87.4	Infektion des Amputationsstumpfes
T87.5	Nekrose des Amputationsstumpfes
T87.6	Sonstige und nicht näher bezeichnete Komplikationen am Amputationsstumpf
Wirbelkörpe	erfrakturen - Indikationsgruppe 52
M48.4-	Ermüdungsbruch eines Wirbels
M48.40	Ermüdungsbruch eines Wirbels: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M48.41	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M48.42	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Zervikalbereich
M48.43	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Zervikothorakalbereich
M48.44	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Thorakalbereich
M48.45	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Thorakolumbalbereich
M48.46	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Lumbalbereich
M48.47	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Lumbosakralbereich
M48.48	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M48.49	Ermüdungsbruch eines Wirbels: nicht näher bezeichnete Lokalisation
M48.5-	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert
M48.50	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M48.51	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M48.52	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Zervikalbereich
M48.53	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Zervikothorakalbereich

Tudilestiana		
Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung	
ICD 10-Code	Tes to servicements	
M48.54	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Thorakalbereich	
M48.55	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Thorakolumbalbereich	
M48.56	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Lumbalbereich	
M48.57	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Lumbosakralbereich	
M48.58	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Sakral- und Sakrokokzygealbereich	
M48.59	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: nicht näher bezeichnete Lokalisation	
M49.5-	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten (C79.5+)	
M49.50	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [C79.5+]: mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule	
M49.51	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [C79.5+]: Okzipito-Atlanto-Axialbereich	
M49.52	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [C79.5+]: Zervikalbereich	
M49.53	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [C79.5+]: Zervikothorakalbereich	
M49.54	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [C79.5+]: Thorakalbereich	
M49.55	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [C79.5+]: Thorakolumbalbereich	
M49.56	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [C79.5+]: Lumbalbereich	
M49.57	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [C79.5+]: Lumbosakralbereich	
M49.58	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [C79.5+]: Sakral- und Sakrokokzygealbereich	
M49.59	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten [C79.5+]: nicht näher bezeichnete Lokalisation	
	oriatica / Arthritis bei Crohn-Krankheit und osa - Indikationsgruppe 53	
M07.0-	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica (L40.5+)	
M07.00	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica (L40.5+): mehrere Lokalisationen	
M07.04	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica (L40.5+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]	
M07.07	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica (L40.5+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]	
M07.09	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica (L40.5+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen	
M07.1-	Arthritis mutilans (L40.5+)	
M07.10	Arthritis mutilans (L40.5+): mehrere Lokalisationen	
M07.11	Arthritis mutilans (L40.5+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]	
M07.12	Arthritis mutilans (L40.5+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M07.13	Arthritis mutilans (L40.5+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M07.14	Arthritis mutilans (L40.5+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M07.15	Arthritis mutilans (L40.5+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M07.16	Arthritis mutilans (L40.5+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M07.17	Arthritis mutilans (L40.5+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.18	Arthritis mutilans (L40.5+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M07.19	Arthritis mutilans (L40.5+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M07.2	Spondylitis psoriatica (L40.5+)
M07.3-	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+)
M07.30	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+): mehrere Lokalisationen
M07.31	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M07.32	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M07.33	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M07.34	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M07.35	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M07.36	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M07.37	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.38	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M07.39	Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M07.4-	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+)
M07.40	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+): mehrere Lokalisationen
M07.41	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M07.42	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M07.43	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M07.44	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]
M07.45	(K50+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M07.46	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M07.47	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.48	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M07.49	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M07.5-	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+)
M07.50	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): mehrere Lokalisationen
M07.51	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M07.52	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M07.53	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M07.54	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M07.55	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M07.56	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M07.57	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.58	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M07.59	Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
Persönlichk	eitsstörungen - Indikationsgruppe 54
F60.0	Paranoide Persönlichkeitsstörung
F60.1	Schizoide Persönlichkeitsstörung
F60.2	Dissoziale Persönlichkeitsstörung
F60.3-	Emotional instabile Persönlichkeitsstörung
F60.30	Emotional instabile Persönlichkeitsstörung vom impulsiven Typ
F60.31	Emotional instabile Persönlichkeitsstörung vom Borderline-Typ
F60.4	Histrionische Persönlichkeitsstörung
F60.5	Anankastische [zwanghafte] Persönlichkeitsstörung
F60.6	Ängstliche (vermeidende) Persönlichkeitsstörung
F60.7	Abhängige (asthenische) Persönlichkeitsstörung
F60.8	Sonstige spezifische Persönlichkeitsstörungen
F60.9	Persönlichkeitsstörung, nicht näher bezeichnet
F61	Kombinierte und andere Persönlichkeitsstörungen
F62.8-	Sonstige andauernde Persönlichkeitsänderungen

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Andauayada Daya'n liahkaita'n dayyag hai ahyanisaham
F62.80	Andauernde Persönlichkeitsänderung bei chronischem Schmerzsyndrom
F62.88	Sonstige andauernde Persönlichkeitsänderungen
F62.9	Andauernde Persönlichkeitsänderung, nicht näher bezeichnet
F68.1	Artifizielle Störung [absichtliches Erzeugen oder Vortäuschen von körperlichen oder psychischen Symptomen oder Behinderungen]
F68.8	Sonstige näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen
F69	Nicht näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörung
F90.0	Einfache Aktivitäts- und Aufmerksamkeitsstörung
F90.1	Hyperkinetische Störung des Sozialverhaltens
F90.8	Sonstige hyperkinetische Störungen
F90.9	Hyperkinetische Störung, nicht näher bezeichnet
F91.0	Auf den familiären Rahmen beschränkte Störung des Sozialverhaltens
F91.1	Störung des Sozialverhaltens bei fehlenden sozialen Bindungen
F91.2	Störung des Sozialverhaltens bei vorhandenen sozialen Bindungen
F91.3	Störung des Sozialverhaltens mit oppositionellem, aufsässigem Verhalten
F91.8	Sonstige Störungen des Sozialverhaltens
F91.9	Störung des Sozialverhaltens, nicht näher bezeichnet
F92.0	Störung des Sozialverhaltens mit depressiver Störung
F92.8	Sonstige kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen
F92.9	Kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen, nicht näher bezeichnet
F94.0	Elektiver Mutismus
F94.1	Reaktive Bindungsstörung des Kindesalters
F94.2	Bindungsstörung des Kindesalters mit Enthemmung
F94.8	Sonstige Störungen sozialer Funktionen mit Beginn in der Kindheit
F94.9	Störung sozialer Funktionen mit Beginn in der Kindheit, nicht näher bezeichnet
F95.0	Vorübergehende Ticstörung
F95.1	Chronische motorische oder vokale Ticstörung
F95.2	Kombinierte vokale und multiple motorische Tics [Tourette-Syndrom]
F95.8	Sonstige Ticstörungen
F95.9	Ticstörung, nicht näher bezeichnet
F98.0	Nichtorganische Enuresis
F98.1	Nichtorganische Enkopresis
F98.2	Fütterstörung im frühen Kindesalter
F98.3	Pica im Kindesalter
F98.4	Stereotype Bewegungsstörungen
F98.5	Stottern [Stammeln]
F98.6	Poltern
F98.8	Sonstige näher bezeichnete Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Nicht of heart-house Verbalters and a constituent
F98.9	Nicht näher bezeichnete Verhaltens- oder emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend
Chronischer	Schmerz - Indikationsgruppe 55
F45.4-	Anhaltende Schmerzstörung
F45.40	Anhaltende somatoforme Schmerzstörung
F45.41	Chronische Schmerzstörung mit somatischen und psychischen Faktoren
R52.1	Chronischer unbeeinflussbarer Schmerz
R52.2	Sonstiger chronischer Schmerz
Transplanta	tionen - Indikationsgruppe 56
H58.2-	Beteiligung des Auges und der Augenanhangsgebilde bei der chronischen Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05-T86.07+)
H58.21	Stadium 1 der chronischen Augen-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+)
H58.22	Stadium 2 der chronischen Augen-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+, T86.06+)
H58.23	Stadium 3 der chronischen Augen-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.07+)
K93.2-	Beteiligung des Verdauungstraktes bei der akuten Graft-versus-Host-Krankheit (T86.01+, T86.02+)
K93.21	Stadium 1 der akuten Verdauungstrakt-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.01+)
K93.22	Stadium 2 der akuten Verdauungstrakt-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.02+)
K93.23	Stadium 3 der akuten Verdauungstrakt-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.02+)
K93.24	Stadium 4 der akuten Verdauungstrakt-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.02+)
K93.3-	Beteiligung des Verdauungstraktes bei der chronischen Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05-T86.07+)
K93.31	Stadium 1 der chronischen Verdauungstrakt-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+)
K93.32	Stadium 2 der chronischen Verdauungstrakt-Graft-versus- Host-Krankheit (T86.05+, T86.06+)
K93.33	Stadium 3 der chronischen Verdauungstrakt-Graft-versus- Host-Krankheit (T86.07+)
K93.4-	Beteiligung der Mundschleimhaut bei der chronischen Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05-T86.07+)
K93.41	Stadium 1 der chronischen Mundschleimhaut-Graft-versus- Host-Krankheit (T86.05+)
K93.42	Stadium 2 der chronischen Mundschleimhaut-Graft-versus- Host-Krankheit (T86.05+, T86.06+)
K93.43	Stadium 3 der chronischen Mundschleimhaut-Graft-versus- Host-Krankheit (T86.07+)
L99.1-	Beteiligung der Haut bei der akuten Graft-versus-Host- Krankheit (T86.01+, T86.02+)
L99.11	Stadium 1 der akuten Haut-Graft-versus-Host-Krankheit
L99.12	Stadium 2 der akuten Haut-Graft-versus-Host-Krankheit
L99.13	Stadium 3 der akuten Haut-Graft-versus-Host-Krankheit
L99.14	Stadium 4 der akuten Haut-Graft-versus-Host-Krankheit
L99.2-	Beteiligung der Haut bei der chronischen Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05-T86.07+)

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Chadium 1 day shyaniashan
L99.21	Stadium 1 der chronischen Haut-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+)
L99.22	Stadium 2 der chronischen Haut-Graft-versus-Host- Krankheit (T86.05+, T86.06+)
L99.23	Stadium 3 der chronischen Haut-Graft-versus-Host- Krankheit (T86.07+)
N16.5	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Transplantatabstoßung (T86+)
N77.2-	Vulvovaginale Ulzerationen und Entzündungen bei der chronischer Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05-T86.07+)
N77.21	Stadium 1 der chronischen Vulvovaginal-Graft-versus- Host-Krankheit (T86.05+)
N77.22	Stadium 2 der chronischen Vulvovaginal-Graft-versus- Host-Krankheit (T86.05+, T86.06+)
N77.23	Stadium 3 der chronischen Vulvovaginal-Graft-versus- Host-Krankheit (T86.07+)
T86.0-	Versagen eines Transplantates hämatopoetischer Stammzellen und Graft-versus-Host-Krankheit
T86.00	Versagen eines Transplantates hämatopoetischer Stammzellen
T86.01	Akute Graft-versus-Host-Krankheit, Grad I und II, bei Versagen eines hämatopoetischen Stammzellen- transplantates (K77.11*, K93.21*, L99.11-L99.13*)
T86.02	Akute Graft-versus-Host-Krankheit, Grad III und IV, bei Versagen eines hämatopoetischen Stammzellen- transplantates (K77.12-K77.14*, K93.22-K93.24*, L99.11-L99.14*)
T86.05	Milde chronische Graft-versus-Host-Krankheit bei Versagen eines hämatopoetischen Stammzellentransplantates (H58.21*, K77.21*, K93.31*, K93.41*, L99.21*, M36.51*, N77.21*)
T86.06	Moderate chronische Graft-versus-Host-Krankheit bei Versagen eines hämatopoetischen Stammzellen- transplantates (H58.21*, H58.22*, J99.21*, K77.21*, K77.22*, K93.31*, K93.32*, K93.41*, K93.42*, L99.21*, L99.22*, M36.51*, M36.52*, N77.21*, N77.22*)
T86.07	Schwere chronische Graft-versus-Host-Krankheit bei Versagen eines hämatopoetischen Stammzellen- transplantates (H58.23*, J99.22*, J99.23*, K77.23*, K93.33*, K93.43*, L99.23*, M36.53*, N77.23*)
T86.09	Graft-versus-Host-Krankheit bei Versagen eines hämatopoetischen Stammzellentransplantates, nicht näher bezeichnet
T86.1-	Funktionsstörung, Versagen und Abstoßung eines Nierentransplantates
T86.10	Akute Funktionsverschlechterung eines Nierentransplantates
T86.11	Chronische Funktionsverschlechterung eines Nierentransplantates
T86.12	Verzögerte Aufnahme der Funktion eines Nierentransplantates
T86.19	Sonstige und nicht näher bezeichnete Funktionsstörung, Versagen und Abstoßung eines Nierentransplantates
T86.2	Versagen und Abstoßung eines Herztransplantates
T86.3	Versagen und Abstoßung eines Herz-Lungen-Transplantates
T86.5-	Versagen und Abstoßung eines Hauttransplantates
T86.50	Durchblutungsstörung eines Hauttransplantates

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
T86.51	Nekrose eines Hauttransplantates
T86.52	Verlust eines Hauttransplantates
T86.59	Sonstiges und nicht näher bezeichnetes Versagen und Abstoßung eines Hauttransplantates
T86.8-	Versagen und Abstoßung sonstiger transplantierter Organe und Gewebe
T86.81	Versagen und Abstoßung eines Lungentransplantates
T86.82	Versagen und Abstoßung eines Pankreastransplantates
T86.83	Versagen und Abstoßung eines Hornhauttransplantates des Auges
T86.88	Versagen und Abstoßung sonstiger transplantierter Organe und Gewebe
T86.9	Versagen und Abstoßung eines nicht näher bezeichneten transplantierten Organs und Gewebes
Z94.0	Zustand nach Nierentransplantation
Z94.1	Zustand nach Herztransplantation
Z94.2	Zustand nach Lungentransplantation
Z94.3	Zustand nach Herz-Lungen-Transplantation
Z94.5	Zustand nach Hauttransplantation
Z94.6	Zustand nach Knochentransplantation
Z94.7	Zustand nach Keratoplastik
Z94.8-	Zustand nach sonstiger Organ- oder Gewebetransplantation
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
Z94.9	Zustand nach Organ- oder Gewebetransplantation, nicht näher bezeichnet
Non-Hodgki Multiples M	n-Lymphom, Morbus Hodgkin, lymphatische Leukämie, yelom - Indikationsgruppe 57
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
C88.0-	Makroglobulinämie Waldenström
C88.00	Makroglobulinämie Waldenström ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C88.01	Makroglobulinämie Waldenström in kompletter Remission
C88.2-	Sonstige Schwerkettenkrankheit
C88.20	Gamma-Schwerkettenkrankheit ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C88.21	Gamma-Schwerkettenkrankheit in kompletter Remission
C88.3-	Immunproliferative Dünndarmkrankheit
C88.30	Immunproliferative Dünndarmkrankheit ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C88.31	Immunproliferative Dünndarmkrankheit in kompletter Remission

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	5
C88.4-	Extranodales Marginalzonen-B-Zell-Lymphom des Mukosa-assoziierten lymphatischen Gewebes [MALT-Lymphom]
C88.40	Extranodales Marginalzonen-B-Zell-Lymphom des Mukosa-assoziierten lymphatischen Gewebes [MALT-Lymphom], ohne Angabe einer kompletten Remission
C88.41	Extranodales Marginalzonen-B-Zell-Lymphom des Mukosa-assoziierten lymphatischen Gewebes [MALT-Lymphom], in kompletter Remission
C88.7-	Sonstige bösartige immunproliferative Krankheiten
C88.70	Sonstige bösartige immunproliferative Krankheiten ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C88.71	Sonstige bösartige immunproliferative Krankheiten in kompletter Remission
C88.9-	Bösartige immunproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet
C88.90	Bösartige immunproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C88.91	Bösartige immunproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet, in kompletter Remission
C90.0-	Multiples Myelom
C90.00	Plasmozytom [Multiples Myelom] ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C90.01	Plasmozytom [Multiples Myelom] in kompletter Remission
C90.1-	Plasmazellenleukämie
C90.10	Plasmazellenleukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C90.11	Plasmazellenleukämie in kompletter Remission
C90.2-	Extramedulläres Plasmozytom
C90.20	Plasmozytom, extramedullär ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C90.21	Extramedulläres Plasmozytom in kompletter Remission
C90.3-	Solitäres Plasmozytom
C90.30	Solitäres Plasmozytom, ohne Angabe einer kompletten Remission
C90.31	Solitäres Plasmozytom, in kompletter Remission
C91.0-	Akute lymphatische Leukämie [ALL]
C91.00	Akute lymphoblastische Leukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C91.01	Akute lymphoblastische Leukämie in kompletter Remission
C91.1-	Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL]
C91.10	Chronische lymphatische Leukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C91.11	Chronische lymphatische Leukämie in kompletter Remission
C91.3-	Prolymphozytäre Leukämie vom B-Zell-Typ
C91.30	Prolymphozytäre Leukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C91.31	Prolymphozytäre Leukämie in kompletter Remission
C91.4-	Haarzellenleukämie
C91.40	Haarzellenleukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C91.41	Haarzellenleukämie in kompletter Remission
C91.5-	Adulte(s) T-Zell-Lymphom/Leukämie (HTLV-1-assoziiert)

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
	T-Zellen-Leukämie beim Erwachsenen ohne Angabe einer
C91.50	(kompletten) Remission
C91.51	T-Zellen-Leukämie beim Erwachsenen in kompletter Remission
C91.6-	Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ
C91.60	Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ, ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.61	Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ, in kompletter Remission
C91.7-	Sonstige lymphatische Leukämie
C91.70	Sonstige lymphatische Leukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C91.71	Sonstige lymphatische Leukämie in kompletter Remission
C91.9-	Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet
C91.90	Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C91.91	Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet, in kompletter Remission
C93.0-	Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie
C93.00	Akute Monozytenleukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C93.01	Akute Monozytenleukämie in kompletter Remission
C94.0-	Akute Erythroleukämie
C94.00	Akute Erythrämie und Erythroleukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C94.01	Akute Erythrämie und Erythroleukämie in kompletter Remission
C94.3-	Mastzellenleukämie
C94.30	Mastzellenleukämie ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C94.31	Mastzellenleukämie in kompletter Remission
C95.0-	Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps
C95.00	Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C95.01	Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps in kompletter Remission
C95.1-	Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps
C95.10	Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C95.11	Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps in kompletter Remission
C95.7-	Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps
C95.70	Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C95.71	Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps in kompletter Remission
C95.8	Auf Standard-Induktionstherapie refraktäre Leukämie
C95.9-	Leukämie, nicht näher bezeichnet
C95.90	Leukämie, nicht näher bezeichnet ohne Angabe einer (kompletten) Remission
C95.91	Leukämie, nicht näher bezeichnet, in kompletter Remission
C96.5	Multifokale und unisystemische Langerhans-Zell-Histiozytose

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code C96.6	Unifokale Langerhans-Zell-Histiozytose
D47.1	Chronische myeloproliferative Krankheit
D47.1	Osteomyelofibrose
	bei anderen benannten Malignomen - Indikationsgruppe 58
Metastasen	Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige
C77.0	Neubildung der Lymphknoten des Kopfes, des Gesichtes und des Halses
C77.1	Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der intrathorakalen Lymphknoten
C77.2	Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der intraabdominalen Lymphknoten
C77.3	Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der axillären Lymphknoten und der Lymphknoten der oberen Extremität
C77.4	Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der inguinalen Lymphknoten und der Lymphknoten der unteren Extremität
C77.5	Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der intrapelvinen Lymphknoten
C77.8	Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der Lymphknoten mehrerer Regionen
C77.9	Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung eines nicht näher bezeichneten Lymphknotens
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 ierenbeckens
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
C79.8-	Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen
C79.81	Sekundäre bösartige Neubildung der Brustdrüse
C79.82	Sekundäre bösartige Neubildung der Genitalorgane

Indikations-		
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung	
C79.83	Sekundäre bösartige Neubildung des Perikards	
C79.84	Sonstige sekundäre bösartige Neubildung des Herzens	
C79.88	Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen	
Solide Tumo	ore - Indikationsgruppe 59	
C00.0	Bösartige Neubildung der äußeren Oberlippe	
C00.1	Bösartige Neubildung der äußeren Unterlippe	
C00.2	Bösartige Neubildung der nicht näher bezeichneten äußeren Lippe	
C00.3	Bösartige Neubildung der Innenseite der Oberlippe	
C00.4	Bösartige Neubildung der Innenseite der Unterlippe	
C00.5	Bösartige Neubildung der Innenseite der nicht näher bezeichneten Lippe	
C00.6	Bösartige Neubildung der Lippenkommissur [Mundwinkel]	
C00.8	Bösartige Neubildung der Lippe, mehrere Teilbereiche überlappend	
C00.9	Bösartige Neubildung der nicht näher bezeichneten Lippe	
C09.0	Bösartige Neubildung der Fossa tonsillaris	
C09.1	Bösartige Neubildung des (vorderen) (hinteren) Gaumenbogens	
C09.8	Bösartige Neubildung der Tonsille, mehrere Teilbereiche überlappend	
C09.9	Bösartige Neubildung der nicht näher bezeichneten Tonsille	
C10.0	Bösartige Neubildung der Vallecula epiglottica	
C10.1	Bösartige Neubildung der Vorderfläche der Epiglottis	
C10.2	Bösartige Neubildung der Seitenwand des Oropharynx	
C10.3	Bösartige Neubildung der Hinterwand des Oropharynx	
C10.4	Bösartige Neubildung des Kiemenganges	
C10.8	Bösartige Neubildung des Oropharynx, mehrere Teilbereiche überlappend	
C10.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Oropharynx	
C11.0	Bösartige Neubildung der oberen Wand des Nasopharynx	
C11.1	Bösartige Neubildung der Hinterwand des Nasopharynx	
C11.2	Bösartige Neubildung der Seitenwand des Nasopharynx	
C11.3	Bösartige Neubildung der Vorderwand des Nasopharynx	
C11.8	Bösartige Neubildung des Nasopharynx, mehrere Teilbereiche überlappend	
C11.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Nasopharynx	
C12	Bösartige Neubildung des Recessus piriformis	
C13.0	Bösartige Neubildung der Regio postcricoidea	
C13.1	Bösartige Neubildung der hypopharyngealen Seite der aryepiglottischen Falte	
C13.2	Bösartige Neubildung der Hinterwand des Hypopharynx	
C13.8	Bösartige Neubildung des Hypopharynx, mehrere Teilbereiche überlappend	
C13.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Hypopharynx	
C14.0	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Pharynx	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
C14.2	Bösartige Neubildung des lymphatischen Rachenringes [Waldeyer]
C14.8	Bösartige Neubildung der Lippe, der Mundhöhle und des Pharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C16.0	Bösartige Neubildung der Kardia
C16.1	Bösartige Neubildung des Fundus ventriculi
C16.2	Bösartige Neubildung des Corpus ventriculi
C16.3	Bösartige Neubildung des Antrum pyloricum
C16.4	Bösartige Neubildung des Pylorus
C16.5	Bösartige Neubildung der nicht näher bezeichneten kleinen Kurvatur des Magens
C16.6	Bösartige Neubildung der nicht näher bezeichneten großen Kurvatur des Magens
C16.8	Bösartige Neubildung des Magens, mehrere Teilbereiche überlappend
C16.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Magens
C17.0	Bösartige Neubildung des Duodenums
C17.1	Bösartige Neubildung des Jejunums
C17.2	Bösartige Neubildung des Ileums
C17.3	Bösartige Neubildung eines Meckel-Divertikels
C17.8	Bösartige Neubildung des Dünndarmes, mehrere Teilbereiche überlappend
C17.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Dünndarmes
C18.0	Bösartige Neubildung des Zäkums
C18.1	Bösartige Neubildung der Appendix vermiformis
C18.2	Bösartige Neubildung des Colon ascendens
C18.3	Bösartige Neubildung der Flexura coli dextra [hepatica]
C18.4	Bösartige Neubildung des Colon transversum
C18.5	Bösartige Neubildung der Flexura coli sinistra [lienalis]
C18.6	Bösartige Neubildung des Colon descendens
C18.7	Bösartige Neubildung des Colon sigmoideum
C18.8	Bösartige Neubildung des Kolons, mehrere Teilbereiche überlappend
C18.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Kolons
C19	Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang
C20	Bösartige Neubildung des Rektums
C21.0	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Anus
C21.1	Bösartige Neubildung des Analkanals
C21.2	Bösartige Neubildung der Kloakenregion
C21.8	Bösartige Neubildung des Rektums, Anus und Analkanals, mehrere Teilbereiche überlappend
C23	Bösartige Neubildung der Gallenblase
C24.0	Bösartige Neubildung des extrahepatischen Gallenganges
C24.1	Bösartige Neubildung der Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri]
C24.8	Bösartige Neubildung der Gallenwege, mehrere Teilbereiche überlappend
C24.9	Bösartige Neubildung der nicht näher bezeichneten Gallenwege
C25.0	Bösartige Neubildung des Pankreaskopfes

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
C25.1	Bösartige Neubildung des Pankreaskörpers
C25.2	Bösartige Neubildung des Pankreasschwanzes
C25.3	Bösartige Neubildung des Ductus pancreaticus
C25.4	Bösartige Neubildung des endokrinen Drüsenanteils des Pankreas
C25.7	Bösartige Neubildung sonstiger Teile des Pankreas
C25.8	Bösartige Neubildung des Pankreas, mehrere Teilbereiche überlappend
C25.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Pankreas
C26.0	Bösartige Neubildung eines nicht näher bezeichneten Teiles des Intestinaltraktes
C26.1	Bösartige Neubildung der Milz
C26.8	Bösartige Neubildung des Verdauungssystems, mehrere Teilbereiche überlappend
C26.9	Bösartige Neubildung ungenau bezeichneter Lokalisationen des Verdauungssystems
C30.0	Bösartige Neubildung der Nasenhöhle
C30.1	Bösartige Neubildung des Mittelohres
C31.0	Bösartige Neubildung des Sinus maxillaris [Kieferhöhle]
C31.1	Bösartige Neubildung des Sinus ethmoidalis [Siebbeinzellen]
C31.2	Bösartige Neubildung des Sinus frontalis [Stirnhöhle]
C31.3	Bösartige Neubildung des Sinus sphenoidalis [Keilbeinhöhle]
C31.8	Bösartige Neubildung der Nasennebenhöhlen, mehrere Teilbereiche überlappend
C31.9	Bösartige Neubildung einer nicht näher bezeichneten Nasennebenhöhle
C37	Bösartige Neubildung des Thymus
C38.0	Bösartige Neubildung des Herzens
C38.1	Bösartige Neubildung des vorderen Mediastinums
C38.2	Bösartige Neubildung des hinteren Mediastinums
C38.3	Bösartige Neubildung eines nicht näher bezeichneten Teiles des Mediastinums
C38.8	Bösartige Neubildung des Herzens, des Mediastinums und der Pleura, mehrere Teilbereiche überlappend
C39.0	Bösartige Neubildung eines nicht näher bezeichneten Teiles der oberen Atemwege
C39.8	Bösartige Neubildung der Atmungsorgane und der sonstigen intrathorakalen Organe, mehrere Teilbereiche überlappend
C39.9	Bösartige Neubildung ungenau bezeichneter Lokalisationen des Atmungssystems
C40.0	Bösartige Neubildung der Knochen und des Gelenkknorpels der Skapula und der langen Knochen der oberen Extremität
C40.1	Bösartige Neubildung der kurzen Knochen und des Gelenkknorpels der oberen Extremität
C40.2	Bösartige Neubildung der langen Knochen und des Gelenkknorpels der unteren Extremität
C40.3	Bösartige Neubildung der kurzen Knochen und des Gelenkknorpels der unteren Extremität

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Bösartige Neubildung der Knochen und des
C40.8	Gelenkknorpels der Extremitäten, mehrere Teilbereiche überlappend
C40.9	Bösartige Neubildung der Knochen und des Gelenkknorpels einer nicht näher bezeichneten Extremität
C41.0-	Bösartige Neubildung der Knochen und des Gelenkknorpels des Hirn- und Gesichtsschädels
C41.01	Bösartige Neubildung der kraniofazialen Knochen und Gelenkknorpel
C41.02	Bösartige Neubildung der maxillofazialen Knochen und Gelenkknorpel
C41.1	Bösartige Neubildung des Knochens und Gelenkknorpels des Unterkiefers
C41.2	Bösartige Neubildung der Knochen und des Gelenkknorpels der Wirbelsäule
C41.3-	Bösartige Neubildung der Knochen und des Gelenkknorpels der Rippen, des Sternums und der Klavikula
C41.30	Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels der Rippen
C41.31	Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels des Sternums
C41.32	Bösartige Neubildung des Knochens und des elenkknorpels der Klavikula
C41.4	Bösartige Neubildung der Knochen und des Gelenkknorpels des Beckens
C41.8	Bösartige Neubildung der Knochen und des Gelenkknorpels, mehrere Teilbereiche überlappend
C41.9	Bösartige Neubildung eines nicht näher bezeichneten Knochens und Gelenkknorpels
C45.1	Mesotheliom des Peritoneums
C45.2	Mesotheliom des Perikards
C45.7	Mesotheliom sonstiger Lokalisationen
C45.9	Mesotheliom, nicht näher bezeichnet
C47.0	Bösartige Neubildung der peripheren Nerven des Kopfes, des Gesichtes und des Halses
C47.1	Bösartige Neubildung der peripheren Nerven der oberen Extremität, einschließlich Schulter
C47.2	Bösartige Neubildung der peripheren Nerven der unteren Extremität, einschließlich Hüfte
C47.3	Bösartige Neubildung der peripheren Nerven des Thorax
C47.4	Bösartige Neubildung der peripheren Nerven des Abdomens
C47.5	Bösartige Neubildung der peripheren Nerven des Beckens
C47.6	Bösartige Neubildung der peripheren Nerven des nicht näher bezeichneten Rumpfes
C47.8	Bösartige Neubildung der peripheren Nerven und des autonomen Nervensystems, mehrere Teilbereiche überlappend
C47.9	Bösartige Neubildung der nicht näher bezeichneten peripheren Nerven und des nicht näher bezeichneten autonomen Nervensystems
C48.0	Bösartige Neubildung des Retroperitoneums
C48.1	Bösartige Neubildung näher bezeichneter Teile des Peritoneums

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
C48.2	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Peritoneums
C48.8	Bösartige Neubildung des Retroperitoneums und des Peritoneums, mehrere Teilbereiche überlappend
C49.0	Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe des Kopfes, des Gesichtes und des Halses
C49.1	Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe der oberen Extremität, einschließlich Schulter
C49.2	Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe der unteren Extremität, einschließlich Hüfte
C49.3	Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe des Thorax
C49.4	Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe des Abdomens
C49.5	Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe des Beckens
C49.6	Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe des nicht näher bezeichneten Rumpfes
C49.8	Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe, mehrere Teilbereiche überlappend
C49.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten sonstigen Bindegewebes und anderer nicht näher bezeichneter Weichteilgewebe
C50.0	Bösartige Neubildung der Brustwarze und des Warzenhofes
C50.1	Bösartige Neubildung des zentralen Drüsenkörpers der Brustdrüse
C50.2	Bösartige Neubildung des oberen inneren Quadranten der Brustdrüse
C50.3	Bösartige Neubildung des unteren inneren Quadranten der Brustdrüse
C50.4	Bösartige Neubildung des oberen äußeren Quadranten der Brustdrüse
C50.5	Bösartige Neubildung des unteren äußeren Quadranten der Brustdrüse
C50.6	Bösartige Neubildung des Recessus axillaris der Brustdrüse
C50.8	Bösartige Neubildung der Brustdrüse, mehrere Teilbereiche überlappend
C50.9	Bösartige Neubildung der nicht näher bezeichneten Brustdrüse
C54.0	Bösartige Neubildung des Isthmus uteri
C54.1	Bösartige Neubildung des Endometriums
C54.2	Bösartige Neubildung des Myometriums
C54.3	Bösartige Neubildung des Fundus uteri
C54.8	Bösartige Neubildung des Corpus uteri, mehrere Teilbereiche überlappend
C54.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Corpus uteri
C55	Bösartige Neubildung des Uterus, Teil nicht näher bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
C56	Bösartige Neubildung des Ovars
C57.0	Bösartige Neubildung der Tuba uterina [Falloppio]
C57.1	Bösartige Neubildung des Ligamentum latum uteri
C57.2	Bösartige Neubildung des Ligamentum teres uteri
C57.3	Bösartige Neubildung des Parametriums
C57.4	Bösartige Neubildung der nicht näher bezeichneten uterinen Adnexe
C58	Bösartige Neubildung der Plazenta
C60.0	Bösartige Neubildung des Praeputium penis
C60.1	Bösartige Neubildung der Glans penis
C60.2	Bösartige Neubildung des Penisschaftes
C60.8	Bösartige Neubildung des Penis, mehrere Teilbereiche überlappend
C60.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Penis
C61	Bösartige Neubildung der Prostata
C62.0	Bösartige Neubildung des dystopen Hodens
C62.1	Bösartige Neubildung des deszendierten Hodens
C62.9	Bösartige Neubildung des nicht näher bezeichneten Hodens
C63.0	Bösartige Neubildung des Nebenhodens [Epididymis]
C63.1	Bösartige Neubildung des Samenstranges
C63.2	Bösartige Neubildung des Skrotums
C63.7	Bösartige Neubildung sonstiger näher bezeichneter männlicher Genitalorgane
C63.8	Bösartige Neubildung der männlichen Genitalorgane, mehrere Teilbereiche überlappend
C63.9	Bösartige Neubildung eines nicht näher bezeichneten männlichen Genitalorgans
C64	Bösartige Neubildung der Niere, ausgenommen Nierenbecken
C65	Bösartige Neubildung des Nierenbeckens
C76.0	Bösartige Neubildung ungenau bezeichneter Lokalisationen des Kopfes, des Gesichtes und des Halses
C76.1	Bösartige Neubildung ungenau bezeichneter Lokalisationen des Thorax
C76.2	Bösartige Neubildung ungenau bezeichneter Lokalisationen des Abdomens
C76.3	Bösartige Neubildung ungenau bezeichneter Lokalisationen des Beckens
C76.4	Bösartige Neubildung ungenau bezeichneter Lokalisationen der oberen Extremität
C76.5	Bösartige Neubildung ungenau bezeichneter Lokalisationen der unteren Extremität
C76.7	Bösartige Neubildung sonstiger ungenau bezeichneter Lokalisationen
C76.8	Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Lokalisationen, mehrere Teilbereiche überlappend
C79.9	Sekundäre bösartige Neubildung nicht näher bezeichneter Lokalisation
C80.0	Bösartige Neubildung, primäre Lokalisation unbekannt
C80.9	Bösartige Neubildung, nicht näher bezeichnet
C97	Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
D05.1	Carcinoma in situ der Milchgänge
D37.0	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Lippe, der Mundhöhle und des Pharynx
D37.1	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Magens
D37.2	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Dünndarms
D37.3	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Appendix vermiformis
D37.4	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Kolons
D37.5	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Rektums
D37.6	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Leber, der Gallenblase und der Gallengänge
D37.7-	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens sonstiger Verdauungsorgane
D37.70	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Pankreas
D37.78	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens sonstiger Verdauungsorgane
D37.9	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens eines nicht näher bezeichneten Verdauungsorgans
D39.0	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Uterus
D39.1	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Ovars
D39.2	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Plazenta
D39.7	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens sonstiger weiblicher Genitalorgane
D39.9	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens eines nicht näher bezeichneten weiblichen Genitalorgans
D40.0	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Prostata
D40.1	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Hodens
D40.7	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens sonstiger männlicher Genitalorgane
D40.9	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens eines nicht näher bezeichneten männlichen Genitalorgans
D41.0	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Niere
D41.1	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Nierenbeckens
D41.2	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Ureters
D41.3	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Urethra
D41.4	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Harnblase
D41.7	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens sonstiger Harnorgane
D41.9	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens eines nicht näher bezeichneten Harnorgans

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
D42.0	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Hirnhäute
D42.1	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Rückenmarkhäute
D42.9	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der nicht näher bezeichneten Meningen
D43.0	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des supratentoriellen Gehirns
D43.1	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des infratentoriellen Gehirns
D43.2	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des nicht näher bezeichneten Gehirns
D43.3	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Hirnnerven
D43.4	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Rückenmarkes
D43.7	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens sonstiger Teile des Zentralnervensystems
D43.9	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des nicht näher bezeichneten Zentralnervensystems
D44.0	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Schilddrüse
D44.1	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Nebenniere
D44.2	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Nebenschilddrüse
D44.3	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Hypophyse
D44.4	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Ductus craniopharyngealis
D44.5	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Epiphyse [Glandula pinealis] [Zirbeldrüse]
D44.6	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Glomus caroticum
D44.7	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Glomus aorticum und sonstiger Paraganglien
D44.8	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens mit Beteiligung mehrerer endokriner Drüsen
D44.9	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens einer nicht näher bezeichneten endokrinen Drüse
D47.0	Histiozyten- und Mastzelltumor unsicheren oder unbekannten Verhaltens
D47.2	Monoklonale Gammopathie unbestimmter Signifikanz [MGUS]
D47.3	Essentielle (hämorrhagische) Thrombozythämie
D47.5	Chronische Eosinophilen-Leukämie [Hypereosinophiles Syndrom]
D47.7	Sonstige näher bezeichnete Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes
D47.9	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, nicht näher bezeichnet
D48.0	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Knochens und des Gelenkknorpels

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
D48.1	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe
D48.2	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der peripheren Nerven und des autonomen Nervensystems
D48.3	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Retroperitoneums
D48.4	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Peritoneums
D48.5	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Haut
D48.6	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Brustdrüse [Mamma]
D48.7	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens an sonstigen näher bezeichneten Lokalisationen
D48.9	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens, nicht näher bezeichnet
L94.5	Poikilodermia atrophicans vascularis [Jacobi]
Q85.0	(Nichtbösartige) Neurofibromatose
Q85.1	Tuberöse (Hirn-)Sklerose
Q85.8	Sonstige Phakomatosen, anderenorts nicht klassifiziert
Q85.9	Phakomatose, nicht näher bezeichnet
Unerwünsch Indikations	nte Wirkung nach medizinischen Maßnahmen - gruppe 60
E89.0	Hypothyreose nach medizinischen Maßnahmen
E89.1	Hypoinsulinämie nach medizinischen Maßnahmen
E89.2	Hypoparathyreoidismus nach medizinischen Maßnahmen
E89.3	Hypopituitarismus nach medizinischen Maßnahmen
E89.4	Ovarialinsuffizienz nach medizinischen Maßnahmen
E89.5	Testikuläre Unterfunktion nach medizinischen Maßnahmen
E89.6	Nebennierenrinden-(Nebennierenmark-)Unterfunktion nach medizinischen Maßnahmen
E89.8	Sonstige endokrine oder Stoffwechselstörungen nach medizinischen Maßnahmen
E89.9	Endokrine oder Stoffwechselstörung nach medizinischen Maßnahmen, nicht näher bezeichnet
J95.3	Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation
J95.4	Mendelson-Syndrom
J95.5	Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen
J95.80	Iatrogener Pneumothorax
J95.81	Stenose der Trachea nach medizinischen Maßnahmen
J95.82	Insuffizienzen von Anastomosen und Nähten nach Operationen an Trachea, Bronchien und Lunge
N98.0	Infektion im Zusammenhang mit artifizieller Insemination
N99.8	Sonstige Krankheiten des Urogenitalsystems nach medizinischen Maßnahmen
T83.6	Infektion und entzündliche Reaktion durch Prothese, Implantat oder Transplantat im Genitaltrakt
T88.0	Infektion nach Impfung [Immunisierung]
T88.1	Sonstige Komplikationen nach Impfung [Immunisierung], anderenorts nicht klassifiziert
T88.3	Maligne Hyperthermie durch Anästhesie
T92.6	Folgen einer Zerquetschung oder einer traumatischen Amputation der oberen Extremität

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
193.0	Folgen einer Zerquetschung oder einer traumatischen Amputation der unteren Extremität
	eumonien - Indikationsgruppe 61
111()()	Grippe mit Pneumonie, saisonale Influenzaviren nachgewiesen
J11.0	Grippe mit Pneumonie, Viren nicht nachgewiesen
J12.0	Pneumonie durch Adenoviren
J12.1	Pneumonie durch Respiratory-Syncytial-Viren [RS-Viren]
J12.2	Pneumonie durch Parainfluenzaviren
J12.3	Pneumonie durch humanes Metapneumovirus
J12.8	Pneumonie durch sonstige Viren
J12.9	Viruspneumonie, nicht näher bezeichnet
J13	Pneumonie durch Streptococcus pneumoniae
J15.3	Pneumonie durch Streptokokken der Gruppe B
J15.4	Pneumonie durch sonstige Streptokokken
J15.7	Pneumonie durch Mycoplasma pneumoniae
J15.8	Sonstige bakterielle Pneumonie
J15.9	Bakterielle Pneumonie, nicht näher bezeichnet
J16.0	Pneumonie durch Chlamydien
IIIn X	Pneumonie durch sonstige näher bezeichnete Infektionserreger
J17.0	Pneumonie bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten (A01.0+, A02.2+, A21.2+, A22.1+, A37.·+, A42.0+, A43.0+, A54.8+)
1177	Pneumonie bei anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten (B01.2+, B05.2+, B06.8+, B25.0+)
	Pneumonie bei Mykosen (B37.1+, B38.0-B38.2+, B39+, B44.0-B44.1+)
	Pneumonie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten (A69.8+, A70+, A78+, I00+)
J18.0	Bronchopneumonie, nicht näher bezeichnet
J18.1	Lobärpneumonie, nicht näher bezeichnet
J18.2	Hypostatische Pneumonie, nicht näher bezeichnet
J18.8	Sonstige Pneumonie, Erreger nicht näher bezeichnet
J18.9	Pneumonie, nicht näher bezeichnet
	Schweres akutes respiratorisches Syndrom [SARS], nicht näher bezeichnet
Lungenabsze	ess, Pyothorax - Indikationsgruppe 62
J85.0	Gangrän und Nekrose der Lunge
J85.1	Abszess der Lunge mit Pneumonie
J85.2	Abszess der Lunge ohne Pneumonie
J85.3	Abszess des Mediastinums
J86.0	Pyothorax mit Fistel
J86.9	Pyothorax ohne Fistel
	ende bakterielle Infektionen der Unterhaut und des - Indikationsgruppe 63
	Staphylococcal scalded skin syndrome [SSS-Syndrom] mit einem Befall von weniger als 30 % der Körperoberfläche
	Staphylococcal scalded skin syndrome [SSS-Syndrom] mit einem Befall von 30 % der Körperoberfläche und mehr
100.1	

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
L02.0	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel im Gesicht
L02.1	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Hals
L02.2	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Rumpf
L02.3	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Gesäß
L02.4	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel an Extremitäten
L02.8	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel an sonstigen Lokalisationen
L02.9	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel, nicht näher bezeichnet
L03.0-	Phlegmone an Fingern und Zehen
L03.01	Phlegmone an den Fingern
L03.02	Phlegmone an den Zehen
L03.1-	Phlegmone an sonstigen Teilen der Extremitäten
L03.10	Phlegmone an der oberen Extremität
L03.11	Phlegmone an der unteren Extremität
L03.2	Phlegmone im Gesicht
L03.3	Phlegmone am Rumpf
L03.8	Phlegmone an sonstigen Lokalisationen
L03.9	Phlegmone, nicht näher bezeichnet
L04.0	Akute Lymphadenitis an Gesicht, Kopf und Hals
L04.1	Akute Lymphadenitis am Rumpf
L04.2	Akute Lymphadenitis an der oberen Extremität
L04.3	Akute Lymphadenitis an der unteren Extremität
L04.8	Akute Lymphadenitis an sonstigen Lokalisationen
L04.9	Akute Lymphadenitis, nicht näher bezeichnet
L05.0	Pilonidalzyste mit Abszess
L05.9	Pilonidalzyste ohne Abszess
L08.0	Pyodermie
L08.1	Erythrasma
L08.8	Sonstige näher bezeichnete lokale Infektionen der Haut und der Unterhaut
L08.9	Lokale Infektion der Haut und der Unterhaut, nicht näher bezeichnet
N49.80	Fournier-Gangrän beim Mann
N76.80	Fournier-Gangrän bei der Frau
Sonstige pa	thologische Frakturen - Indikationsgruppe 64
M84.4-	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert
M84.40	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: mehrere Lokalisationen
M84.41	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M84.42	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M84.43	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M84.44	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M84.45	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Dathalagicaha Fualtuu andananayta viaht klassifiniayt
M84.46	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M84.47	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M84.48	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M84.49	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M90.7-	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+)
M90.70	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+): mehrere Lokalisationen
M90.71	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+): Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M90.72	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+): Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M90.73	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M90.74	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M90.75	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+): Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M90.76	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M90.77	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M90.78	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+): sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M90.79	Knochenfraktur bei Neubildungen (COO-D48+): nicht näher bezeichnete Lokalisationen
Schwangers	chaft - Indikationsgruppe 65
010.0	Vorher bestehende essentielle Hypertonie, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
010.1	Vorher bestehende hypertensive Herzkrankheit, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
010.2	Vorher bestehende hypertensive Nierenkrankheit, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
010.3	Vorher bestehende hypertensive Herz- und Nierenkrankheit, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
010.4	Vorher bestehende sekundäre Hypertonie, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
010.9	Nicht näher bezeichnete, vorher bestehende Hypertonie, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
011	Chronische Hypertonie mit aufgepfropfter Präeklampsie
012.0	Schwangerschaftsödeme
012.1	Schwangerschaftsproteinurie
012.2	Schwangerschaftsödeme mit Proteinurie
013	Gestationshypertonie [schwangerschaftsinduzierte Hypertonie]

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code 014.0	Leichte bis mäßige Präeklampsie
014.0	Schwere Präeklampsie
014.1	HELLP-Syndrom
014.2	Präeklampsie, nicht näher bezeichnet
015.0	Eklampsie während der Schwangerschaft
015.9	Eklampsie, bei der der zeitliche Bezug nicht angegeben ist
016	Nicht näher bezeichnete Hypertonie der Mutter
022.3	Tiefe Venenthrombose in der Schwangerschaft
022.5	Hirnvenenthrombose in der Schwangerschaft
029.0	Pulmonale Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft
029.1	Kardiale Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft
029.2	Komplikationen des Zentralnervensystems bei Anästhesie in der Schwangerschaft
029.3	Toxische Reaktion auf Lokalanästhesie in der Schwangerschaft
029.4	Kopfschmerzen nach Spinal- oder Periduralanästhesie in der Schwangerschaft
029.5	Sonstige Komplikationen nach Spinal- oder Periduralanästhesie in der Schwangerschaft
029.6	Misslingen oder Schwierigkeiten bei der Intubation in der Schwangerschaft
029.8	Sonstige Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft
029.9	Komplikation bei Anästhesie in der Schwangerschaft, nicht näher bezeichnet
035.0	Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Fehlbildung des Zentralnervensystems beim Fetus
035.1	Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Chromosomenanomalie beim Fetus
035.2	Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) hereditäre Krankheit beim Fetus
035.3	Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch Viruskrankheit der Mutter
035.4	Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch Alkohol
035.5	Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch Arzneimittel oder Drogen
035.6	Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch Strahleneinwirkung
035.7	Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch sonstige medizinische Maßnahmen
035.8	Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) sonstige Anomalie oder Schädigung des Fetus
035.9	Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Anomalie oder Schädigung des Fetus, nicht näher bezeichnet
036.0	Betreuung der Mutter wegen Rhesus-Isoimmunisierung
036.1	Betreuung der Mutter wegen sonstiger Isoimmunisierung
036.2	Betreuung der Mutter wegen Hydrops fetalis
036.3	Betreuung der Mutter wegen Anzeichen für fetale Hypoxie
036.4	Betreuung der Mutter wegen intrauterinen Fruchttodes
036.5	Betreuung der Mutter wegen fetaler Wachstumsretardierung

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	125 20 Sectionnang
036.6	Betreuung der Mutter wegen fetaler Hypertrophie
036.8	Betreuung der Mutter wegen sonstiger näher bezeichneter Komplikationen beim Fetus
036.9	Betreuung der Mutter wegen Komplikation beim Fetus, nicht näher bezeichnet
043.0	Transplazentare Transfusionssyndrome
043.1	Fehlbildung der Plazenta
043.8	Sonstige pathologische Zustände der Plazenta
043.9	Pathologischer Zustand der Plazenta, nicht näher bezeichnet
Angina pect	oris - Indikationsgruppe 66
I20.1	Angina pectoris mit nachgewiesenem Koronarspasmus
I20.8	Sonstige Formen der Angina pectoris
I20.9	Angina pectoris, nicht näher bezeichnet
Myositis - In	ndikationsgruppe 67
M60.0-	Infektiöse Myositis
M60.00	Infektiöse Myositis: mehrere Lokalisationen
M60.01	Infektiöse Myositis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M60.02	Infektiöse Myositis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M60.03	Infektiöse Myositis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M60.04	Infektiöse Myositis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M60.05	Infektiöse Myositis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M60.06	Infektiöse Myositis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M60.07	Infektiöse Myositis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M60.08	Infektiöse Myositis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M60.09	Infektiöse Myositis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M60.1-	Interstitielle Myositis
M60.10	Interstitielle Myositis: mehrere Lokalisationen
M60.11	Interstitielle Myositis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M60.12	Interstitielle Myositis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M60.13	Interstitielle Myositis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M60.14	Interstitielle Myositis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M60.15	Interstitielle Myositis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M60.16	Interstitielle Myositis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M60.17	Interstitielle Myositis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M60.18	Interstitielle Myositis: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]

Total district	
Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M60.19	Interstitielle Myositis: nicht näher bezeichnete Lokalisationen
M60.2-	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert
M60.20	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert: mehrere Lokalisationen
M60.21	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M60.22	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M60.23	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M60.24	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M60.25	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M60.26	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M60.27	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M60.28	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert: sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M60.29	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert: nicht näher bezeichnete Lokalisationen

Anlage 1b zum Vertrag zur Weiterentwicklung der Strukturen für Patienten mit erhöhtem Versorgungsbedarf

Derzeitiger Stand Version 1.0

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
Affektive St	örungen - Indikationsgruppe 1
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

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Pinalara affaktiva Daychasa, gaganwärtig sahwara
F31.5	Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig schwere depressive Episode mit psychotischen Symptomen
F31.6	Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig gemischte Episode
F31.7	Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig remittiert
F34.0	Zyklothymia
Aplastische	und sonstige Anämien - Indikationsgruppe 2
D59.0	Arzneimittelinduzierte autoimmunhämolytische Anämie
D59.2	Arzneimittelinduzierte nicht-autoimmunhämolytische Anämie
D59.4	Sonstige nicht-autoimmunhämolytische Anämien
D59.5	Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie [Marchiafava-Micheli]
D59.6	Hämoglobinurie durch Hämolyse infolge sonstiger äußerer Ursachen
D61.0	Angeborene aplastische Anämie
D61.10	Aplastische Anämie infolge zytostatischer Therapie
D61.18	Sonstige arzneimittelinduzierte aplastische Anämie
D61.19	Arzneimittelinduzierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D61.2	Aplastische Anämie infolge sonstiger äußerer Ursachen
D61.3	Idiopathische aplastische Anämie
D61.8	Sonstige näher bezeichnete aplastische Anämien
D61.9	Aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D63.0	Anämie bei Neubildungen
D63.8	Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten
D64.0	Hereditäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie
D64.1	Sekundäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie (krankheitsbedingt)
D64.2	Sekundäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie durch Arzneimittel oder Toxine
D64.3	Sonstige sideroachrestische [sideroblastische] Anämien
Atheroskler	ose - Indikationsgruppe 3
I70.20	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, ohne Beschwerden
I70.21	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit belastungsinduziertem Ischämieschmerz, Gehstrecke 200 m und mehr
I70.22	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit belastungsinduziertem Ischämieschmerz, Gehstrecke weniger als 200 m
I70.23	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit Ruheschmerz
I70.24	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit Ulzeration
I70.25	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit Gangrän
I70.26	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Schulter-Arm-Typ, alle Stadien
I70.29	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Sonstige und nicht näher bezeichnet

T 101 41			
Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung		
ICD 10-Code			
Bakterielle 1	Infektionen - Indikationsgruppe 4		
A31.0	Infektion der Lunge durch sonstige Mykobakterien		
A31.1	Infektion der Haut durch sonstige Mykobakterien		
Candidose -	Indikationsgruppe 5		
B37.1	Kandidose der Lunge		
B37.81	Candida-Ösophagitis		
U83	Candida mit Resistenz gegen Fluconazol oder Voriconazol		
Chronische	gastrointestinale Erkrankungen - Indikationsgruppe 6		
K50.0	Crohn-Krankheit des Dünndarmes		
K51.1	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 Teilbereich betreffend		
K50.88	Sonstige Crohn-Krankheit		
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		
Chronische	Nierenkrankheit - Indikationsgruppe 7		
N18.1	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1		
N18.2	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2		
N18.3	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3		
N18.4	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 4		
N18.5	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 5		
Z49.0	Vorbereitung auf die Dialyse		
Z49.1	Extrakorporale Dialyse		
Z49.2	Sonstige Dialyse		
Z99.2	Langzeitige Abhängigkeit von Dialyse bei Niereninsuffizienz		
Chronischer	Schmerz - Indikationsgruppe 8		
F45.40	Anhaltende somatoforme Schmerzstörung		
F45.41	Chronische Schmerzstörung mit somatischen und psychischen Faktoren		
R52.1	Chronischer unbeeinflussbarer Schmerz		
R52.2	Sonstiger chronischer Schmerz		
	Demenz (einschließlich Alzheimer Erkrankung und vaskuläre Demenz) - Indikationsgruppe 9		
F00.0	Demenz bei Alzheimer-Krankheit, mit frühem Beginn (Typ 2)		
F00.1	Demenz bei Alzheimer-Krankheit, mit spätem Beginn (Typ 1)		
F00.2	Demenz bei Alzheimer-Krankheit, atypische oder gemischte Form		
F00.9	Demenz bei Alzheimer-Krankheit, nicht näher bezeichnet		
F01.0	Vaskuläre Demenz mit akutem Beginn		
F01.1	Multiinfarkt-Demenz		
F01.2	Subkortikale vaskuläre Demenz		
F01.3	Gemischte kortikale und subkortikale vaskuläre Demenz		

Amtliche Bekanntmachungen

- 101	
Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
F01.8	Sonstige vaskuläre Demenz
F01.9	Vaskuläre Demenz, nicht näher bezeichnet
F02.0	Demenz bei Pick-Krankheit
F02.1	Demenz bei Creutzfeldt-Jakob-Krankheit
F02.2	Demenz bei Chorea Huntington
F02.3	Demenz bei primärem Parkinson-Syndrom
F02.4	Demenz bei HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
F02.8	Demenz bei anderenorts klassifizierten Krankheitsbildern
F03	Nicht näher bezeichnete Demenz
F05.1	Delir bei Demenz
G30.0	Alzheimer-Krankheit mit frühem Beginn
G30.1	Alzheimer-Krankheit mit spätem Beginn
G30.8	Sonstige Alzheimer-Krankheit
G30.9	Alzheimer-Krankheit, nicht näher bezeichnet
G31.82	Lewy-Körper-Krankheit
G32.0	Subakute kombinierte Degeneration des Rückenmarks bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Depression	- Indikationsgruppe 10
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
F33.0	Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig leichte Episode
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
Diabetes me	ellitus - Indikationsgruppe 11
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
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

Indikations-		
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung	
ICD 10-Code	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit multiplen Komplikationen:	
E11.75	Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet	
E12.72	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangeler- nährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet	
E12.73	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangeler- nährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet	
E12.74	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangeler- nährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet	
E12.75	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangeler- nährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet	
E13.72	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet	
E13.73	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet	
E13.74	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet	
E13.75	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet	
E14.72	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet	
E14.73	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet	
E14.74	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet	
E14.75	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet	
Entwicklung	sstörungen - Indikationsgruppe 12	
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 Bewegungsstereotypien	
F84.5	Asperger-Syndrom	
	ndikationsgruppe 13	
G40.00 G40.01	Pseudo-Lennox-Syndrom 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	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
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
G40.9	Epilepsie, nicht näher bezeichnet
Erworbene E	rkrankungen der Herzklappen - Indikationsgruppe 14
I05.0	Mitralklappenstenose
I05.1	Rheumatische Mitralklappeninsuffizienz
I05.2	Mitralklappenstenose mit Insuffizienz
I05.8	Sonstige Mitralklappenkrankheiten
I05.9	Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I06.0	Rheumatische Aortenklappenstenose
I06.1	Rheumatische Aortenklappeninsuffizienz
I06.2	Rheumatische Aortenklappenstenose mit Insuffizienz
I06.8	Sonstige rheumatische Aortenklappenkrankheiten
I06.9	Rheumatische Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I07.0	Trikuspidalklappenstenose
I07.1	Trikuspidalklappeninsuffizienz
I07.2	Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz
I07.8	Sonstige Trikuspidalklappenkrankheiten
I07.9	Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I08.0	Krankheiten der Mitral- und Aortenklappe, kombiniert
I08.1	Krankheiten der Mitral- und Trikuspidalklappe, kombiniert
I08.2	Krankheiten der Aorten- und Trikuspidalklappe, kombiniert
I08.3	Krankheiten der Mitral-, Aorten- und Trikuspidalklappe, kombiniert
I08.8	Sonstige Krankheiten mehrerer Herzklappen
I08.9	Krankheit mehrerer Herzklappen, nicht näher bezeichnet
I34.0	Mitralklappeninsuffizienz
I34.1	Mitralklappenprolaps
I34.2	Nichtrheumatische Mitralklappenstenose
I34.80	Nichtrheumatische Mitralklappenstenose mit Mitralklappeninsuffizienz
I34.88	Sonstige nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten

Indikations-	ICD 40 Pozoichnung
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
I34.9	Nichtrheumatische Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I35.0	Aortenklappenstenose
I35.1	Aortenklappeninsuffizienz
I35.2	Aortenklappenstenose mit Insuffizienz
I35.8	Sonstige Aortenklappenkrankheiten
I35.9	Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I36.0	Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose
I36.1	Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz
I36.2	Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz
I36.8	Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten
I36.9	Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I37.0	Pulmonalklappenstenose
I37.1	Pulmonalklappeninsuffizienz
I37.2	Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz
I37.8	Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten
I37.9	Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I38	Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet
I39.0	Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.1	Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.2	Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.3	Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.4	Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.8	Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet
Essstörunge	n - Indikationsgruppe 15
F50.0	Anorexia nervosa
F50.1	Atypische Anorexia nervosa
F50.2	Bulimia nervosa
F50.3	Atypische Bulimia nervosa
Folgen von I	Neubildungen - Indikationsgruppe 16
G13.1	Sonstige Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei Neubildungen
G94.1	Hydrozephalus bei Neubildungen
M36.0	Dermatomyositis-Polymyositis bei Neubildungen
N08.1	Glomeruläre Krankheiten bei Neubildungen
N16.1	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Neubildungen
Gastrointes	tinale Gefäßanomalien - Indikationsgruppe 17
K22.6	Mallory-Weiss-Syndrom
K31.81	Angiodysplasie des Magens und des Duodenums ohne Angabe einer Blutung
K55.21	Angiodysplasie des Kolons: Ohne Angabe einer Blutung
K55.81	Angiodysplasie des Dünndarmes ohne Angabe einer Blutung

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
K55.88	Sonstige Gefäßkrankheiten des Darmes
Gelenkerkra	nnkungen - Indikationsgruppe 18
L40.5	Psoriasis-Arthropathie
M07.40	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Mehrere Lokalisationen
M07.41	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M07.42	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M07.43	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M07.44	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M07.45	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M07.46	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M07.47	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.48	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M07.49	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M07.50	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Mehrere Lokalisationen
M07.51	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M07.52	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M07.53	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M07.54	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M07.55	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M07.56	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M07.57	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.58	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M07.59	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
Juvenile Art	hritis - Indikationsgruppe 19
M09.00	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Mehrere Lokalisationoen
M09.01	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenkt]

Indibations		
Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung	
ICD 10-Code		
M09.02	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenkt]	
M09.03	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	
M09.04	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]	
M09.05	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralglenkt]	
M09.06	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenkt]	
M09.07	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]	
M09.08	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Sontige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]	
M09.09	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	
M09.10	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Mehrere Lokalisationen	
M09.11	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]	
M09.12	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenkt]	
M09.13	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	
M09.14	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]	
M09.15	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]	
M09.16	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	
M09.17	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]	
M09.18	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]	
M09.19	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	
Koagulopatl	nien - Indikationsgruppe 20	
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	
Krankheiter Indikations	n der Atemwege nach medizinischen Maßnahmen - gruppe 21	
J95.3	Chronische pulmonale Insuffizien nach Operationen	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
J95.4	Mendelson-Syndrom
J95.5	Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen
J95.8-	Sonstige Krankheiten der Atemwege nach medizinischen Maßnahmen
J95.80	latrogener Pneumothorax
J95.81	Stenose der Trachea nach medizinischen Maßnahmen
J95.82	Insuffizienzen von Anastomosen und Nähten nach Operationen an Trachea, Bronchien und Lunge
Krankheiten	ı nach Mastoidektomie - Indikationsgruppe 22
H95.0	Rezidivierendes Cholesteatom in der Mastoidhöhle nach Mastoidektomie
H95.1	Sonstige Krankheiten nach Mastoidektomie
Lähmungen	- Indikationsgruppe 23
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
G80.9	Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet
G81.0	Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie
G81.1	Spastische Hemiparese und Hemiplegie
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
G82.03	Schlaffe Paraparese und Paraplegie: Chronische inkomplette Querschnittlähmung
G82.09	Schlaffe Paraparese und Paraplegie: Nicht näher bezeichnet
G82.10	Spastische Paraparese und Paraplegie: Akute komplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.11	Spastische Paraparese und Paraplegie: Akute inkomplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.12	Spastische Paraparese und Paraplegie: Chronische komplette Querschnittlähmung
G82.13	Spastische Paraparese und Paraplegie: Chronische inkomplette Querschnittlähmung
G82.19	Spastische Paraparese und Paraplegie: Nicht näher bezeichnet
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
G82.23	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet: Chronische inkomplette Querschnittlähmung

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
G82.29	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnet
G82.30	Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie: Akute komplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.31	Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie: Akute inkomplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.32	Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie: Chronische komplette Querschnittlähmung
G82.33	Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie: Chronische inkomplette Querschnittlähmung
G82.39	Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie: Nicht näher bezeichnet
G82.40	Spastische Tetraparese und Tetraplegie: Akute komplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.41	Spastische Tetraparese und Tetraplegie: Akute inkomplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.42	Spastische Tetraparese und Tetraplegie: Chronische komplette Querschnittlähmung
G82.43	Spastische Tetraparese und Tetraplegie: Chronische inkomplette Querschnittlähmung
G82.49	Spastische Tetraparese und Tetraplegie: Nicht näher bezeichnet
G82.50	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet: Akute komplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.51	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet: Akute inkomplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.52	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet: Chronische komplette Querschnittlähmung
G82.53	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet: Chronische inkomplette Querschnittlähmung
G82.59	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnet
G82.60	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes: C1-C3
G82.61	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes: C4-C5
G82.62	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes: C6-C8
G82.63	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes: Th1-Th6
G82.64	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes: Th7-Th10
G82.65	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes: Th11-L1
G82.66	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes: L2-S1
G82.67	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes: S2-S5
G82.69	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes: Nicht näher bezeichnet
G83.40	Komplettes Cauda- (equina-) Syndrom
G83.41	Inkomplettes Cauda- (equina-) Syndrom
G83.49	Cauda- (equina-) Syndrom, nicht näher bezeichnet
G83.5	Locked-in-Syndrom
G95.0	Syringomyelie und Syringobulbie
G95.1	Vaskuläre Myelopathien
G95.2	Rückenmarkkompression, nicht näher bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

CD 10-Ocoe G95.80	Indikations-	
G95.80 Harnblasenlähmung bei Schädigung des oberen motorischen Neurons [UMNL]	gruppe/	
motorischen Neurons [UMNL] G95.81 Harnblasenlähmung bei Schädigung des unteren motorischen Neurons [LMNL] G95.82 Harnblasenlünktionsstörung durch spinalen Schock G95.83 Spinale Spastik der quergestreiften Muskulatur G95.84 Detrusor-Sphinkter-Dyssynergie bei Schädigungen des Rückenmarkes G95.85 Deafferentierungsschmerz bei Schädigungen des Rückenmarkes G95.88 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes G95.9 Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet G99.2 Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten Lebererkrankungen - Indikationsgruppe 24 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biltäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	ICD 10-Code	Harnblaconlähmung boi Schädigung des oberen
motorischen Neurons [LMNL] G95.82 Harnblasenfunktionsstörung durch spinalen Schock G95.83 Spinale Spastik der quergestreiften Muskulatur G95.84 Rickenmarkes G95.85 Deafferentierungsschmerz bei Schädigungen des Rückenmarkes G95.86 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes G95.87 Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet G95.9 Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten Lebererkrankungen - Indikationsgruppe 24 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholisches Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberzirrhose K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verl	G95.80	motorischen Neurons [UMNL]
G95.83 Spinale Spastik der quergestreiften Muskulatur G95.84 Detrusor-Sphinkter-Dyssynergie bei Schädigungen des Rückenmarkes G95.85 Deafferentierungsschmerz bei Schädigungen des Rückenmarkes G95.88 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes G95.9 Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet G99.2 Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten Lebererkrankungen - Indikationsgruppe 24 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Wit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Sonstige näher bezeichnete aktue disseminierte	G95.81	
G95.84 Detrusor-Sphinkter-Dyssynergie bei Schädigungen des Rückenmarkes G95.85 Deafferentierungsschmerz bei Schädigungen des Rückenmarkes G95.88 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes G95.9 Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet G99.2 Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten Lebererkrankungen - Indikationsgruppe 24 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Sonstige näher bezeichnete skuse disseminierte	G95.82	Harnblasenfunktionsstörung durch spinalen Schock
G95.84 Rückenmarkes G95.85 Deafferentierungsschmerz bei Schädigungen des Rückenmarkes G95.88 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes G95.9 Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet G99.2 Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten Lebererkrankungen - Indikationsgruppe 24 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberzirrhose K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G95.83	Spinale Spastik der quergestreiften Muskulatur
G95.88 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes G95.9 Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet G99.2 Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten Lebererkrankungen - Indikationsgruppe 24 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose K74.5 Manie ohne psychotische Symptome F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotische Symptome Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G95.84	
G95.9 Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet G99.2 Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten Lebererkrankungen - Indikationsgruppe 24 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose G35.10 Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G95.85	
Lebererkrankungen - Indikationsgruppe 24 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K70.4 Leberfibrose K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotische Symptome Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst] Sonstige näher hezeichnete aktue disseminierte	G95.88	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes
Lebererkrankungen - Indikationsgruppe 24 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G95.9	Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet
K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe eiiner akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G99.2	Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.10 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	Lebererkran	kungen - Indikationsgruppe 24
K70.4 Alkoholisches Leberversagen K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose G35.10 Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	K70.2	Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber
K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	K70.3	Alkoholische Leberzirrhose
K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	K70.4	Alkoholisches Leberversagen
K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.11 Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	K74.0	Leberfibrose
K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.10 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	K74.1	Lebersklerose
K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.10 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	K74.2	Leberfibrose mit Lebersklerose
K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet Manische Episode - Indikationsgruppe 25 F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.10 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	K74.3	Primäre biliäre Zirrhose
F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	K74.4	Sekundäre biliäre Zirrhose
F30.0 Hypomanie F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.11 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	K74.5	Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet
F30.1 Manie ohne psychotische Symptome F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.11 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	Manische Ep	pisode - Indikationsgruppe 25
F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.11 Werlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	F30.0	Hypomanie
Motoneuron-Krankheit - Indikationsgruppe 26 G12.2 Motoneuron-Krankheit Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	F30.1	Manie ohne psychotische Symptome
Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS-Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	F30.2	Manie mit psychotischen Symptomen
Multiple Sklerose und andere demyelinisierende Erkrankungen des ZNS - Indikationsgruppe 27 G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe eiiner akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	Motoneuron	-Krankheit - Indikationsgruppe 26
G35.0 Erstmanifestation einer multiplen Sklerose Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G12.2	Motoneuron-Krankheit
G35.10 Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]		
G35.10 Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe eiiner akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G35.0	Erstmanifestation einer multiplen Sklerose
G35.11 Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.20 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe eiiner akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G35.10	Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder
G35.21 Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.21 Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe eiiner akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G35.11	Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder
G35.21 Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G35.30 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe eiiner akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G35.20	Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf: Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.30 Ohne Angabe eiiner akuten Exazerbation oder Progression G35.31 Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf: Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression G36.0 Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst] Sonstige näher bezeichnete aktue disseminierte	G35.21	
G36.0 Meuromyelitis optica [Devic-Krankheit] G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]	G35.30	
G36.1 Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst] Sonstige näher bezeichnete aktue disseminierte	G35.31	
[Hurst] Sonstige näher hezeichnete aktue disseminierte	G36.0	Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit]
Sonstige näher bezeichnete aktue disseminierte	G36.1	
Demyelinisation	G36.8	

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	TCD TO-DEZETCHHUNG
G36.9	Akute disseminierte Demyelinisation, nicht näher bezeichnet
G37.0	Diffuse Hirnsklerose
G37.1	Zentrale Demyelinisation des Corpus callosum
G37.2	Zentrale pontine Myelinolyse
G37.5	Konzentrische Sklerose [Baló-Krankheit]
G37.8	Sonstige näher bezeichnete demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems
G37.9	Demyelinisierende Krankheit des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet
Neubildung	en - Indikationsgruppe 28
C45.0	Mesotheliom der Pleura
C45.1	Mesotheliom des Peritoneums
C45.2	Mesotheliom des Perikards
C53.0	Bösartige Neubildung: Endozervix
C53.1	Bösartige Neubildung: Ektozervix
C53.8	Bösartige Neubildung: Cervix uteri, mehrere Teilbereiche überlappend
C53.9	Bösartige Neubildung: Cervix uteri, nicht näher bezeichnet
C61	Bösartige Neubildung der Prostata
Neurogene I	Blase - Indikationsgruppe 29
N31.0	Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert
N31.1	Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert
N31.2	Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert
N31.80	Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert
N31.81	Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat
N31.82	Instabile Blase ohne neurologisches Substrat
N31.88	Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase
Neuropathie	- Indikationsgruppe 30
G59.0	Diabetische Mononeuropathie
G62.0	Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie
G62.1	Alkohol-Polyneuropathie
G62.2	Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien
G62.8-	Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien
G62.80	Critical-illness-Polyneuropathie
G62.88	Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien
G62.9	Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet
G63.0	Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
G63.1	Polyneuropathie bei Neubildungen
G63.2	Diabetische Polyneuropathie
G63.3	Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten
G63.4	Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen
G63.5	Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes
G63.6	Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code G63.8	Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Parkinson -	Indikationsgruppe 31
G20.00	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfluktuation
G20.01	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfluktuation
G20.10	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfluktuation
G20.11	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfluktuation
G20.20	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfluktuation
G20.21	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfluktuation
G20.90	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet: Ohne Wirkungsfluktuation
G20.91	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet: Mit Wirkungsfluktuation
G23.0	Hallervorden-Spatz-Syndrom
G23.1	Progressive supranukleäre Ophthalmoplegie [Steele-Richardson-Olszewski-Syndrom]
G23.2	Multiple Systematrophie vom Parkinson-Typ [MSA-P]
G23.3	Multiple Systematrophie vom zerebellären Typ [MSA-C]
G23.8	Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten der Basalganglien
G23.9	Degenerative Krankheit der Basalganglien, nicht näher bezeichnet
Pathologisc	he Frakturen - Indikationsgruppe 32
M84.40	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Mehrere Lokalisationen
M84.41	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Aktromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M84.42	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M84.43	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M84.44	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M84.45	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M84.46	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M84.47	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M84.48	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M84.49	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M90.7-	Knochenfraktur bei Neubildungen

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	1CD 10-Dezeicilliulig
M90.70	Knochenfraktur bei Neubildungen: Mehrere Lokalisationen
M90.71	Knochenfraktur bei Neubildungen: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M90.72	Knochenfraktur bei Neubildungen: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M90.73	Knochenfraktur bei Neubildungen: Unterarm [Raius, Ulna, Handgelenk]
M90.74	Knochenfraktur bei Neubildungen: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M90.75	Knochenfraktur bei Neubildungen: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M90.76	Knochenfraktur bei Neubildungen: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M90.77	Knochenfraktur bei Neubildungen: Knöchel und Fuß Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M90.78	Knochenfraktur bei Neubildungen: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule)
M90.79	Knochenfraktur bei Neubildungen: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
Persönlichk	eits- und Verhaltensstörungen - Indikationsgruppe 33
F60.0	Paranoide Persönlichkeitsstörung
F60.1	Schizoide Persönlichkeitsstörung
F60.2	Dissoziale Persönlichkeitsstörung
F60.30	Emotional instabile Persönlichkeitsstörung: Impulsiver Typ
F60.31	Emotional instabile Persönlichkeitsstörung: Borderline-Typ
F60.4	Histrionische Persönlichkeitsstörung
F60.5	Anankastische [zwanghafte] Persönlichkeitsstörung
F60.6	Ängstliche (vermeidende) Persönlichkeitsstörung
F60.7	Abhängige (asthenische) Persönlichkeitsstörung
F60.8	Sonstige spezifische Persönlichkeitsstörungen
F60.9	Persönlichkeitsstörung, nicht näher bezeichnet
F61	Kombinierte und andere Persönlichkeitsstörungen
F62.0	Andauernde Persönlichkeitsänderung nach Extrembelastung
F62.1	Andauernde Persönlichkeitsänderung nach psychischer Krankheit
F62.80	Andauernde Persönlichkeitsänderung bei chronischem Schmerzsyndrom
F62.88	Sonstige andauernde Persönlichkeitsänderungen
F62.9	Andauernde Persönlichkeitsänderung, nicht näher bezeichnet
F69	Nicht näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörung
Respiratoris	sche Insuffizienz - Indikationsgruppe 34
J96.10	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ I [hypoxisch]
J96.11	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ II [hyperkapnisch]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
J96.19	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ nicht näher bezeichnet
Schlafapno	e und Narkolepsie - Indikationsgruppe 35
G47.30	Zentrales Schlafapnoe-Syndrom
G47.31	Obstruktives Schlafapnoe-Syndrom
G47.32	Schlafbezogenes Hypoventilations-Syndrom
G47.38	Sonstige Schlafapnoe
G47.39	Schlafapnoe, nicht näher bezeichnet
G47.4	Narkolepsie und Kataplexie
Sekundäre l	oösartige Neubildungen - Indikationsgruppe 36
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

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	10 10 bezeichhung
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
C79.88	Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen
Sonstige Läl	hmungssyndrome - Indikationsgruppe 37
G83.0	Diparese und Diplegie der oberen Extremitäten
G83.1	Monoparese und Monoplegie einer unteren Extremität
G83.2	Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität
G83.3	Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet
Spinalkanal	stenose - Indikationsgruppe 38
M48.00	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M48.01	Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M48.02	Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich
M48.03	Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich
M48.04	Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich
M48.05	Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich
M48.06	Spinal(kanal)stenose: Lumbalbereich
M48.07	Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich
M48.08	Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M48.09	Spinal(kanal)stenose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
Suchterkran	kungen - Indikationsgruppe 39
F10.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Abhängigkeitssyndrom
F10.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Entzugssyndrom
F10.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Entzugssyndrom mit Delir
F10.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Psychotische Störung
F10.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Amnestisches Syndrom
F10.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F10.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F10.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F11.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Abhängigkeitssyndrom
F11.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Entzugssyndrom
F11.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Entzugssyndrom mit Delir

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Prychiccho und Vorhaltonestärungen durch Opioido
F11.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Psychotische Störung
F11.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Amnestisches Syndrom
F11.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F11.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F11.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F12.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Abhängigkeitssyndrom
F12.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom
F12.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir
F12.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychotische Störung
F12.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom
F12.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F12.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F12.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F13.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom
F13.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom
F13.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir
F13.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung
F13.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom
F13.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F13.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F13.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F14.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom
F14.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Entzugssyndrom
F14.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Entzugssyndrom mit Delir
F14.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Psychotische Störung

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:
F14.6	Amnestisches Syndrom
F14.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F14.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F14.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F15.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Abhängigkeitssyndrom
F15.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Entzugssyndrom
F15.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Entzugssyndrom mit Delir
F15.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Psychotische Störung
F15.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Amnestisches Syndrom
F15.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimu- lanzien, einschließlich Koffein: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F15.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F15.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F16.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Abhängigkeitssyndrom
F16.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Entzugssyndrom
F16.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Entzugssyndrom mit Delir
F16.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Psychotische Störung
F16.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Amnestisches Syndrom
F16.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F16.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F16.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F18.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Abhängigkeitssyndrom
F18.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Entzugssyndrom
F18.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Entzugssyndrom mit Delir
F18.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Psychotische Störung

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
F18.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Amnestisches Syndrom
F18.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F18.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F18.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F19.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Abhängigkeitssyndrom
F19.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Entzugssyndrom
F19.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Entzugssyndrom mit Delir
F19.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Psychotische Störung
F19.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Amnestisches Syndrom
F19.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F19.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F19.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
Wirbelfrakt	ur - Indikationsgruppe 40
M48.40	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M48.42	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Zervikalbereich
M48.44	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Thorakalbereich
M48.45	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Thorakolumbalbereich
M48.46	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Lumbalbereich
M48.47	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Lumbosakralbereich
M48.48	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Skral- und Sakrokokzygealbereich
M48.50	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M48.51	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Okzipito-Atlanto-Axialbereich
M48.52	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Zervikalbereich
M48.53	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Zervikothorakalbereich

Tudilotions	
Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M48.54	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Thorakalbereich
M48.55	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Thorakolumbalbereich
M48.56	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Lumbalbereich
M48.57	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Lumbosakralbereich
M48.58	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
Zustand nac	h Organtransplantationen – Indikationsgruppe 41
Z94.0	Zustand nach Nierentransplantation
Z94.1	Zustand nach Herztransplantation
Z94.2	Zustand nach Lungentransplantation
Z94.4	Zustand nach Lebertransplantation
Z94.5	Zustand nach Hauttransplantation
Z94.7	Zustand nach Keratoplastik
Z94.80	Zustand nach hämatopoetischer Stammzelltransplantation ohne gegenwärtige Immunsuppression
Z94.81	Zustand nach hämatopoetischer Stammzelltransplantation mit gegenwärtiger Immunsuppression
Zytomegalie	e - Indikationsgruppe 42
B25.0	Pneumonie durch Zytomegalieviren
B25.1	Hepatitis durch Zytomegalieviren
B25.2	Pankreatitis durch Zytomegalieviren
B25.8-	Sonstige Zytomegalie
B25.80	Infektion des Verdauungstraktes durch Zytomegalieviren
B25.88	Sonstige Zytomegalie
B25.9	Zytomegalie, nicht näher bezeichnet

Anlage 1c zum Vertrag zur Weiterentwicklung der Strukturen für Patienten mit erhöhtem Versorgungsbedarf

Derzeitiger Stand Version 1.0

Indikation gruppe/ ICD 10-Cod	ICD 10-Bezeichnung	
Affektive	Affektive Störungen - Indikationsgruppe 1	
F30.0	Hypomanie	
F30.1	Manie ohne psychotische Symptome	
F30.2	Manie mit psychotischen Symptomen	
F31.0	Bipolare affektive Störung, gegenwärtig hypomanische Episode	
F31.1	Bipolare affektive Störung, gegenwärtig manische Episode ohne psychotische Symptome	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Bipolare affektive Störung, gegenwärtig manische Episode
F31.2	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 Psychose, gegenwärtig schwere depressive Episode mit psychotischen Symptomen
F31.6	Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig gemischte Episode
F31.7	Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig remittiert
F34.0	Zyklothymia
Anämien - I	ndikationsgruppe 2
D46.0	Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet
D46.1	Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten
D46.4	Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet
D46.7	Sonstige myelodysplastische Syndrome
D46.9	Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet
D59.1	Sonstige autoimmunhämolytische Anämien
D59.8	Sonstige erworbene hämolytische Anämien
D59.9	Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet
D63.8	Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten
D64.8	Sonstige näher bezeichnete Anämien
Angeborene	Herzfehler - Indikationsgruppe 3
	- 11
Q22.0	Pulmonalklappenatresie
Q22.0 Q22.1	
	Pulmonalklappenatresie
Q22.1	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose
Q22.1 Q22.2	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz
Q22.1 Q22.2 Q22.3	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Angeborene Aortenklappenstenose
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9 Q23.0 Q23.1	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Angeborene Aortenklappenstenose Angeborene Aortenklappeninsuffizienz
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9 Q23.0 Q23.1 Q23.2	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Angeborene Aortenklappenstenose Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Angeborene Mitralklappenstenose
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9 Q23.0 Q23.1 Q23.2 Q23.3	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Angeborene Aortenklappenstenose Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Angeborene Mitralklappeninsuffizienz
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9 Q23.0 Q23.1 Q23.2 Q23.3 Q23.4	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Angeborene Aortenklappenstenose Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Hypoplastisches Linksherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9 Q23.0 Q23.1 Q23.2 Q23.3 Q23.4 Q23.8	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Angeborene Aortenklappenstenose Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Hypoplastisches Linksherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe,
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9 Q23.1 Q23.2 Q23.3 Q23.4 Q23.8 Q23.9	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Angeborene Aortenklappenstenose Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Hypoplastisches Linksherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9 Q23.0 Q23.1 Q23.2 Q23.3 Q23.4 Q23.8 Q23.9 Q25.1	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Angeborene Aortenklappenstenose Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Hypoplastisches Linksherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Koarktation der Aorta
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9 Q23.0 Q23.1 Q23.2 Q23.3 Q23.4 Q23.8 Q23.9 Q25.1 Q25.2	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Angeborene Aortenklappenstenose Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Hypoplastisches Linksherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Koarktation der Aorta Atresie der Aorta
Q22.1 Q22.2 Q22.3 Q22.4 Q22.5 Q22.6 Q22.8 Q22.9 Q23.0 Q23.1 Q23.2 Q23.3 Q23.4 Q23.8 Q23.9 Q25.1 Q25.2 Q25.3 Q25.4	Pulmonalklappenatresie Angeborene Pulmonalklappenstenose Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Angeborene Trikuspidalklappenstenose Ebstein-Anomalie Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Angeborene Aortenklappenstenose Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Hypoplastisches Linksherzsyndrom Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Koarktation der Aorta Atresie der Aorta Stenose der Aorta (angeboren)

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M06.10	Adulte Form der Still-Krankheit: Mehrere Lokalisationen
M06.13	Adulte Form der Still-Krankheit: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.18	Adulte Form der Still-Krankheit: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.19	Adulte Form der Still-Krankheit: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.0-	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ
M08.00	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Mehrere Lokalisationen
M08.01	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.02	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.03	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.04	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.05	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.06	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.07	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.08	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.09	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.2-	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form
M08.20	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Mehrere Lokalisationen
M08.22	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.23	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.24	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.26	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.27	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprungge- lenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.28	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.29	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.3	Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form
M08.4-	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M08.40	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Mehrere Lokalisationen
M08.41	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.42	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.43	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.44	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.45	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.46	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.47	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.48	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.49	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.7-	Vaskulitis bei juveniler Arthritis
M08.70	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Mehrere Lokalisationen
M08.77	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.79	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.8-	Sonstige juvenile Arthritis
M08.80	Sonstige juvenile Arthritis: Mehrere Lokalisationen
M08.81	Sonstige juvenile Arthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.82	Sonstige juvenile Arthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.83	Sonstige juvenile Arthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.84	Sonstige juvenile Arthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.85	Sonstige juvenile Arthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.86	Sonstige juvenile Arthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.87	Sonstige juvenile Arthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.88	Sonstige juvenile Arthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.89	Sonstige juvenile Arthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.9-	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M08.90	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen
M08.91	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.92	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.93	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.94	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.95	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.96	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.97	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.98	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.99	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M09.0-	Juvenile Arthritis bei Psoriasis
M09.00	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Mehrere Lokalisationen
M09.01	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M09.03	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M09.04	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M09.05	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M09.06	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M09.07	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M09.08	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M09.09	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M09.10	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Mehrere Lokalisationen
M09.17	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M09.19	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M09.24	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M09.29	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Nicht näher bezeichnete Lokalisation

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M09.8-	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M09.80	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Mehrere Lokalisationen
M09.83	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M09.85	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Fe- mur, 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]
M09.89	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
Chronisch ei	ntzündliche Darmerkrankung - Indikationsgruppe 5
K50.0	Crohn-Krankheit des Dünndarmes
K50.1	Crohn-Krankheit des Dickdarmes
K50.8-	Sonstige Crohn-Krankheit
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
K50.88	Sonstige Crohn-Krankheit
K50.9	Crohn-Krankheit, nicht näher bezeichnet
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
K51.9	Colitis ulcerosa, nicht näher bezeichnet
K52.0	Gastroenteritis und Kolitis durch Strahleneinwirkung
K62.7	Strahlenproktitis
Chronischer	Schmerz - Indikationsgruppe 6
F45.4-	Anhaltende Schmerzstörung
F45.40	Anhaltende somatoforme Schmerzstörung
F45.41	Chronische Schmerzstörung mit somatischen und psychischen Faktoren
R52.1	Chronischer unbeeinflussbarer Schmerz
R52.2	Sonstiger chronischer Schmerz
Diabetes me	ellitus - Indikationsgruppe 7
E10.2-	Diabetes mellitus, Typ 1: Mit Nierenkomplikationen
E10.20	Diabetes mellitus, Typ 1: Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E10.21	Diabetes mellitus, Typ 1: Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet
E10.5-	Diabetes mellitus, Typ 1: Mit peripheren vaskulären Komplikationen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
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
E10.72	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
E11.2-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit Nierenkomplikationen
E11.20	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E11.21	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet
E11.4-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit neurologischen Komplikationen
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
E11.5-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit peripheren vaskulären Komplikationen
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
E11.6-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
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
E11.7-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit multiplen Komplikationen
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
E12.2-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangeler- nährung [Malnutrition]: Mit Nierenkomplikationen
E12.20	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
E12.21	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet
E12.4-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangeler- nährung [Malnutrition]: Mit neurologischen Komplikationen
E12.40	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit neurologischen Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E12.41	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit neurologischen Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E12.5-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit peripheren vaskulären Komplikationen
E12.50	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E12.51	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E12.6-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
E12.60	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E12.61	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E12.7-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen
E12.72	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E12.73	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E12.74	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet
E12.75	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet
E13.2-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen
E13.20	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E13.21	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet
E13.4-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
E13.40	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E13.41	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E13.5-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen
E13.50	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E13.51	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E13.6-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
E13.60	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E13.61	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E13.7-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen
E13.72	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E13.73	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E13.74	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet
E13.75	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet
E14.2-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen
E14.20	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E14.21	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet
E14.4-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen
E14.40	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E14.41	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E14.5-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen
E14.50	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E14.51	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Als entgleist bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
E14.6-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
E14.60	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E14.61	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E14.7-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen
E14.72	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E14.73	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E14.74	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet
E14.75	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet
G59.0	Diabetische Mononeuropathie
G63.2	Diabetische Polyneuropathie
I79.2	Periphere Angiopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N08.3	Glomeruläre Krankheiten bei Diabetes mellitus
Entzündung	en / Nekrose von Knochen / Gelenken - Indikationsgruppe 8
A54.4	Gonokokkeninfektion des Muskel-Skelett-Systems
M00.0-	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken
M00.00	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Mehrere Lokalisationen
M00.01	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.02	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.03	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.04	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.05	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.06	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.07	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.08	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.09	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M00.1-	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M00.12	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.14	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.15	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.16	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.17	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.19	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M00.2-	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken
M00.20	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Mehrere Lokalisationen
M00.21	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.23	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.24	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.25	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.26	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.27	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.28	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.29	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M00.8-	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger
M00.80	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Mehrere Lokalisationen
M00.81	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.82	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.83	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.84	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.85	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
MOO.86	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.87	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.88	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.89	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M00.9-	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet
M00.90	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen
M00.91	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.92	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.93	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.94	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.95	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.96	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.97	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.98	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.99	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M01.3-	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
M01.30	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten: Mehrere Lokalisationen
M01.31	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M01.34	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M01.36	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M01.39	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M01.45	Arthritis bei Röteln: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M01.5-	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten

gruppe/ ICD 10-Code MO1.50 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Mehrere Lokalisationen MO1.54 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittell Gelenke zwischen diesen Knochen] Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakral Mo1.56 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knie Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten	hand,
MO1.50 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Mehrere Lokalisationen MO1.54 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittell Gelenke zwischen diesen Knochen] Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakral Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knie Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten	hand,
MO1.54 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittell Gelenke zwischen diesen Knochen] MO1.55 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakral Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knie Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten	hand,
MO1.55 Viruskrankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakral MO1.56 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knie Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten	
Viruskrankheiten: Ünterschenkel [Fibula, Tibia, Knie Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten	lgelenk]
	egelenk]
MO1.57 Viruskrankheiten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mitt Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]	elfuß,
Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten WO1.58 Viruskrankheiten: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rum Schädel, Wirbelsäule]	ıpf,
MO1.59 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Nicht näher bezeichnete Lokalisat	tion
MO1.6- Arthritis bei Mykosen	
MO1.61 Arthritis bei Mykosen: Schulterregion [Klavikula, Sk Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargeler	
Arthritis bei Mykosen: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, M01.67 Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke de Fußes]	
MO1.69 Arthritis bei Mykosen: Nicht näher bezeichnete Lokal	isation
MO1.8- Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten	
MO1.80 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Mehrere Lokalisationen	
MO1.81 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Schulterre [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]	gion
Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	
MO1.84 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Hand [Fing Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Kr	
MO1.85 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Beckenreg Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgel Iliosakralgelenk]	
MO1.87 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Knöchel ur [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstig Gelenke des Fußes]	nd Fuß ge
MO1.89 Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Nicht nähe bezeichnete Lokalisation	er
M35.4 Eosinophile Fasziitis	
M35.6 Rezidivierende Pannikulitis [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit]	
M35.7 Hypermobilitäts-Syndrom	
i l	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M46.20	Wirbelosteomyelitis: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M46.22	Wirbelosteomyelitis: Zervikalbereich
M46.23	Wirbelosteomyelitis: Zervikothorakalbereich
M46.24	Wirbelosteomyelitis: Thorakalbereich
M46.25	Wirbelosteomyelitis: Thorakolumbalbereich
M46.26	Wirbelosteomyelitis: Lumbalbereich
M46.27	Wirbelosteomyelitis: Lumbosakralbereich
M46.28	Wirbelosteomyelitis: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M46.29	Wirbelosteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.0-	Akute hämatogene Osteomyelitis
M86.00	Akute hämatogene Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.01	Akute hämatogene Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.02	Akute hämatogene Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.03	Akute hämatogene Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.04	Akute hämatogene Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.05	Akute hämatogene Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.06	Akute hämatogene Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.07	Akute hämatogene Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.08	Akute hämatogene Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.09	Akute hämatogene Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.1-	Sonstige akute Osteomyelitis
M86.10	Sonstige akute Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.11	Sonstige akute Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.12	Sonstige akute Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.13	Sonstige akute Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.14	Sonstige akute Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.15	Sonstige akute Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.16	Sonstige akute Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.17	Sonstige akute Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Sonstige akute Osteomyelitis: Sonstige
M86.18	[Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.19	Sonstige akute Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.2-	Subakute Osteomyelitis
M86.20	Subakute Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.21	Subakute Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.24	Subakute Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.25	Subakute Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.26	Subakute Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.27	Subakute Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.28	Subakute Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.29	Subakute Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.3-	Chronische multifokale Osteomyelitis
M86.30	Chronische multifokale Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.31	Chronische multifokale Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.32	Chronische multifokale Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.35	Chronische multifokale Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.36	Chronische multifokale Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.37	Chronische multifokale Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.38	Chronische multifokale Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.39	Chronische multifokale Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.4-	Chronische Osteomyelitis mit Fistel
M86.40	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Mehrere Lokalisationen
M86.41	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.42	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.45	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.46	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Character Octor and Side and Side Marie Land Supplement
M86.47	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.48	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.49	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.5-	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis
M86.51	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.55	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.56	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.57	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.58	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.59	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.6-	Sonstige chronische Osteomyelitis
M86.60	Sonstige chronische Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.61	Sonstige chronische Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.63	Sonstige chronische Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.64	Sonstige chronische Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.65	Sonstige chronische Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.66	Sonstige chronische Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.67	Sonstige chronische Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.68	Sonstige chronische Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.69	Sonstige chronische Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.8-	Sonstige Osteomyelitis
M86.80	Sonstige Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.81	Sonstige Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.82	Sonstige Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.83	Sonstige Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.84	Sonstige Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
	Sonstige Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel
M86.85	[Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.86	Sonstige Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.87	Sonstige Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.88	Sonstige Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.89	Sonstige Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.9-	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet
M86.90	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen
M86.91	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.92	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.93	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.94	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.95	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.96	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.97	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.98	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.99	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.0-	Idiopathische aseptische Knochennekrose
M87.00	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Mehrere Lokalisationen
M87.01	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.02	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.03	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.04	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.05	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.06	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.07	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M87.08	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.09	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.1-	Knochennekrose durch Arzneimittel
M87.11	Knochennekrose durch Arzneimittel: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.12	Knochennekrose durch Arzneimittel: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.15	Knochennekrose durch Arzneimittel: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.16	Knochennekrose durch Arzneimittel: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.17	Knochennekrose durch Arzneimittel: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.18	Knochennekrose durch Arzneimittel: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.19	Knochennekrose durch Arzneimittel: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.2-	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma
M87.20	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Mehrere Lokalisationen
M87.21	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.22	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.23	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.24	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.25	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.26	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.27	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.28	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.29	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.3-	Sonstige sekundäre Knochennekrose
M87.31	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.32	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.34	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
gruppe/ ICD 10-Code	TCD 10-Bezeichnung
M87.35	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.36	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.37	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.38	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.39	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.8-	Sonstige Knochennekrose
M87.80	Sonstige Knochennekrose: Mehrere Lokalisationen
M87.81	Sonstige Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.82	Sonstige Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.83	Sonstige Knochennekrose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.84	Sonstige Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.85	Sonstige Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.86	Sonstige Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.87	Sonstige Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.88	Sonstige Knochennekrose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.89	Sonstige Knochennekrose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.9-	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet
M87.90	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen
M87.91	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.92	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.93	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.94	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.95	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.96	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.97	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M87.98	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.99	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M90.3-	Knochennekrose bei Caissonkrankheit
M90.36	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M90.4-	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie
M90.40	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Mehrere Lokalisationen
M90.5-	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M90.53	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M90.54	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M90.55	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Fe- mur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M90.56	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M90.57	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M90.59	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
Epilepsie - I	ndikationsgruppe 9
G40.0-	Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome mit fokal beginnenden Anfällen
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)

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung	
ICD 10-Code	Teb 10-bezeichnung	
G40.7	Petit-Mal-Anfälle, nicht näher bezeichnet, ohne Grand-Mal-Anfälle	
G40.8	Sonstige Epilepsien	
G40.9	Epilepsie, nicht näher bezeichnet	
Essstörunge	en - Indikationsgruppe 10	
F50.0	Anorexia nervosa	
F50.1	Atypische Anorexia nervosa	
F50.2	Bulimia nervosa	
F50.3	Atypische Bulimia nervosa	
Gefäßerkra	nkungen - Indikationsgruppe 11	
I70.2-	Atherosklerose der Extremitätenarterien	
I70.20	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, ohne Beschwerden	
I70.21	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit belastungsinduziertem Ischämieschmerz, Gehstrecke 200 m und mehr	
I70.22	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit belastungsinduziertem Ischämieschmerz, Gehstrecke weniger als 200 m	
I70.23	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit Ruheschmerz	
I70.24	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit Ulzeration	
I70.25	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit Gangrän	
Gerinnungsstörungen - Indikationsgruppe 12		
D65.0	Erworbene Afibrinogenämie	
D65.1	Disseminierte intravasale Gerinnung [DIG, DIC]	
D65.2	Erworbene Fibrinolyseblutung	
D65.9	Defibrinationssyndrom, nicht näher bezeichnet	
D66	Delibi illationssyllarolli, iliciit ilaliei bezelciillet	
	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel	
D67	1	
D67 D68.0-	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel	
	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel	
D68.0-	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom	
D68.0-	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel	
D68.0- D68.1 D68.2-	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren	
D68.0- D68.1 D68.2- D68.20	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren Hereditärer Faktor-I-Mangel	
D68.0- D68.1 D68.2- D68.20 D68.21	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren Hereditärer Faktor-I-Mangel Hereditärer Faktor-II-Mangel	
D68.0- D68.1 D68.2- D68.20 D68.21 D68.22	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren Hereditärer Faktor-I-Mangel Hereditärer Faktor-II-Mangel Hereditärer Faktor-V-Mangel	
D68.0- D68.1 D68.2- D68.20 D68.21 D68.22 D68.23	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren Hereditärer Faktor-I-Mangel Hereditärer Faktor-V-Mangel Hereditärer Faktor-V-Mangel	
D68.0- D68.1 D68.2- D68.20 D68.21 D68.22 D68.23 D68.24	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren Hereditärer Faktor-I-Mangel Hereditärer Faktor-II-Mangel Hereditärer Faktor-V-Mangel Hereditärer Faktor-V-Mangel Hereditärer Faktor-V-Mangel	
D68.0- D68.1 D68.2- D68.20 D68.21 D68.22 D68.23 D68.24 D68.25	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren Hereditärer Faktor-I-Mangel Hereditärer Faktor-II-Mangel Hereditärer Faktor-V-Mangel Hereditärer Faktor-VII-Mangel Hereditärer Faktor-XII-Mangel Hereditärer Faktor-XII-Mangel	
D68.0- D68.1 D68.2- D68.20 D68.21 D68.22 D68.23 D68.24 D68.25 D68.26	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren Hereditärer Faktor-I-Mangel Hereditärer Faktor-V-Mangel Hereditärer Faktor-VII-Mangel Hereditärer Faktor-VII-Mangel Hereditärer Faktor-XII-Mangel Hereditärer Faktor-X-Mangel	
D68.0- D68.1 D68.2- D68.20 D68.21 D68.22 D68.23 D68.24 D68.25 D68.26 D68.28	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Hereditärer Faktor-IX-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren Hereditärer Faktor-I-Mangel Hereditärer Faktor-V-Mangel Hereditärer Faktor-VII-Mangel Hereditärer Faktor-VII-Mangel Hereditärer Faktor-XII-Mangel Hereditärer Faktor-XIII-Mangel Hereditärer Faktor-XIII-Mangel Hereditärer Faktor-XIII-Mangel Hereditärer Faktor-XIII-Mangel Hereditärer Faktor-XIII-Mangel	
D68.0- D68.1 D68.2- D68.20 D68.21 D68.22 D68.23 D68.24 D68.25 D68.26 D68.3-	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel Willebrand-Jürgens-Syndrom Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Faktor-XI-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren Hereditärer Faktor-I-Mangel Hereditärer Faktor-V-Mangel Hereditärer Faktor-VII-Mangel Hereditärer Faktor-VII-Mangel Hereditärer Faktor-XII-Mangel Hereditärer Faktor-XIII-Mangel Hereditärer Faktor-XIII-Mangel Hereditärer Faktor-XIII-Mangel Hereditärer Faktor-XIII-Mangel Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren Hämorrhagische Diathese durch Antikoagulanzien und Antikörper Hämorrhagische Diathese durch Vermehrung von	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
D68.4	Erworbener Mangel an 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
D69.4-	Sonstige primäre Thrombozytopenie
D69.40	Sonstige primäre Thrombozytopenie: Als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.41	Sonstige primäre Thrombozytopenie: Nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.5-	Sekundäre Thrombozytopenie
D69.52	Heparin-induzierte Thrombozytopenie Typ I
D69.57	Sonstige sekundäre Thrombozytopenien, als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.58	Sonstige sekundäre Thrombozytopenien, nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.59	Sekundäre Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet
D69.6-	Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet
D69.60	Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet: Als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.61	Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet: Nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.8-	Sonstige näher bezeichnete hämorrhagische Diathesen
D69.9	Hämorrhagische Diathese, nicht näher bezeichnet
Hautulkus (d Indikations	ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - gruppe 13
L97	Ulcus cruris, anderenorts nicht klassifiziert
L98.4	Chronisches Ulkus der Haut, anderenorts nicht klassifiziert
Herzinsuffiz	ienz - Indikationsgruppe 14
I27.0	Primäre pulmonale Hypertonie
I27.1	Kyphoskoliotische Herzkrankheit
I27.2-	Sonstige näher bezeichnete sekundäre 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
I28.0	Arteriovenöse Fistel der Lungengefäße
Lähmungen	- Indikationsgruppe 15
G80.2	Infantile hemiplegische Zerebralparese
G80.3	Dyskinetische Zerebralparese
G80.4	Ataktische Zerebralparese
G80.8	Sonstige infantile Zerebralparese
G80.9	Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet
G81.0	Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code 681.1 Spastische Hemiparese und Hemiplegie 681.9 Hemiparese und Diplegie der oberen Extremitäten 683.0 Diparese und Monoplegie einer unteren Extremität 683.1 Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität 683.2 Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität 683.3 Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet 683.8 Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome 683.9 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet 10 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet 11 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet 12 Lebersibrose 13 Libersibrose 14 Lebersibrose 15 Lebersibrose 15 Lebersibrose mit Lebersklerose 16 Lebersibrose mit Lebersklerose 16 Lebersibrose mit Lebersklerose 17 Labersklerose 17 Labersklerose 18 Labersibrose mit Lebersklerose 18 Labersibr		
ICO 10-Code 681.1 Spastische Hemiparese und Hemiplegie 681.9 Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet 683.0 Diparese und Diplegie der oberen Extremitäten 683.1 Monoparese und Monoplegie einer unteren Extremität 683.2 Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet 683.8 Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome 683.8 Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome 683.8 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet Leberzirrhose - Indikationsgruppe 16 K70.2 K70.2 Alkoholische Eibersein und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Eberversagen K70.4 Alkoholische Eberversagen K71.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersibrose mit Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnet K74.5 Bristige vit	Indikations-	ICD 10-Rezeichnung
681.9 Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet 683.0 Diparese und Diplegie der oberen Extremitäten 683.1 Monoparese und Monoplegie einer unteren Extremität 683.2 Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet 683.3 Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet 683.9 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet Leberzirrhose- Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholische Leberversagen K71.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnet K74.1 Lungensess durch Amöben A20.2 Lungenmilzbrand A42.0		TCD TO-DEZEICHHUNG
683.0 Diparese und Diplegie der oberen Extremitäten 683.1 Monoparese und Monoplegie einer unteren Extremität 683.2 Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität 683.3 Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet 683.8 Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome 683.9 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet Leberzirrhose-Indikationsgruppe 16 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholische Leberkersagen K71.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose 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 Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktionmykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.3 Toxoplasmose der Lunge B40.4 Penumonie bei Mykosen B58.3 Toxoplasmose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.3 Fechinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge B40.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie B40.2 Pneumonie bei Mykosen B58.3 Abszess der Lunge mit Pneumonie B40.4 Abszess der Lunge mit Pneumonie B40.5 Abszess der Lunge mit Pneumonie B40.6 Pyothorax mit Fistel B40.7 Pyothorax ohne Fistel B40.9 Pyothorax ohne Fistel	G81.1	Spastische Hemiparese und Hemiplegie
683.1 Monoparese und Monoplegie einer unteren Extremität 683.2 Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität 683.3 Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet 683.8 Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome 683.9 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet Leberzirrhose - Indikationsgruppe 16 6870.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber 6870.3 Alkoholische Leberzirrhose 6870.4 Alkoholisches Leberversagen 6871.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber 6874.0 Leberfibrose 6874.1 Lebersklerose 6874.1 Lebersklerose 6874.2 Leberfibrose mit Lebersklerose 6874.3 Primäre biliäre Zirrhose 6874.4 Sekundäre biliäre Zirrhose 6874.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet 6874.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber 6874.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber 6874.1 Lungenabszess durch Amöben 688.2 Lungenpest 688.2 Lungenpest 689.2 Pulmonale Tularämie 689.2 Akute Kokzidioidomykose der Lunge 689.2 Kokzidioidomykose der Lunge 689.2 Kokzidioidomykose der Lunge 689.2 Histoplasmose der Lunge 680.2 Blastomykose der Lunge 680.2 Blastomykose der Lunge 680.2 Blastomykose der Lunge 680.3 Toxoplasmose der Lunge 680.4 Chronische Blastomykose der Lunge 680.5 Lungenpest 680.1 Echinococcus-granulosus-Infektion 683.9 Fechinokokkose] der Lunge 681.1 Echinococcus-granulosus-Infektion 683.1 Abszess der Lunge 685.2 Abszess der Lunge mit Pneumonie 685.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation 685.4 Mendelson-Syndrom 685.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen 685.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	G81.9	Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet
683.2 Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität 683.3 Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet 683.8 Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome 683.9 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet Leberzirrhose - Indikationsgruppe 16 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.4 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholische Leberversagen K71.7 Töxische Leberkankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnet Zirrhose der Leber Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B40.1 Chronisch	G83.0	Diparese und Diplegie der oberen Extremitäten
683.3 Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet 683.8 Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome 683.9 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet Leberzirrhose - Indikationsgruppe 16 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K71.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose 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 Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.3 Toxoplasmose der Lunge B40.4 Chronische Blastomykose der Lunge B40.5 Langenaria und Nekrose der Lunge B40.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge B40.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie B45.2 Abszess der Lunge mit Pneumonie B45.3 Abszess der Lunge mit Pneumonie B45.4 Abszess der Lunge mit Pneumonie B45.5 Abszess der Lunge ohne Pneumonie B46.0 Pyothorax mit Fistel J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	G83.1	Monoparese und Monoplegie einer unteren Extremität
G83.8 Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome G83.9 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet Leberzirrhose - Indikationsgruppe 16 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K71.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biltäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.3 Toxoplasmose der Lunge B40.4 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge B40.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie B45.2 Abszess der Lunge mit Pneumonie B45.3 Abszess der Lunge mit Pneumonie B45.4 Abszess der Lunge mit Pneumonie B45.5 Abszess der Lunge ohne Pneumonie B46.0 Pyothorax mit Fistel J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax hone Fistel J85.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	G83.2	Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität
G83.9 Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet Leberzirrhose - Indikationsgruppe 16 K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K71.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose 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 Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenpest A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.1 Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B	G83.3	Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet
Leberzirrhose - Indikationsgruppe 16K70.2Alkoholische Fibrose und Sklerose der LeberK70.3Alkoholische LeberzirrhoseK70.4Alkoholisches LeberversagenK71.7Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der LeberK74.0LeberfibroseK74.1LeberskleroseK74.2Leberfibrose mit LeberskleroseK74.3Primäre biltäre ZirrhoseK74.4Sekundäre biltäre ZirrhoseK74.5Biltäre Zirrhose, nicht näher bezeichnetK74.6Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der LeberLungenerktankungen - Indikationsgruppe 17A06.5Lungenpasses durch AmöbenA20.2LungenpestA21.2Pulmonale TularämieA22.1LungenmilzbrandA42.0Aktinomykose der LungeB38.0Akute Kokzidioidomykose der LungeB38.1Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnetB39.2Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnetB40.1Chronische Blastomykose der LungeB40.2Blastomykose der LungeB40.1Chronische Blastomykose der LungeB58.3Toxoplasmose der LungeB67.1Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der LungeJ85.0Gangrän und Nekrose der LungeJ85.1Abszess der Lunge mit PneumonieJ85.2Abszess der Lunge mit PneumonieJ85.3Abszess der Lunge ohne PneumonieJ86.0Pyothorax mit FistelJ95.3Chronische pulmonale Insuffizien	G83.8	Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome
K70.2Alkoholische Fibrose und Sklerose der LeberK70.3Alkoholische LeberzirrhoseK70.4Alkoholisches LeberversagenK71.7Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der LeberK74.0LeberfibroseK74.1LeberskleroseK74.2Leberfibrose mit LeberskleroseK74.3Primäre biliäre ZirrhoseK74.4Sekundäre biliäre ZirrhoseK74.5Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnetK74.6Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der LeberLungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17A06.5Lungenabszess durch AmöbenA20.2LungennilzbrandA21.2Pulmonale TularämieA22.1LungenmilzbrandA42.0Aktinomykose der LungeB38.0Akute Kokzidioidomykose der LungeB38.2Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnetB39.2Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnetB40.1Chronische Blastomykose der LungeB40.2Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnetB58.3Toxoplasmose der LungeB67.1Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der LungeJ17.2Pneumonie bei MykosenJ85.0Gangrän und Nekrose der LungeJ85.1Abszess der Lunge mit PneumonieJ85.2Abszess der Lunge mit PneumonieJ85.3Abszess des MediastinumsJ86.0Pyothorax mit FistelJ95.3Chronische pulmonale Insuffizienz nach OperationJ95.4Mendelson-Sy	G83.9	Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet
K70.3 Alkoholische Leberzirrhose K70.4 Alkoholisches Leberversagen K71.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biltäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biltäre Zirrhose K74.5 Biltäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	Leberzirrho	se - Indikationsgruppe 16
K70.4 Alkoholisches Leberversagen K71.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose 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 Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	K70.2	Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber
K71.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose 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 Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	K70.3	Alkoholische Leberzirrhose
K74.0 Leberfibrose K74.1 Lebersklerose K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	K70.4	_
K74.1 Lebersklerose K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose K74.3 Primäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge, B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	K71.7	Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber
K74.2 Leberfibrose mit Lebersklerose 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 Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	K74.0	Leberfibrose
K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	K74.1	Lebersklerose
K74.4 Sekundäre biliäre Zirrhose K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	K74.2	Leberfibrose mit Lebersklerose
K74.5 Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	K74.3	Primäre biliäre Zirrhose
K74.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J96.9 Pyothorax ohne Fistel J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	K74.4	Sekundäre biliäre Zirrhose
Lungenerkrankungen - Indikationsgruppe 17 A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	K74.5	Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet
A06.5 Lungenabszess durch Amöben A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	K74.6	Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber
A20.2 Lungenpest A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	Lungenerkra	ankungen - Indikationsgruppe 17
A21.2 Pulmonale Tularämie A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	A06.5	Lungenabszess durch Amöben
A22.1 Lungenmilzbrand A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J96.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	A20.2	Lungenpest
A42.0 Aktinomykose der Lunge A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen	A21.2	Pulmonale Tularämie
A43.0 Pulmonale Nokardiose B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J96.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	A22.1	Lungenmilzbrand
B38.0 Akute Kokzidioidomykose der Lunge B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	A42.0	Aktinomykose der Lunge
B38.2 Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J96.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	A43.0	Pulmonale Nokardiose
Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	B38.0	Akute Kokzidioidomykose der Lunge
nicht näher bezeichnet B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	B38.2	Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet
B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	B39.2	
B58.3 Toxoplasmose der Lunge B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	B40.1	Chronische Blastomykose der Lunge
B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge J17.2 Pneumonie bei Mykosen J85.0 Gangrän und Nekrose der Lunge J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	B40.2	Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet
Izystische Echinokokkose] der Lunge Inc.	B58.3	Toxoplasmose der Lunge
J85.0Gangrän und Nekrose der LungeJ85.1Abszess der Lunge mit PneumonieJ85.2Abszess der Lunge ohne PneumonieJ85.3Abszess des MediastinumsJ86.0Pyothorax mit FistelJ86.9Pyothorax ohne FistelJ95.3Chronische pulmonale Insuffizienz nach OperationJ95.4Mendelson-SyndromJ95.5Subglottische Stenose nach medizinischen MaßnahmenJ95.80Iatrogener Pneumothorax	B67.1	
J85.1 Abszess der Lunge mit Pneumonie J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	J17.2	Pneumonie bei Mykosen
J85.2 Abszess der Lunge ohne Pneumonie J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	J85.0	Gangrän und Nekrose der Lunge
J85.3 Abszess des Mediastinums J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	J85.1	Abszess der Lunge mit Pneumonie
J86.0 Pyothorax mit Fistel J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	J85.2	Abszess der Lunge ohne Pneumonie
J86.9 Pyothorax ohne Fistel J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	J85.3	Abszess des Mediastinums
J95.3 Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation J95.4 Mendelson-Syndrom J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax	J86.0	Pyothorax mit Fistel
J95.4Mendelson-SyndromJ95.5Subglottische Stenose nach medizinischen MaßnahmenJ95.80Iatrogener Pneumothorax	J86.9	Pyothorax ohne Fistel
 J95.5 Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen J95.80 Iatrogener Pneumothorax 	J95.3	Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation
J95.80 Iatrogener Pneumothorax	J95.4	Mendelson-Syndrom
	J95.5	Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen
J95.81 Stenose der Trachea nach medizinischen Maßnahmen	J95.80	Iatrogener Pneumothorax
	J95.81	Stenose der Trachea nach medizinischen Maßnahmen

Amtliche Bekanntmachungen

Insuffizienzen von Anastomosen und Nähten nach Operationen an Trachea, Bronchien und Lunge 196.1-	Indikations-	
Jos.82 Insuffizienzen von Anastomosen und Nähten nach Operationen an Trachea, Bronchien und Lunge John	gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
196.1- Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert 196.10 Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ I [hypoxisch] 196.11 Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ II (hyporkapnisch] 196.19 Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ II (hyperkapnisch] 196.90 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet 196.90 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hypoxisch] 196.91 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] 196.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] 112.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 112.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 112.01 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.1- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 113.10 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 113.10 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz 113.2- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz 113.20 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz 113.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz 113.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz 113.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz 113.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) 113.22 Hypertensive Herz- und Nierenkrankh		
196.10 Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ I [hypoxisch] 196.11 Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ II [hyperkapnisch] 196.19 Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ nicht näher bezeichnet 196.90 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet 196.91 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ I [hypoxisch] 196.92 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] 196.93 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] 196.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ nicht näher bezeichnet Nephritis / Nierenfunktionsstörung - Indikationsgruppe 18 112.0- Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 112.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise 112.01 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.1- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 113.10 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise 113.11 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise 113.20 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.4 Sonstige chronische Nie	J96.1-	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht
196.11 Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ II [hyperkapnisch] 196.19 Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ nicht näher bezeichnet 196.90 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet 196.90 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hypexisch] 196.91 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hypexkapnisch] 196.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] 196.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] 196.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] 112.0- Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 112.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiver Krise 112.01 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiver Krise 113.1- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 113.10 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 113.11 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) 113.2- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) 113.2- Hypertensive Herz- und Niereninsuffizienz 113.2- Hypertensive Herz- und Niereninsuffizienz 113.20 Hypertensive Herz- und Niereninsuffizienz 113.21 Hypertensive Herz- und Niereninsuffizienz 113.22 Hypertensive Herz- und Niereninsuffizienz 113.23 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) 113.24 Hypertensive Herz- und Niereninsuffizienz 113.25 Hypertensive Herz- und Niereninsuffizienz 113.26 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 114.27 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 115.28 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 116.29 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 117.20 Chronische Nierenkrankheit, Niert näher bezeichnet 118.20 Chronische Nierenkrankheit, Niert näher bezeichn	J96.10	
196.19 Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ nicht näher bezeichnet 196.90 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet 196.90 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hypoxisch] 196.91 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] 196.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] 196.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] 196.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ nicht näher bezeichnet Nephritis / Nierenfunktionsstörung - Indikationsgruppe 18 112.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 112.01 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.1- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 113.10 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.11 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise 113.20 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Hypertensiven Krise 113.21 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 114.22 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 115.23 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 116.24	J96.11	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht
J96.9- Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet J96.90 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ I [hypoxisch] J96.91 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] J96.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ nicht näher bezeichnet J96.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ nicht näher bezeichnet Nephritis / Nierenfunktionsstörung - Indikationsgruppe 18 I12.0-	J96.19	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht
J96.90 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ I [hypoxisch] J96.91 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch] J96.99 Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ nicht näher bezeichnet Nephritis / Nierenfunktionsstörung - Indikationsgruppe 18 I12.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I12.01 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise N18.1	196.9-	· · ·
Typ II [hyperkapnisch] Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ nicht näher bezeichnet Nephritis / Nierenfunktionsstörung - Indikationsgruppe 18 112.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz 112.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise 112.01 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.1- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.10 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.11 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.2- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz 113.20 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise 113.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise N18.1 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.9 Chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert	-	Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet:
Nephritis / Nierenfunktionsstörung - Indikationsgruppe 18 I12.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz I12.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I12.01 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise I13.1- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz I13.10 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I13.11 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise I13.2- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz I13.20 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I13.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Hornische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.4 Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert	J96.91	
I12.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz I12.00 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I12.01 Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise I13.1- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz I13.10 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I13.11 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz I13.2- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiver Krise I13.20 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiver Krise I13.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise N18.1 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8 Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogen	J96.99	
Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise NH8.1 Chronische Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.9 Chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	Nephritis / I	Nierenfunktionsstörung - Indikationsgruppe 18
Ohne Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise N18.1 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.9 Chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	I12.0-	Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz
Mit Angabe einer hypertensiven Krise I13.1- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz I13.10 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I13.11 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise I13.2- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz I13.20 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I13.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise N18.1 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.9 Chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N10 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N11.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N11.2 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	I12.00	
113.1- Niereninsuffizienz 113.10 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise 113.11 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise 113.2- Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz 113.20 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise 113.21 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise N18.1 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.9 Chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	I12.01	
Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise N18.1 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.9 Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	I13.1-	
Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise N18.1 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.9 Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	I13.10	
Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Hypertensiven Krise Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Nierenkrankheit Mit Angabe einer hypertensiven Krise N18.1 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.9 Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	I13.11	
I13.20Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven KriseI13.21Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven KriseN18.1Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1N18.2Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2N18.3Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3N18.8-Sonstige chronische NierenkrankheitN18.89Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnetN18.9Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnetN19Nicht näher bezeichnete NiereninsuffizienzN31.0Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziertN31.1Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziertN31.2Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziertN31.8-Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	I13.2-	
I13.21 Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Ängabe einer hypertensiven Krise N18.1 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1 N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.89 Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	I13.20	Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer
N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2 N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.89 Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	I13.21	Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer
N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3 N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.89 Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	N18.1	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1
N18.8- Sonstige chronische Nierenkrankheit N18.89 Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	N18.2	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2
N18.89 Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet N18.9 Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	N18.3	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3
https://docs.com/html/html/html/html/html/html/html/htm	N18.8-	Sonstige chronische Nierenkrankheit
N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	N18.89	
N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	N18.9	Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet
nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	N19	
N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	N31.0	Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert
N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	N31.1	Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert
i i i i i i i i i i i i i i i i i i i	N31.2	Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht
N31.80 Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert	N31.8-	Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase
	N31.80	Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert

Indikations-		
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung	
ICD 10-Code	Human and Alexandralitikith des Discourrenteles des	
N31.81	Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat	
N31.82	Instabile Blase ohne neurologisches Substrat	
N31.88	Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase	
N31.9	Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet	
Parkinson -	Indikationsgruppe 19	
G10	Chorea Huntington	
G20.0-	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung	
G20.00	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfluktuation	
G20.01	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfluktuation	
G20.1-	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung	
G20.10	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfluktuation	
G20.11	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfluktuation	
G20.2-	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung	
G20.20	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfluktuation	
G20.21	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfluktuation	
G20.9-	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet	
G20.90	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet: Ohne Wirkungsfluktuation	
G20.91	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet: Mit Wirkungsfluktuation	
G23.0	Hallervorden-Spatz-Syndrom	
G23.1	Progressive supranukleäre Ophthalmoplegie [Steele-Richardson-Olszewski-Syndrom]	
G23.2	Multiple Systematrophie vom Parkinson-Typ [MSA-P]	
G23.8	Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten der Basalganglien	
G23.9	Degenerative Krankheit der Basalganglien, nicht näher bezeichnet	
Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen - Indikationsgruppe 20		
F50.4	Essattacken bei anderen psychischen Störungen	
F50.5	Erbrechen bei anderen psychischen Störungen	
F50.8	Sonstige Essstörungen	
F50.9	Essstörung, nicht näher bezeichnet	
F60.0	Paranoide Persönlichkeitsstörung	
F60.1	Schizoide Persönlichkeitsstörung	
F60.2	Dissoziale Persönlichkeitsstörung	
F60.30	Emotional instabile Persönlichkeitsstörung: Impulsiver Typ	
F60.31	Emotional instabile Persönlichkeitsstörung: Borderline-Typ	
F60.4	Histrionische Persönlichkeitsstörung	
F60.5	Anankastische [zwanghafte] Persönlichkeitsstörung	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
F60.6	Ängstliche (vermeidende) Persönlichkeitsstörung
F60.7	Abhängige (asthenische) Persönlichkeitsstörung
F60.8	Sonstige spezifische Persönlichkeitsstörungen
F60.9	Persönlichkeitsstörung, nicht näher bezeichnet
F61	Kombinierte und andere Persönlichkeitsstörungen
F62.0	Andauernde Persönlichkeitsänderung nach Extrembelastung
F62.1	Andauernde Persönlichkeitsänderung nach psychischer Krankheit
F62.80	Andauernde Persönlichkeitsänderung bei chronischem Schmerzsyndrom
F62.88	Sonstige andauernde Persönlichkeitsänderungen
F62.9	Andauernde Persönlichkeitsänderung, nicht näher bezeichnet
F68.1	Artifizielle Störung [absichtliches Erzeugen oder Vortäuschen von körperlichen oder psychischen Symptomen oder Behinderungen]
F68.8	Sonstige näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen
F69	Nicht näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörung
Schlaganfal	l und Komplikationen - Indikationsgruppe 21
G46.0	Arteria-cerebri-media-Syndrom
G46.1	Arteria-cerebri-anterior-Syndrom
G46.2	Arteria-cerebri-posterior-Syndrom
G46.3	Hirnstammsyndrom
G46.4	Kleinhirnsyndrom
G46.5	Rein motorisches lakunäres Syndrom
G46.6	Rein sensorisches lakunäres Syndrom
G46.7	Sonstige lakunäre Syndrome
Suchterkran	kungen - Indikationsgruppe 22
F10.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Abhängigkeitssyndrom
F10.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Entzugssyndrom
F10.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Entzugssyndrom mit Delir
F10.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Psychotische Störung
F10.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Amnestisches Syndrom
F10.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F10.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F10.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F11.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Abhängigkeitssyndrom
F11.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Entzugssyndrom

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
F11.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Entzugssyndrom mit Delir
F11.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Psychotische Störung
F11.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Amnestisches Syndrom
F11.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F11.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F11.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F12.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Abhängigkeitssyndrom
F12.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom
F12.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir
F12.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychotische Störung
F12.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom
F12.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F12.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F12.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F13.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom
F13.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom
F13.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir
F13.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung
F13.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom
F13.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F13.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F13.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F14.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom
F14.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Entzugssyndrom
F14.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Psychotische Störung

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code F14.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:
F14.7	Amnestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F14.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F14.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F15.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Abhängigkeitssyndrom
F15.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Entzugssyndrom
F15.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Entzugssyndrom mit Delir
F15.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Psychotische Störung
F15.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Amnestisches Syndrom
F15.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F15.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F15.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F16.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Abhängigkeitssyndrom
F16.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Entzugssyndrom
F16.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Psychotische Störung
F16.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Amnestisches Syndrom
F16.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F16.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F16.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F18.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Abhängigkeitssyndrom
F18.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Psychotische Störung
F18.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F18.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen

T - 191 - 19	
Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
F18.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F19.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Abhängigkeitssyndrom
F19.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Entzugssyndrom
F19.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Entzugssyndrom mit Delir
F19.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Psychotische Störung
F19.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Amnestisches Syndrom
F19.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F19.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F19.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung

Anlage 1d zum Vertrag zur Weiterentwicklung der Strukturen für Patienten mit erhöhtem Versorgungsbedarf

Derzeitiger Stand Version 1.0

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
Affektive St	örungen - Indikationsgruppe 1
F30.0	Hypomanie
F30.1	Manie ohne psychotische Symptome
F30.2	Manie mit psychotischen Symptomen
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

Amtliche Bekanntmachungen

ICD 10-Bezeichnung	Indikations-	
F31.4 Bipolare affektive Störung, gegenwärtig schwere depressive Episode ohne psychotische Symptome F31.5 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig schwere depressive Episode mit psychotischen Symptomen F31.6 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig gemischte Episode F31.7 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig remittiert F34.0 Zyklothymia Anämien - Indikationsgruppe 2 D46.0 Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet D46.1 Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet D46.7 Sonstige myelodysplastische Syndrome D46.9 Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämien D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herrfehler - Indikationsgruppe 3 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, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.3 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.1 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.2 Angeborene Pulmonalklappenstenose Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q33.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
F31.4 depressive Episode ohne psychotische Symptome F31.5 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig schwere depressive Episode mit psychotischen Symptomen F31.6 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig gemischte Episode F31.7 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig remittiert F34.0 Zyklothymia Anämien - Indikationsgruppe 2 D46.0 Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet D46.1 Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten D46.4 Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet D46.7 Sonstige myelodysplastische Syndrome D46.9 Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämien, nicht näher bezeichnet D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 Q22.0 Pulmonalklappenatresie Q22.1 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz 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 , nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz 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 , nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe , nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet	ICD 10-Code	Pinalara affaktiva Stärung, gaganwärtig schwara
F31.6 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig gemischte Episode F31.7 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig gemischte Episode F31.7 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig remittiert F34.0 Zyklothymia Anämien - Indikationsgruppe 2 D46.0 Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet D46.1 Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten D46.4 Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet D46.7 Sonstige myelodysplastische Syndrome D46.9 Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 Q22.0 Pulmonalklappenatresie Q22.1 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz 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, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.1 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.1 Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta	F31.4	depressive Episode ohne psychotische Symptome
F31.7 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig remittiert F34.0 Zyklothymia Anämien - Indikationsgruppe 2 D46.0 Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet D46.1 Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten D46.4 Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten D46.7 Sonstige myelodysplastische Syndrome D46.9 Myelodysplastisches Syndrome D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämien D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 Q22.0 Pulmonalklappenatresie Q22.1 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz Q22.2 Angeborene Pulmonalklappenstenose Q22.2 Angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe Q22.4 Angeborene Trikuspidalklappenstenose Q22.5 Ebstein-Anomalie Q22.6 Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Q22.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe , nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Airlaklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.5 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.1 Koarktation der Aorta Q23.2 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet	F31.5	
F34.0 Zyklothymia Anämien - Indikationsgruppe 2 D46.0 Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet D46.1 Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten D46.4 Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten D46.7 Sonstige myelodysplastische Syndrome D46.9 Myelodysplastisches Syndrome, nicht näher bezeichnet D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 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, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	F31.6	Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig gemischte Episode
Anämien - Indikationsgruppe 2 D46.0 Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet D46.1 Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten D46.4 Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet D46.7 Sonstige myelodysplastische Syndrome D46.9 Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 Q22.0 Pulmonalklappenatresie Q22.1 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz 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 nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	F31.7	Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig remittiert
D46.0 Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet D46.1 Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten D46.4 Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet D46.7 Sonstige myelodysplastische Syndrome D46.9 Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 Q22.0 Pulmonalklappenatresie Q22.1 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz 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 Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	F34.0	Zyklothymia
D46.1 Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten D46.4 Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet D46.7 Sonstige myelodysplastisches Syndrome D46.9 Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 Q22.0 Pulmonalklappenatresie Q22.1 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.1 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Sonstige angeborene	Anämien - I	ndikationsgruppe 2
D46.4 Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet D46.7 Sonstige myelodysplastische Syndrome D46.9 Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämien, nicht näher bezeichnet Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.1 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	D46.0	Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet
D46.7 Sonstige myelodysplastische Syndrome D46.9 Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.3 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.3 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	D46.1	Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten
D46.9 Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz 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 Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	D46.4	Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet
D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 Q22.0 Pulmonalklappenatresie Q22.1 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	D46.7	Sonstige myelodysplastische Syndrome
D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien D59.9 Erworbene hämolytische Anämien D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 Q22.0 Pulmonalklappenatresie Q22.1 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Konstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	D46.9	Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet
D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 Q22.0 Pulmonalklappenatresie Q22.1 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Koarktation der Aorta Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	D59.1	Sonstige autoimmunhämolytische Anämien
D63.8 Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz 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 Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	D59.8	Sonstige erworbene hämolytische Anämien
No.	D59.9	Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet
Angeborene Herzfehler - Indikationsgruppe 3 Q22.0 Pulmonalklappenatresie Q22.1 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	D63.8	
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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	D64.8	Sonstige näher bezeichnete Anämien
Q22.1 Angeborene Pulmonalklappenisuffizienz 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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet 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 Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Angeborene	Herzfehler - Indikationsgruppe 3
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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q22.0	Pulmonalklappenatresie
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 Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet 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 Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Stenose der Aorta (angeboren)	Q22.1	Angeborene Pulmonalklappenstenose
Q22.4 Angeborene Trikuspidalklappenstenose Q22.5 Ebstein-Anomalie Q22.6 Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Q22.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q22.2	Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz
Q22.5 Ebstein-Anomalie Q22.6 Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Q22.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet 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 Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q22.3	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe
Q22.6 Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom Q22.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet 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 Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Stenose der Aorta (angeboren)	Q22.4	Angeborene Trikuspidalklappenstenose
Q22.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q22.5	Ebstein-Anomalie
Q22.9 Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet Q23.0 Angeborene Aortenklappenstenose Q23.1 Angeborene Aortenklappeninsuffizienz Q23.2 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q22.6	Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom
nicht näher bezeichnet 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 Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q22.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe
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 Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q22.9	
Q23.2 Angeborene Mitralklappenstenose Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q23.0	Angeborene Aortenklappenstenose
Q23.3 Angeborene Mitralklappeninsuffizienz Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q23.1	Angeborene Aortenklappeninsuffizienz
Q23.4 Hypoplastisches Linksherzsyndrom Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q23.2	Angeborene Mitralklappenstenose
Q23.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q23.3	
Q23.9 Mitralklappe Q23.9 Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q23.4	Hypoplastisches Linksherzsyndrom
nicht näher bezeichnet Q25.1 Koarktation der Aorta Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q23.8	
Q25.2 Atresie der Aorta Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q23.9	
Q25.3 Stenose der Aorta (angeboren)	Q25.1	Koarktation der Aorta
	Q25.2	Atresie der Aorta
025 / 6 / 1 5 / 1 1 4 /	Q25.3	Stenose der Aorta (angeboren)
U25.4 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorta	Q25.4	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorta
Arrhytmien - Indikationsgruppe 4		- Indikationsgruppe 4
I47.1 Supraventrikuläre Tachykardie	· ·	
I48.0 Vorhofflimmern, paroxysmal	I48.0	
I48.1 Vorhofflimmern, persistierend	I48.1	
I48.2 Vorhofflimmern, permanent	I48.2	

Indikations-		
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung	
I48.3	Vorhofflattern, typisch	
I48.4	Vorhofflattern, atypisch	
I48.9	Vorhofflimmern und Vorhofflattern, nicht näher bezeichnet	
Arthritis / R	heuma - Indikationsgruppe 5	
L40.5	Psoriasis-Arthropathie	
M05.0-	Felty-Syndrom	
M05.00	Felty-Syndrom: Mehrere Lokalisationen	
M05.01	Felty-Syndrom: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]	
M05.03	Felty-Syndrom: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	
M05.04	Felty-Syndrom: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]	
M05.05	Felty-Syndrom: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]	
M05.07	Felty-Syndrom: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]	
M05.08	Felty-Syndrom: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]	
M05.09	Felty-Syndrom: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	
M05.1-	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	
M05.10	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis: Mehrere Lokalisationen	
M05.11	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]	
M05.12	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	
M05.14	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]	
M05.17	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]	
M05.19	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	
M05.2-	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis	
M05.20	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Mehrere Lokalisationen	
M05.21	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]	
M05.22	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	
M05.24	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]	
M05.25	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]	
M05.26	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M05.27	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M05.28	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M05.29	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M05.3-	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme
M05.30	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme: Mehrere Lokalisationen
M05.31	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M05.32	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M05.33	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M05.34	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M05.35	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M05.36	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M05.37	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M05.38	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M05.39	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M05.8-	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis
M05.80	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Mehrere Lokalisationen
M05.81	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M05.82	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M05.83	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M05.84	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M05.85	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Counting assessmentitive absorbed by Dalvagetheitic
M05.86	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M05.87	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M05.88	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M05.89	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M05.9-	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet
M05.90	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen
M05.91	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M05.92	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M05.93	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M05.94	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M05.95	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M05.96	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M05.97	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M05.98	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M05.99	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M06.0-	Seronegative chronische Polyarthritis
M06.00	Seronegative chronische Polyarthritis: Mehrere Lokalisationen
M06.01	Seronegative chronische Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.02	Seronegative chronische Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.03	Seronegative chronische Polyarthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.04	Seronegative chronische Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.05	Seronegative chronische Polyarthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.06	Seronegative chronische Polyarthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.07	Seronegative chronische Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Consequential about the Debugath with Constitution (Unit Mans
M06.08	Seronegative chronische Polyarthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.09	Seronegative chronische Polyarthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M06.1-	Adulte Form der Still-Krankheit
M06.10	Adulte Form der Still-Krankheit: Mehrere Lokalisationen
M06.13	Adulte Form der Still-Krankheit: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.18	Adulte Form der Still-Krankheit: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.19	Adulte Form der Still-Krankheit: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M06.2-	Bursitis bei chronischer Polyarthritis
M06.20	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Mehrere Lokalisationen
M06.21	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.22	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.23	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.24	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.25	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.26	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.27	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.28	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.29	Bursitis bei chronischer Polyarthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M06.3-	Rheumaknoten
M06.30	Rheumaknoten: Mehrere Lokalisationen
M06.31	Rheumaknoten: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.32	Rheumaknoten: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.33	Rheumaknoten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.34	Rheumaknoten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.35	Rheumaknoten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.36	Rheumaknoten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.37	Rheumaknoten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.38	Rheumaknoten: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.39	Rheumaknoten: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M06.4-	Entzündliche Polyarthropathie

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M06.40	Entzündliche Polyarthropathie: Mehrere Lokalisationen
M06.41	Entzündliche Polyarthropathie: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.42	Entzündliche Polyarthropathie: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.43	Entzündliche Polyarthropathie: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.44	Entzündliche Polyarthropathie: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.45	Entzündliche Polyarthropathie: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.46	Entzündliche Polyarthropathie: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.47	Entzündliche Polyarthropathie: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.48	Entzündliche Polyarthropathie: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.49	Entzündliche Polyarthropathie: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M06.8-	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis
M06.80	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Mehrere Lokalisationen
M06.81	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.82	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M06.83	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.84	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.85	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.86	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.87	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.88	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.89	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M06.9-	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet
M06.90	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen
M06.91	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M06.92	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M06.93	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M06.94	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M06.95	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M06.96	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M06.97	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M06.98	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M06.99	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M07.0-	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica
M07.00	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica: Mehrere Lokalisationen
M07.04	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M07.07	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.09	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M07.1-	Arthritis mutilans
M07.10	Arthritis mutilans: Mehrere Lokalisationen
M07.11	Arthritis mutilans: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M07.12	Arthritis mutilans: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M07.13	Arthritis mutilans: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M07.14	Arthritis mutilans: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M07.15	Arthritis mutilans: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M07.16	Arthritis mutilans: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M07.17	Arthritis mutilans: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.18	Arthritis mutilans: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M07.19	Arthritis mutilans: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M07.2	Spondylitis psoriatica
M07.3-	Sonstige psoriatische Arthritiden
M07.30	Sonstige psoriatische Arthritiden: Mehrere Lokalisationen
M07.31	Sonstige psoriatische Arthritiden: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M07.32	Sonstige psoriatische Arthritiden: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M07.33	Sonstige psoriatische Arthritiden: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M07.34	Sonstige psoriatische Arthritiden: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M07.35	Sonstige psoriatische Arthritiden: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M07.36	Sonstige psoriatische Arthritiden: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M07.37	Sonstige psoriatische Arthritiden: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.38	Sonstige psoriatische Arthritiden: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M07.39	Sonstige psoriatische Arthritiden: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M07.40	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Mehrere Lokalisationen
M07.41	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M07.43	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M07.44	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M07.45	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M07.46	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M07.47	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.48	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M07.49	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M07.50	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Mehrere Lokalisationen
M07.52	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M07.53	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M07.54	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M07.55	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M07.56	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M07.57	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M07.58	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M07.59	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.0-	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M08.00	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Mehrere Lokalisationen
M08.01	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.02	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.03	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.04	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.05	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.06	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.07	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.08	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.09	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.1-	Juvenile Spondylitis ankylosans
M08.10	Juvenile Spondylitis ankylosans: Mehrere Lokalisationen
M08.15	Juvenile Spondylitis ankylosans: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.17	Juvenile Spondylitis ankylosans: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.18	Juvenile Spondylitis ankylosans: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.19	Juvenile Spondylitis ankylosans: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.2-	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form
M08.20	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Mehrere Lokalisationen
M08.22	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.23	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.24	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.26	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.27	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.28	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.29	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form: Nicht näher bezeichnete Lokalisation

7 - 121 - 12	
Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M08.3	Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form
M08.4-	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form
M08.40	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Mehrere Lokalisationen
M08.41	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.42	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.43	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.44	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.45	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.46	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.47	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.48	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.49	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.7-	Vaskulitis bei juveniler Arthritis
M08.70	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Mehrere Lokalisationen
M08.77	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.79	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M08.8-	Sonstige juvenile Arthritis
M08.80	Sonstige juvenile Arthritis: Mehrere Lokalisationen
M08.81	Sonstige juvenile Arthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.82	Sonstige juvenile Arthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.83	Sonstige juvenile Arthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.84	Sonstige juvenile Arthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.85	Sonstige juvenile Arthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.86	Sonstige juvenile Arthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.87	Sonstige juvenile Arthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.88	Sonstige juvenile Arthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Sonstige juvenile Arthritis: Nicht näher bezeichnete
M08.89	Lokalisation
M08.9-	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet
M08.90	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen
M08.91	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M08.92	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M08.93	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M08.94	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M08.95	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M08.96	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M08.97	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M08.98	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M08.99	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M09.0-	Juvenile Arthritis bei Psoriasis
M09.00	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Mehrere Lokalisationen
M09.01	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M09.03	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M09.04	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M09.05	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M09.06	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M09.07	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M09.08	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M09.09	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M09.10	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Mehrere Lokalisationen
M09.17	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M09.19	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Nicht näher bezeichnete Lokalisation

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Hand [Finger,
M09.24	Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M09.29	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M09.8-	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M09.80	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Mehrere Lokalisationen
M09.83	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
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]
M09.89	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M12.3-	Palindromer Rheumatismus
M12.30	Palindromer Rheumatismus: Mehrere Lokalisationen
M12.31	Palindromer Rheumatismus: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M12.32	Palindromer Rheumatismus: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M12.33	Palindromer Rheumatismus: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M12.34	Palindromer Rheumatismus: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M12.35	Palindromer Rheumatismus: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M12.36	Palindromer Rheumatismus: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M12.37	Palindromer Rheumatismus: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M12.39	Palindromer Rheumatismus: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M30.0	Panarteriitis nodosa
M30.1	Panarteriitis mit Lungenbeteiligung
M30.3	Mukokutanes Lymphknotensyndrom [Kawasaki-Krankheit]
M30.8	Sonstige mit Panarteriitis nodosa verwandte Zustände
M31.0	Hypersensitivitätsangiitis
M31.1	Thrombotische Mikroangiopathie
M31.2	Letales Mittelliniengranulom
M31.3	Wegener-Granulomatose
M31.4	Aortenbogen-Syndrom [Takayasu-Syndrom]
M31.5	Riesenzellarteriitis bei Polymyalgia rheumatica
M31.6	Sonstige Riesenzellarteriitis
M31.7	Mikroskopische Polyangiitis

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	•
M31.8	Sonstige näher bezeichnete nekrotisierende Vaskulopathien
M31.9	Nekrotisierende Vaskulopathie, nicht näher bezeichnet
M32.0	Arzneimittelinduzierter systemischer Lupus erythematodes
M32.1	Systemischer Lupus erythematodes mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen
M32.8	Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematodes
M32.9	Systemischer Lupus erythematodes, nicht näher bezeichnet
M33.0	Juvenile Dermatomyositis
M33.1	Sonstige Dermatomyositis
M33.2	Polymyositis
M33.9	Dermatomyositis-Polymyositis, nicht näher bezeichnet
M34.0	Progressive systemische Sklerose
M34.1	CR(E)ST-Syndrom
M34.2	Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert
M34.8	Sonstige Formen der systemischen Sklerose
M34.9	Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet
M35.0	Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom]
M35.1	Sonstige Overlap-Syndrome
M35.2	Behçet-Krankheit
M35.3	Polymyalgia rheumatica
M35.5	Multifokale Fibrosklerose
M35.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes
M35.9	Krankheit mit Systembeteiligung des Bindegewebes, nicht näher bezeichnet
M36.0	Dermatomyositis-Polymyositis bei Neubildungen
M36.8	Systemkrankheiten des Bindegewebes bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M45.0-	Spondylitis ankylosans
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
M45.09	Spondylitis ankylosans: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
Chronisch e	ntzündliche Darmerkrankung - Indikationsgruppe 6
K50.0	Crohn-Krankheit des Dünndarmes
K50.1	Crohn-Krankheit des Dickdarmes
K50.8-	Sonstige Crohn-Krankheit
K50.80	Crohn-Krankheit des Magens
K50.81	Crohn-Krankheit der Speiseröhre

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Teb 10 betermining
K50.82	Crohn-Krankheit der Speiseröhre und des Magen-Darm- Traktes, mehrere Teilbereiche betreffend
K50.88	Sonstige Crohn-Krankheit
K50.9	Crohn-Krankheit, nicht näher bezeichnet
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
K51.9	Colitis ulcerosa, nicht näher bezeichnet
K52.0	Gastroenteritis und Kolitis durch Strahleneinwirkung
K62.7	Strahlenproktitis
Chronische	Nierenkrankheit - Indikationsgruppe 7
N18.4	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 4
N18.5	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 5
Z49.0	Vorbereitung auf die Dialyse
Z49.1	Extrakorporale Dialyse
Z49.2	Sonstige Dialyse
Z99.2	Langzeitige Abhängigkeit von Dialyse bei Niereninsuffizienz
Chronischer	Schmerz - Indikationsgruppe 8
F45.4-	Anhaltende Schmerzstörung
F45.40	Anhaltende somatoforme Schmerzstörung
F45.41	Chronische Schmerzstörung mit somatischen und psychischen Faktoren
R52.1	Chronischer unbeeinflussbarer Schmerz
R52.2	Sonstiger chronischer Schmerz
Depression	- Indikationsgruppe 9
F30.8	Sonstige manische Episoden
F30.9	Manische Episode, nicht näher bezeichnet
F31.8	Sonstige bipolare affektive Störungen
F31.9	Bipolare affektive Störung, nicht näher bezeichnet
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
F32.8	Sonstige depressive Episoden
F32.9	Depressive Episode, nicht näher bezeichnet
F33.0	Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig leichte Episode
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
F33.8	Sonstige rezidivierende depressive Störungen
F33.9	Rezidivierende depressive Störung, nicht näher bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
F34.1	Dysthymia
Diabetes me	ellitus - Indikationsgruppe 10
E10.2-	Diabetes mellitus, Typ 1: Mit Nierenkomplikationen
E10.20	Diabetes mellitus, Typ 1: Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E10.21	Diabetes mellitus, Typ 1: Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet
E10.5-	Diabetes mellitus, Typ 1: Mit peripheren vaskulären Komplikationen
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
E10.72	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
E10.8-	Diabetes mellitus, Typ 1: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen
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
E11.2-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit Nierenkomplikationen
E11.20	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E11.21	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet
E11.4-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit neurologischen Komplikationen
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
E11.5-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit peripheren vaskulären Komplikationen
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
E11.6-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
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
E11.7-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit multiplen Komplikationen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
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
E11.8-	Diabetes mellitus, Typ 2: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen
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
E11.9-	Diabetes mellitus, Typ 2: Ohne Komplikationen
E11.90	Diabetes mellitus, Typ 2: Ohne Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E11.91	Diabetes mellitus, Typ 2: Ohne Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E12.2-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit Nierenkomplikationen
E12.20	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E12.21	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit Nierenkomplikatio- nen: Als entgleist bezeichnet
E12.4-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit neurologischen Komplikationen
E12.40	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit neurologischen Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E12.41	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit neurologischen Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E12.5-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit peripheren vaskulären Komplikationen
E12.50	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E12.51	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E12.6-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
E12.60	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E12.61	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
E12.7-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen
E12.72	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E12.73	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E12.74	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet
E12.75	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet
E12.8-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen
E12.80	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E12.81	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E12.9-	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Ohne Komplikationen
E12.90	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Ohne Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E12.91	Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]: Ohne Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E13.2-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen
E13.20	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E13.21	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet
E13.4-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen
E13.40	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E13.41	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E13.5-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen
E13.50	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E13.51	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Als entgleist bezeichnet

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
E13.6-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
E13.60	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E13.61	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E13.7-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen
E13.72	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E13.73	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E13.74	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet
E13.75	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet
E13.8-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen
E13.80	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E13.81	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E13.9-	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Ohne Komplikationen
E13.90	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Ohne Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E13.91	Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus: Ohne Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E14.2-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen
E14.20	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E14.21	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit Nierenkomplikationen: Als entgleist bezeichnet
E14.4-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen
E14.40	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E14.41	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit neurologischen Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E14.5-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen
E14.50	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E14.51	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit peripheren vaskulären Komplikationen: Als entgleist bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Nicha et al. 1 de Billa de Bil
E14.6-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
E14.60	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E14.61	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E14.7-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen
E14.72	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, nicht als entgleist bezeichnet
E14.73	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit sonstigen multiplen Komplikationen, als entgleist bezeichnet
E14.74	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, nicht als entgleist bezeichnet
E14.75	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit multiplen Komplikationen: Mit diabetischem Fußsyndrom, als entgleist bezeichnet
E14.8-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen
E14.80	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E14.81	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
E14.9-	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Ohne Komplikationen
E14.90	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Ohne Komplikationen: Nicht als entgleist bezeichnet
E14.91	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Ohne Komplikationen: Als entgleist bezeichnet
G59.0	Diabetische Mononeuropathie
G63.2	Diabetische Polyneuropathie
I79.2	Periphere Angiopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N08.3	Glomeruläre Krankheiten bei Diabetes mellitus
Entzündung	en / Nekrose von Knochen / Gelenken - Indikationsgruppe 11
A54.4	Gonokokkeninfektion des Muskel-Skelett-Systems
M00.0-	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken
M00.00	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Mehrere Lokalisationen
M00.01	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.02	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.03	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.04	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M00.05	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.06	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.07	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.08	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.09	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M00.1-	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken
M00.12	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.14	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.15	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.16	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.17	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.19	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M00.2-	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken
M00.20	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Mehrere Lokalisationen
M00.21	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.23	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.24	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.25	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.26	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.27	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.28	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.29	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M00.8-	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger
M00.80	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Mehrere Lokalisationen

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M00.81	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.82	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.83	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.84	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.85	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.86	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.87	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.88	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.89	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M00.9-	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet
M00.90	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen
M00.91	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M00.92	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M00.93	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M00.94	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M00.95	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M00.96	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M00.97	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M00.98	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M00.99	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M01.3-	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
M01.30	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten: Mehrere Lokalisationen
M01.31	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]

Tudiletions	
Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M01.34	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M01.36	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M01.39	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M01.45	Arthritis bei Röteln: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M01.5-	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten
M01.50	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Mehrere Lokalisationen
M01.54	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M01.55	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M01.56	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M01.57	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M01.58	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M01.59	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M01.6-	Arthritis bei Mykosen
M01.61	Arthritis bei Mykosen: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M01.67	Arthritis bei Mykosen: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M01.69	Arthritis bei Mykosen: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M01.8-	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
M01.80	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Mehrere Lokalisationen
M01.81	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M01.83	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M01.84	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M01.85	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M01.87	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M01.89	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M35.4	Eosinophile Fasziitis
M35.6	Rezidivierende Pannikulitis [Pfeifer-Weber-Christian- Krankheit]
M35.7	Hypermobilitäts-Syndrom
M46.2-	Wirbelosteomyelitis
M46.20	Wirbelosteomyelitis: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
M46.22	Wirbelosteomyelitis: Zervikalbereich
M46.23	Wirbelosteomyelitis: Zervikothorakalbereich
M46.24	Wirbelosteomyelitis: Thorakalbereich
M46.25	Wirbelosteomyelitis: Thorakolumbalbereich
M46.26	Wirbelosteomyelitis: Lumbalbereich
M46.27	Wirbelosteomyelitis: Lumbosakralbereich
M46.28	Wirbelosteomyelitis: Sakral- und Sakrokokzygealbereich
M46.29	Wirbelosteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.0-	Akute hämatogene Osteomyelitis
M86.00	Akute hämatogene Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.01	Akute hämatogene Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.02	Akute hämatogene Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.03	Akute hämatogene Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.04	Akute hämatogene Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.05	Akute hämatogene Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.06	Akute hämatogene Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.07	Akute hämatogene Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.08	Akute hämatogene Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.09	Akute hämatogene Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.1-	Sonstige akute Osteomyelitis
M86.10	Sonstige akute Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.11	Sonstige akute Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.12	Sonstige akute Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M86.13	Sonstige akute Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.14	Sonstige akute Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.15	Sonstige akute Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.16	Sonstige akute Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.17	Sonstige akute Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.18	Sonstige akute Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.19	Sonstige akute Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.2-	Subakute Osteomyelitis
M86.20	Subakute Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.21	Subakute Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.24	Subakute Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.25	Subakute Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.26	Subakute Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.27	Subakute Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.28	Subakute Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.29	Subakute Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.3-	Chronische multifokale Osteomyelitis
M86.30	Chronische multifokale Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.31	Chronische multifokale Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.32	Chronische multifokale Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.35	Chronische multifokale Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.36	Chronische multifokale Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.37	Chronische multifokale Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.38	Chronische multifokale Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.39	Chronische multifokale Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.4-	Chronische Osteomyelitis mit Fistel

Amtliche Bekanntmachungen

M86.40 Ch M86.41 Ch M86.42 Ch M86.42 Ch M86.45 Ch M86.45 Ch M86.46 Ch M86.46 Ch M86.47 Ch M86.47 Ch M86.47 Ch M86.47 Ch M86.48 Ch M86.49 Ch M86.5- Soi M86.5- Soi M86.51 Sci	D 10-Bezeichnung Ironische Osteomyelitis mit Fistel: Mehrere kalisationen Ironische Osteomyelitis mit Fistel: Schulterregion lavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, ernoklavikulargelenk] Ironische Osteomyelitis mit Fistel: Oberarm [Humerus, enbogengelenk]
M86.40 Ch Lol M86.41 Ch [Kl Ste M86.42 Ch Ell M86.45 Ch M86.45 Ch M86.46 Ch Tit M86.47 Ch M86.47 Ch M86.47 Ch M86.47 Ch M86.48 Ch M86.49 Ch M86.5- Sol M86.5- Sol	kalisationen Ironische Osteomyelitis mit Fistel: Schulterregion lavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, ernoklavikulargelenk] Ironische Osteomyelitis mit Fistel: Oberarm [Humerus, lenbogengelenk]
M86.40 Lol M86.41 [Kl Ste M86.42 Ch Ell M86.45 Ch Ob Ilia M86.46 Ch Tib M86.47 Ch Ge M86.48 Ch Rip M86.49 Ch be: M86.5- Soi M86.51 Sci	kalisationen Ironische Osteomyelitis mit Fistel: Schulterregion lavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, ernoklavikulargelenk] Ironische Osteomyelitis mit Fistel: Oberarm [Humerus, lenbogengelenk]
M86.41 [KI Ste M86.42 Ch Ell M86.45 Ob Ilia M86.46 Ch Tib M86.47 Ch M86.47 Ch M86.48 Ch Rip M86.49 Ch M86.5- Soi M86.51 Sci Sci Sci Sci M86.51 Sci Sci M86.51	lavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, ernoklavikulargelenk] ronische Osteomyelitis mit Fistel: Oberarm [Humerus, enbogengelenk]
M86.45 Ell M86.45 Ob Ilia M86.46 Ch Tib M86.47 Ch M86.47 Ch Rip M86.49 Ch M86.5- Soo M86.5- Soo M86.51 Scl	enbogengelenk]
M86.45 Ob Ilic M86.46 Ch Tib M86.47 Ch [Fu Ge M86.48 Ch Rip M86.49 Ch be: M86.5- Soi M86.51 Soi Sci	ronische Osteomyelitis mit Fistel. Reckenragion und
M86.46 Tib M86.47 [Fu Ge M86.48 Ch Rip M86.49 Ch be: M86.5- Soi M86.5- Soi M86.51 Sci	perschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, osakralgelenk]
M86.47 [Fu Ge M86.48 Ch Rip M86.49 Ch be: M86.5- Soi M86.51 Sci Sci	ronische Osteomyelitis mit Fistel: Unterschenkel [Fibula, bia, Kniegelenk]
M86.49 Ch be: M86.5- Soi M86.51 Sci	ronische Osteomyelitis mit Fistel: Knöchel und Fuß ußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige elenke des Fußes]
M86.5- So M86.5- So M86.51 Scl	ronische Osteomyelitis mit Fistel: Sonstige [Hals, Kopf, ppen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.51 Scl	ronische Osteomyelitis mit Fistel: Nicht näher zeichnete Lokalisation
M86.51 Scl	nstige chronische hämatogene Osteomyelitis
So	nstige chronische hämatogene Osteomyelitis: hulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, hulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.55 Be	nstige chronische hämatogene Osteomyelitis: ckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, ifte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
	nstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Unter- henkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.57 un	nstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Knöchel d Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, nstige Gelenke des Fußes]
	nstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Sonstige als, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
	nstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Nicht her bezeichnete Lokalisation
M86.6- So	nstige chronische Osteomyelitis
M86.60 So	nstige chronische Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.61 [Kl	nstige chronische Osteomyelitis: Schulterregion lavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, ernoklavikulargelenk]
	nstige chronische Osteomyelitis: Unterarm [Radius, na, Handgelenk]
	nstige chronische Osteomyelitis: Hand [Finger, Indwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.65 Ob	nstige chronische Osteomyelitis: Beckenregion und berschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, osakralgelenk]
IVIXIDED	nstige chronische Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, pia, Kniegelenk]
M86.67 [Fu	nstige chronische Osteomyelitis: Knöchel und Fuß "Bwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige
M86.68 Sol	elenke des Fußes]

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Counting abrowingle Octoors alitie. Night without horsighests
M86.69	Sonstige chronische Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.8-	Sonstige Osteomyelitis
M86.80	Sonstige Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen
M86.81	Sonstige Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.82	Sonstige Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.83	Sonstige Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.84	Sonstige Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.85	Sonstige Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.86	Sonstige Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.87	Sonstige Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.88	Sonstige Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.89	Sonstige Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M86.9-	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet
M86.90	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen
M86.91	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M86.92	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M86.93	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M86.94	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M86.95	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M86.96	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M86.97	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M86.98	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M86.99	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.0-	Idiopathische aseptische Knochennekrose
M87.00	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Mehrere Lokalisationen
M87.01	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M87.02	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.03	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.04	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.05	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.06	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.07	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.08	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.09	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.1-	Knochennekrose durch Arzneimittel
M87.11	Knochennekrose durch Arzneimittel: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.12	Knochennekrose durch Arzneimittel: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.15	Knochennekrose durch Arzneimittel: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.16	Knochennekrose durch Arzneimittel: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.17	Knochennekrose durch Arzneimittel: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.18	Knochennekrose durch Arzneimittel: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.19	Knochennekrose durch Arzneimittel: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.2-	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma
M87.20	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Mehrere Lokalisationen
M87.21	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.22	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.23	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.24	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.25	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.26	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
M87.27	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.28	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.29	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.3-	Sonstige sekundäre Knochennekrose
M87.31	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.32	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.34	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.35	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.36	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.37	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.38	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.39	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.8-	Sonstige Knochennekrose
M87.80	Sonstige Knochennekrose: Mehrere Lokalisationen
M87.81	Sonstige Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]
M87.82	Sonstige Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.83	Sonstige Knochennekrose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.84	Sonstige Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.85	Sonstige Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.86	Sonstige Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.87	Sonstige Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.88	Sonstige Knochennekrose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.89	Sonstige Knochennekrose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M87.9-	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet
M87.90	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen
M87.91	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikular-, Schulter-, Sternoklavikulargelenk]

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M87.92	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]
M87.93	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M87.94	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M87.95	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M87.96	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M87.97	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M87.98	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel, Wirbelsäule]
M87.99	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
M90.3-	Knochennekrose bei Caissonkrankheit
M90.36	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M90.4-	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie
M90.40	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Mehrere Lokalisationen
M90.5-	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M90.53	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]
M90.54	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke zwischen diesen Knochen]
M90.55	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Gesäß, Hüfte, Hüftgelenk, Iliosakralgelenk]
M90.56	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]
M90.57	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sprunggelenk, sonstige Gelenke des Fußes]
M90.59	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Nicht näher bezeichnete Lokalisation
Epilepsie - I	ndikationsgruppe 12
G40.0-	Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome mit fokal beginnenden Anfällen
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

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
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
G40.9	Epilepsie, nicht näher bezeichnet
Erworbene E	Erkrankungen der Herzklappen - Indikationsgruppe 13
I05.0	Mitralklappenstenose
I05.1	Rheumatische Mitralklappeninsuffizienz
I05.2	Mitralklappenstenose mit Insuffizienz
I05.8	Sonstige Mitralklappenkrankheiten
I05.9	Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I06.0	Rheumatische Aortenklappenstenose
I06.1	Rheumatische Aortenklappeninsuffizienz
I06.2	Rheumatische Aortenklappenstenose mit Insuffizienz
I06.8	Sonstige rheumatische Aortenklappenkrankheiten
I06.9	Rheumatische Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I07.0	Trikuspidalklappenstenose
I07.1	Trikuspidalklappeninsuffizienz
I07.2	Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz
I07.8	Sonstige Trikuspidalklappenkrankheiten
I07.9	Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
108.0	Krankheiten der Mitral- und Aortenklappe, kombiniert
I08.1	Krankheiten der Mitral- und Trikuspidalklappe, kombiniert
I08.2	Krankheiten der Aorten- und Trikuspidalklappe, kombiniert
108.3	Krankheiten der Mitral-, Aorten- und Trikuspidalklappe, kombiniert
108.8	Sonstige Krankheiten mehrerer Herzklappen
I08.9	Krankheit mehrerer Herzklappen, nicht näher bezeichnet
I34.0	Mitralklappeninsuffizienz
I34.1	Mitralklappenprolaps
I34.2	Nichtrheumatische Mitralklappenstenose
I34.8-	Sonstige nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten
I34.80	Nichtrheumatische Mitralklappenstenose mit Mitralklappeninsuffizienz
I34.88	Sonstige nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten
I34.9	Nichtrheumatische Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
I35.0	Aortenklappenstenose
I35.1	Aortenklappeninsuffizienz
I35.2	Aortenklappenstenose mit Insuffizienz
I35.8	Sonstige Aortenklappenkrankheiten
I35.9	Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I36.0	Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose
I36.1	Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz
I36.2	Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz
I36.8	Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten
I36.9	Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I37.0	Pulmonalklappenstenose
I37.1	Pulmonalklappeninsuffizienz
I37.2	Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz
I37.8	Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten
I37.9	Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I38	Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet
I39.0	Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.1	Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.2	Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.3	Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.4	Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.8	Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet
Essstörunge	en - Indikationsgruppe 14
F50.0	Anorexia nervosa
F50.1	Atypische Anorexia nervosa
F50.2	Bulimia nervosa
F50.3	Atypische Bulimia nervosa
Gefäßerkra	nkungen - Indikationsgruppe 15
I26.0	Lungenembolie mit Angabe eines akuten Cor pulmonale
I26.9	Lungenembolie ohne Angabe eines akuten Cor pulmonale
I28.1	Aneurysma der A. pulmonalis
I28.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Lungengefäße
I28.9	Krankheit der Lungengefäße, nicht näher bezeichnet
I70.2-	Atherosklerose der Extremitätenarterien
I70.20	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, ohne Beschwerden
I70.21	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit belastungsinduziertem Ischämieschmerz, Gehstrecke 200 m und mehr
I70.22	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit belastungsinduziertem Ischämieschmerz, Gehstrecke weniger als 200 m

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
I70.23	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit Ruheschmerz
I70.24	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit Ulzeration
I70.25	Atherosklerose der Extremitätenarterien: Becken-Bein-Typ, mit Gangrän
I73.1	Thrombangiitis obliterans [Endangiitis von-Winiwarter-Buerger]
I73.8	Sonstige näher bezeichnete periphere Gefäßkrankheiten
I73.9	Periphere Gefäßkrankheit, nicht näher bezeichnet
Gerinnungs	störungen - Indikationsgruppe 16
D65.0	Erworbene Afibrinogenämie
D65.1	Disseminierte intravasale Gerinnung [DIG, DIC]
D65.2	Erworbene Fibrinolyseblutung
D65.9	Defibrinationssyndrom, nicht näher bezeichnet
D66	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel
D67	Hereditärer Faktor-IX-Mangel
D68.0-	Willebrand-Jürgens-Syndrom
D68.1	Hereditärer Faktor-XI-Mangel
D68.2-	Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren
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
D68.3-	Hämorrhagische Diathese durch Antikoagulanzien und Antikörper
D68.31	Hämorrhagische Diathese durch Vermehrung von Antikörpern gegen Faktor VIII
D68.32	Hämorrhagische Diathese durch Vermehrung von Antikörpern gegen sonstige Gerinnungsfaktoren
D68.38	Sonstige hämorrhagische Diathese durch sonstige und nicht näher bezeichnete Antikörper
D68.4	Erworbener Mangel an 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
D69.4-	Sonstige primäre Thrombozytopenie
D69.40	Sonstige primäre Thrombozytopenie: Als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.41	Sonstige primäre Thrombozytopenie: Nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
D69.5-	Sekundäre Thrombozytopenie
D69.52	Heparin-induzierte Thrombozytopenie Typ I
D69.57	Sonstige sekundäre Thrombozytopenien, als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.58	Sonstige sekundäre Thrombozytopenien, nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.59	Sekundäre Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet
D69.6-	Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet
D69.60	Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet: Als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.61	Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet: Nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.8-	Sonstige näher bezeichnete hämorrhagische Diathesen
D69.9	Hämorrhagische Diathese, nicht näher bezeichnet
Hauterkranl	kungen - Indikationsgruppe 17
A06.7	Amöbiasis der Haut
A26.0	Haut-Erysipeloid
A31.1	Infektion der Haut durch sonstige Mykobakterien
A32.0	Kutane Listeriose
A44.1	Kutane und mukokutane Bartonellose
A46	Erysipel [Wundrose]
B40.3	Blastomykose der Haut
B43.0	Chromomykose der Haut
B43.2	Chromomykotische(r) Abszess und Zyste der Unterhaut
B46.3	Mukormykose der Haut
B55.1	Kutane Leishmaniose
L00.0	Staphylococcal scalded skin syndrome [SSS-Syndrom]: Befall von weniger als 30 % der Körperoberfläche
L00.1	Staphylococcal scalded skin syndrome [SSS-Syndrom]: Befall von 30 % der Körperoberfläche und mehr
L01.0	Impetigo contagiosa [jeder Erreger] [jede Lokalisation]
L01.1	Sekundäre Impetiginisation anderer Dermatosen
L02.0	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel im Gesicht
L02.1	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Hals
L02.2	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Rumpf
L02.3	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Gesäß
L02.4	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel an Extremitäten
L02.8	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel an sonstigen Lokalisationen
L02.9	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel, nicht näher bezeichnet
L03.0-	Phlegmone an Fingern und Zehen
L03.01	Phlegmone an Fingern
L03.02	Phlegmone an Zehen
L03.1-	Phlegmone an sonstigen Teilen der Extremitäten
L03.10	Phlegmone an der oberen Extremität
L03.11	Phlegmone an der unteren Extremität
L03.2	Phlegmone im Gesicht
L03.3	Phlegmone am Rumpf

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
L03.8	Phlegmone an sonstigen Lokalisationen
L03.9	Phlegmone, nicht näher bezeichnet
L04.0	0 ,
L04.0	Akute Lymphadenitis an Gesicht, Kopf und Hals
L04.1 L04.2	Akute Lymphadenitis am Rumpf Akute Lymphadenitis an der oberen Extremität
	Akute Lymphadenitis an der unteren Extremität
L04.3	- 1
	Akute Lymphadenitis an sonstigen Lokalisationen
L04.9	Akute Lymphadenitis, nicht näher bezeichnet
L05.0	Pilonidalzyste mit Abszess
L05.9	Pilonidalzyste ohne Abszess
L08.0	Pyodermie
L08.1	Erythrasma
L08.8	Sonstige näher bezeichnete lokale Infektionen der Haut und der Unterhaut
L08.9	Lokale Infektion der Haut und der Unterhaut, nicht näher bezeichnet
L88	Pyoderma gangraenosum
N49.80	Fournier-Gangrän beim Mann
N76.80	Fournier-Gangrän bei der Frau
Hautulkus (d Indikations	ohne Dekubitalulzera) / Psoriasis und Parapsoriasis - gruppe 18
L40.0	Psoriasis vulgaris
L40.1	Generalisierte Psoriasis pustulosa
L40.2	Akrodermatitis continua suppurativa [Hallopeau]
L40.3	Psoriasis pustulosa palmoplantaris
L40.4	Psoriasis guttata
L40.8	Sonstige Psoriasis
L40.9	Psoriasis, nicht näher bezeichnet
L41.0	Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta [Mucha-Habermann]
L41.1	Parapsoriasis guttata
L41.3	Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques
L41.4	Großfleckige Parapsoriasis en plaques
L41.5	Parapsoriasis mit Poikilodermie
L41.8	Sonstige Parapsoriasis
L41.9	Parapsoriasis, nicht näher bezeichnet
L97	Ulcus cruris, anderenorts nicht klassifiziert
L98.4	Chronisches Ulkus der Haut, anderenorts nicht klassifiziert
	ienz - Indikationsgruppe 19
I25.5	Ischämische Kardiomyopathie
I27.0	Primäre pulmonale Hypertonie
I27.1	Kyphoskoliotische Herzkrankheit
I27.2-	Sonstige näher bezeichnete sekundäre 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

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
I28.0	Arteriovenöse Fistel der Lungengefäße
I42.0	Dilatative Kardiomyopathie
I42.1	Hypertrophische obstruktive Kardiomyopathie
I42.2	Sonstige hypertrophische Kardiomyopathie
I42.3	Eosinophile endomyokardiale Krankheit
I42.4	Endokardfibroelastose
I42.5	Sonstige restriktive Kardiomyopathie
I42.6	Alkoholische Kardiomyopathie
I42.7	Kardiomyopathie durch Arzneimittel oder sonstige exogene Substanzen
I42.8-	Sonstige Kardiomyopathien
I42.80	Arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathie [ARVCM]
I42.88	Sonstige Kardiomyopathien
I42.9	Kardiomyopathie, nicht näher bezeichnet
I43.0	Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
I43.1	Kardiomyopathie bei Stoffwechselkrankheiten
I43.2	Kardiomyopathie bei alimentären Krankheiten
I43.8	Kardiomyopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
I50.0-	Rechtsherzinsuffizienz
I50.00	Primäre Rechtsherzinsuffizienz
I50.01	Sekundäre Rechtsherzinsuffizienz
I50.1-	Linksherzinsuffizienz
I50.11	Linksherzinsuffizienz: Ohne Beschwerden
I50.12	Linksherzinsuffizienz: Mit Beschwerden bei stärkerer Belastung
I50.13	Linksherzinsuffizienz: Mit Beschwerden bei leichterer Belastung
I50.14	Linksherzinsuffizienz: Mit Beschwerden in Ruhe
I50.19	Linksherzinsuffizienz: Nicht näher bezeichnet
I50.9	Herzinsuffizienz, nicht näher bezeichnet
I51.5	Myokarddegeneration
Hypertonie	- Indikationsgruppe 20
I10.0-	Benigne essentielle Hypertonie
I10.00	Benigne essentielle Hypertonie: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I10.01	Benigne essentielle Hypertonie: Mit Angabe einer hypertensiven Krise
I10.1-	Maligne essentielle Hypertonie
I10.10	Maligne essentielle Hypertonie: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I10.11	Maligne essentielle Hypertonie: Mit Angabe einer hypertensiven Krise
I10.9-	Essentielle Hypertonie, nicht näher bezeichnet
I10.90	Essentielle Hypertonie, nicht näher bezeichnet: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I10.91	Essentielle Hypertonie, nicht näher bezeichnet: Mit Angabe einer hypertensiven Krise

T. 191 . 19	
Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
I11.0-	Hypertensive Herzkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz
I11.00	Hypertensive Herzkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I11.01	Hypertensive Herzkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise
I11.9-	Hypertensive Herzkrankheit ohne (kongestive) Herzinsuffizienz
I11.90	Hypertensive Herzkrankheit ohne (kongestive) Herzinsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I11.91	Hypertensive Herzkrankheit ohne (kongestive) Herzinsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise
I12.9-	Hypertensive Nierenkrankheit ohne Niereninsuffizienz
I12.90	Hypertensive Nierenkrankheit ohne Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I12.91	Hypertensive Nierenkrankheit ohne Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise
I13.0-	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz
I13.00	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I13.01	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise
I13.2-	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz
I13.20	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I13.21	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise
I13.9-	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I13.90	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I13.91	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet: Mit Angabe einer hypertensiven Krise
I49.9	Kardiale Arrhythmie, nicht näher bezeichnet
I51.7	Kardiomegalie
Infektion du Indikations	
B25.0	Pneumonie durch Zytomegalieviren
B25.1	Hepatitis durch Zytomegalieviren
B25.2	Pankreatitis durch Zytomegalieviren
B25.8-	Sonstige Zytomegalie
B25.80	Infektion des Verdauungstraktes durch Zytomegalieviren
B25.88	Sonstige Zytomegalie
B25.9	Zytomegalie, nicht näher bezeichnet
B37.1	Kandidose der Lunge
B37.81	Candida-Ösophagitis
H95.0	nen - Indikationsgruppe 22 Rezidivierendes Cholesteatom in der Mastoidhöhle nach Mastoidektomie
H95.1	Sonstige Krankheiten nach Mastoidektomie

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
T88.0	Infektion nach Impfung [Immunisierung]
T88.1	Sonstige Komplikationen nach Impfung [Immunisierung], anderenorts nicht klassifiziert
Lähmungen	- Indikationsgruppe 23
G11.0	Angeborene nichtprogressive Ataxie
G11.1	Früh beginnende zerebellare Ataxie
G11.2	Spät beginnende zerebellare Ataxie
G11.3	Zerebellare Ataxie mit defektem DNA-Reparatursystem
G11.8	Sonstige hereditäre Ataxien
G11.9	Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet
G13.0	Paraneoplastische Neuromyopathie und Neuropathie
G13.1	Sonstige Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei Neubildungen
G13.2	Systematrophie, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei Myxödem
G13.8	Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
G32.0	Subakute kombinierte Degeneration des Rückenmarks bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G80.2	Infantile hemiplegische Zerebralparese
G80.3	Dyskinetische Zerebralparese
G80.4	Ataktische Zerebralparese
G80.8	Sonstige infantile Zerebralparese
G80.9	Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet
G81.0	Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie
G81.1	Spastische Hemiparese und Hemiplegie
G81.9	Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet
G83.0	Diparese und Diplegie der oberen Extremitäten
G83.1	Monoparese und Monoplegie einer unteren Extremität
G83.2	Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität
G83.3	Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet
G83.4-	Cauda- (equina-) Syndrom
G83.40	Komplettes Cauda- (equina-) Syndrom
G83.41	Inkomplettes Cauda- (equina-) Syndrom
G83.49	Cauda- (equina-) Syndrom, nicht näher bezeichnet
G83.8	Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome
G83.9	Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet
G95.0	Syringomyelie und Syringobulbie
G95.1	Vaskuläre Myelopathien
G95.2	Rückenmarkkompression, nicht näher bezeichnet
G95.8-	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes
G95.80	Harnblasenlähmung bei Schädigung des oberen motorischen Neurons [UMNL]
G95.81	Harnblasenlähmung bei Schädigung des unteren motorischen Neurons [LMNL]
G95.82	Harnblasenfunktionsstörung durch spinalen Schock
G95.83	Spinale Spastik der quergestreiften Muskulatur

- 101	
Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
G95.84	Detrusor-Sphinkter-Dyssynergie bei Schädigungen des Rückenmarkes
G95.85	Deafferentierungsschmerz bei Schädigungen des Rückenmarkes
G95.88	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes
G95.9	Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet
G99.2	Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I69.0	Folgen einer Subarachnoidalblutung
I69.1	Folgen einer intrazerebralen Blutung
I69.2	Folgen einer sonstigen nichttraumatischen intrakraniellen Blutung
I69.3	Folgen eines Hirninfarktes
I69.4	Folgen eines Schlaganfalls, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet
169.8	Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter zerebrovaskulärer Krankheiten
Leberzirrhos	se - Indikationsgruppe 24
K70.2	Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber
K70.3	Alkoholische Leberzirrhose
K70.4	Alkoholisches Leberversagen
K71.7	Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber
K74.0	Leberfibrose
K74.1	Lebersklerose
K74.2	Leberfibrose mit Lebersklerose
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
Lungenerkra	ankungen - Indikationsgruppe 25
A06.5	Lungenabszess durch Amöben
A20.2	Lungenpest
A21.2	Pulmonale Tularämie
A22.1	Lungenmilzbrand
A42.0	Aktinomykose der Lunge
A43.0	Pulmonale Nokardiose
B01.2	Varizellen-Pneumonie
B33.4	Hantavirus- (Herz-) Lungensyndrom
B38.0	Akute Kokzidioidomykose der Lunge
B38.2	Kokzidioidomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet
B39.2	Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet
B40.1	Chronische Blastomykose der Lunge
B40.2	Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet
B58.3	Toxoplasmose der Lunge
B67.1	Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge
J10.0	Grippe mit Pneumonie, saisonale Influenzaviren nachgewiesen

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	Pneumonie durch Adenoviren
J12.0	
J12.1	Pneumonie durch Respiratory-Syncytial-Viren [RS-Viren] Pneumonie durch Parainfluenzaviren
J12.2	
J12.3	Pneumonie durch humanes Metapneumovirus
J12.8	Pneumonie durch sonstige Viren
J12.9	Viruspneumonie, nicht näher bezeichnet
J13	Pneumonie durch Streptococcus pneumoniae
J15.3	Pneumonie durch Streptokokken der Gruppe B
J15.4	Pneumonie durch sonstige Streptokokken
J15.7	Pneumonie durch Mycoplasma pneumoniae
J15.8	Sonstige bakterielle Pneumonie
J15.9	Bakterielle Pneumonie, nicht näher bezeichnet
J16.0	Pneumonie durch Chlamydien
J16.8	Pneumonie durch sonstige näher bezeichnete Infektionserreger
J17.0	Pneumonie bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
J17.1	Pneumonie bei anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten
J17.2	Pneumonie bei Mykosen
J17.8	Pneumonie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
J18.0	Bronchopneumonie, nicht näher bezeichnet
J18.1	Lobärpneumonie, nicht näher bezeichnet
J18.2	Hypostatische Pneumonie, nicht näher bezeichnet
J18.8	Sonstige Pneumonie, Erreger nicht näher bezeichnet
J18.9	Pneumonie, nicht näher bezeichnet
J43.0	McLeod-Syndrom
J43.1	Panlobuläres Emphysem
J43.2	Zentrilobuläres Emphysem
J43.8	Sonstiges Emphysem
J43.9	Emphysem, nicht näher bezeichnet
J44.00	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV1 <35 % des Sollwertes
J44.01	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV1 >=35 % und <50 % des Sollwertes
J44.02	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV1 >=50 % und <70 % des Sollwertes
J44.03	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV1 >=70 % des Sollwertes
J44.09	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV1 nicht näher bezeichnet
J44.10	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet: FEV1 <35 % des Sollwertes
J44.11	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet: FEV1 >=35 % und <50 % des Sollwertes

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-code	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter
J44.12	Exazerbation, nicht näher bezeichnet: FEV1 >=50 % und <70 % des Sollwertes
J44.13	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet: FEV1 >=70 % des Sollwertes
J44.19	Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet: FEV1 nicht näher bezeichnet
J44.80	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit: FEV1 <35 % des Sollwertes
J44.81	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit: FEV1 >=35 % und <50 % des Sollwertes
J44.82	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit: FEV1 >=50 % und <70 % des Sollwertes
J44.83	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit: FEV1 >=70 % des Sollwertes
J44.89	Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit: FEV1 nicht näher bezeichnet
J44.90	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet: FEV1 <35 % des Sollwertes
J44.91	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet: FEV1 >=35 % und <50 % des Sollwertes
J44.92	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet: FEV1 >=50 % und <70 % des Sollwertes
J44.93	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet: FEV1 >=70 % des Sollwertes
J44.99	Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet: FEV1 nicht näher bezeichnet
J47	Bronchiektasen
J84.0	Alveoläre und parietoalveoläre Krankheitszustände
J84.1	Sonstige interstitielle Lungenkrankheiten mit Fibrose
J84.8	Sonstige näher bezeichnete interstitielle Lungenkrankheiten
J84.9	Interstitielle Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet
J85.0	Gangrän und Nekrose der Lunge
J85.1	Abszess der Lunge mit Pneumonie
J85.2	Abszess der Lunge ohne Pneumonie
J85.3	Abszess des Mediastinums
J86.0	Pyothorax mit Fistel
J86.9	Pyothorax ohne Fistel
J90	Pleuraerguss, anderenorts nicht klassifiziert
J95.3	Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation
J95.4	Mendelson-Syndrom
J95.5	Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen
J95.80	Iatrogener Pneumothorax
J95.81	Stenose der Trachea nach medizinischen Maßnahmen
J95.82	Insuffizienzen von Anastomosen und Nähten nach Operationen an Trachea, Bronchien und Lunge
J96.1-	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
J96.10	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ I [hypoxisch]
J96.11	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ II [hyperkapnisch]
J96.19	Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert: Typ nicht näher bezeichnet
J96.9-	Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet
J96.90	Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ I [hypoxisch]
J96.91	Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ II [hyperkapnisch]
J96.99	Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet: Typ nicht näher bezeichnet
J98.2	Interstitielles Emphysem
J98.3	Kompensatorisches Emphysem
J99.0	Lungenkrankheit bei seropositiver chronischer Polyarthritis
J99.1	Krankheiten der Atemwege bei sonstigen diffusen Bindegewebskrankheiten
J99.8	Krankheiten der Atemwege bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Nephritis / I	Nierenfunktionsstörung - Indikationsgruppe 26
I12.0-	Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz
I12.00	Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I12.01	Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise
I13.1-	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz
I13.10	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise
I13.11	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe einer hypertensiven Krise
N00.0	Akutes nephritisches Syndrom: Minimale glomeruläre Läsion
N00.1	Akutes nephritisches Syndrom: Fokale und segmentale glomeruläre Läsionen
N00.2	Akutes nephritisches Syndrom: Diffuse membranöse Glomerulonephritis
N00.3	Akutes nephritisches Syndrom: Diffuse mesangioproliferative Glomerulonephritis
N00.4	Akutes nephritisches Syndrom: Diffuse endokapillär- proliferative Glomerulonephritis
N00.5	Akutes nephritisches Syndrom: Diffuse mesangiokapilläre Glomerulonephritis
N00.6	Akutes nephritisches Syndrom: Dense-deposit-Krankheit
N00.7	Akutes nephritisches Syndrom: Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N00.8	Akutes nephritisches Syndrom: Sonstige morphologische Veränderungen
N00.9	Akutes nephritisches Syndrom: Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
N01.0	Rapid-progressives nephritisches Syndrom: Minimale glomeruläre Läsion

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
NO1.1	Rapid-progressives nephritisches Syndrom: Fokale und segmentale glomeruläre Läsionen
NO1.2	Rapid-progressives nephritisches Syndrom: Diffuse membranöse Glomerulonephritis
N01.3	Rapid-progressives nephritisches Syndrom: Diffuse mesangioproliferative Glomerulonephritis
NO1.4	Rapid-progressives nephritisches Syndrom: Diffuse endokapillär-proliferative Glomerulonephritis
NO1.5	Rapid-progressives nephritisches Syndrom: Diffuse mesangiokapilläre Glomerulonephritis
NO1.7	Rapid-progressives nephritisches Syndrom: Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
NO1.8	Rapid-progressives nephritisches Syndrom: Sonstige morphologische Veränderungen
N01.9	Rapid-progressives nephritisches Syndrom: Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
N03.0	Chronisches nephritisches Syndrom: Minimale glomeruläre Läsion
N03.1	Chronisches nephritisches Syndrom: Fokale und s egmentale glomeruläre Läsionen
N03.2	Chronisches nephritisches Syndrom: Diffuse membranöse Glomerulonephritis
N03.3	Chronisches nephritisches Syndrom: Diffuse mesangioproliferative Glomerulonephritis
N03.4	Chronisches nephritisches Syndrom: Diffuse endokapillär-proliferative Glomerulonephritis
NO3.5	Chronisches nephritisches Syndrom: Diffuse mesangiokapilläre Glomerulonephritis
N03.6	Chronisches nephritisches Syndrom: Dense-deposit- Krankheit
N03.7	Chronisches nephritisches Syndrom: Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N03.8	Chronisches nephritisches Syndrom: Sonstige morphologische Veränderungen
N03.9	Chronisches nephritisches Syndrom: Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
N04.0	Nephrotisches Syndrom: Minimale glomeruläre Läsion
NO4.1	Nephrotisches Syndrom: Fokale und segmentale glomeruläre Läsionen
N04.2	Nephrotisches Syndrom: Diffuse membranöse Glomerulonephritis
NO4.3	Nephrotisches Syndrom: Diffuse mesangioproliferative Glomerulonephritis
NO4.4	Nephrotisches Syndrom: Diffuse endokapillär-proliferative Glomerulonephritis
NO4.5	Nephrotisches Syndrom: Diffuse mesangiokapilläre Glomerulonephritis
NO4.6	Nephrotisches Syndrom: Dense-deposit-Krankheit
NO4.7	Nephrotisches Syndrom: Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N04.8	Nephrotisches Syndrom: Sonstige morphologische Veränderungen

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
NO4.9	Nephrotisches Syndrom: Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
N05.0	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Minimale glomeruläre Läsion
NO5.1	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Fokale und segmentale glomeruläre Läsionen
N05.2	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Diffuse membranöse Glomerulonephritis
NO5.3	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Diffuse mesangioproliferative Glomerulonephritis
N05.4	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Diffuse endokapillär-proliferative Glomerulonephritis
NO5.5	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Diffuse mesangiokapilläre Glomerulonephritis
N05.6	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Dense-deposit-Krankheit
NO5.7	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N05.8	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Sonstige morphologische Veränderungen
N05.9	Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom: Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet
N06.2	Isolierte Proteinurie mit Angabe morphologischer Veränderungen: Diffuse membranöse Glomerulonephritis
N06.3	Isolierte Proteinurie mit Angabe morphologischer Veränderungen: Diffuse mesangioproliferative Glomerulonephritis
N06.4	Isolierte Proteinurie mit Angabe morphologischer Veränderungen: Diffuse endokapillär-proliferative Glomerulonephritis
N06.5	Isolierte Proteinurie mit Angabe morphologischer Veränderungen: Diffuse mesangiokapilläre Glomerulonephritis
N06.7	Isolierte Proteinurie mit Angabe morphologischer Veränderungen: Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N07.0	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert: Minimale glomeruläre Läsion
N07.1	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert: Fokale und segmentale glomeruläre Läsionen
N07.2	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert: Diffuse membranöse Glomerulonephritis
N07.3	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert: Diffuse mesangioproliferative Glomerulonephritis
N07.4	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert: Diffuse endokapillär-proliferative Glomerulonephritis
N07.5	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert: Diffuse mesangiokapilläre Glomerulonephritis
N07.7	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert: Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
N07.8	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert: Sonstige morphologische Veränderungen
N07.9	Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert: Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
N08.0	Glomeruläre Krankheiten bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
N08.1	Glomeruläre Krankheiten bei Neubildungen
N08.2	Glomeruläre Krankheiten bei Blutkrankheiten und Störungen mit Beteiligung des Immunsystems
NO8.4	Glomeruläre Krankheiten bei sonstigen endokrinen, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten
NO8.5	Glomeruläre Krankheiten bei Systemkrankheiten des Bindegewebes
N08.8	Glomeruläre Krankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
N10	Akute tubulointerstitielle Nephritis
N11.0	Nichtobstruktive, mit Reflux verbundene chronische Pyelonephritis
N11.1	Chronische obstruktive Pyelonephritis
N11.8	Sonstige chronische tubulointerstitielle Nephritis
N11.9	Chronische tubulointerstitielle Nephritis, nicht näher bezeichnet
N12	Tubulointerstitielle Nephritis, nicht als akut oder chronisch bezeichnet
N14.0	Analgetika-Nephropathie
N14.1	Nephropathie durch sonstige Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen
N14.2	Nephropathie durch nicht näher bezeichnete(s) Arzneimittel, Droge oder biologisch aktive Substanz
N14.3	Nephropathie durch Schwermetalle
N14.4	Toxische Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert
N15.0	Balkan-Nephropathie
N15.8	Sonstige näher bezeichnete tubulointerstitielle Nierenkrankheiten
N15.9	Tubulointerstitielle Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet
N16.0	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
N16.1	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Neubildungen
N16.2	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Blutkrankheiten und Störungen mit Beteiligung des Immunsystems
N16.3	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Stoffwechselkrankheiten
N16.4	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei systemischen Krankheiten des Bindegewebes
N16.8	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
N18.1	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1
N18.2	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2
N18.3	Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3
N18.8-	Sonstige chronische Nierenkrankheit
N18.89	Sonstige chronische Nierenkrankheit, Stadium nicht näher bezeichnet
N18.9	Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet
N19	Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz
N25.0	Renale Osteodystrophie

Amtliche Bekanntmachungen

N25.1 Renaler Diabetes insipidus N25.8 Sonstige Krankheiten infolge Schädigung der tubulären Nierenfunktion N25.9 Krankheit infolge Schädigung der tubulären Nierenfunktion, nicht näher bezeichnet N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8.1 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.8.0 Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert N31.8.1 Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat N31.8.2 Instabile Blase ohne neurologisches Substrat N31.8.8 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet Neuropathien - Indikationsgruppe 27 G60.0 Hereditäre sensomotorische Neuropathie G60.1 Refsum-Krankheit G60.2 Neuropathie in Verbindung mit hereditärer Ataxie G60.3 Idiopathische progressive Neuropathie G60.3 Jostige hereditäre und idiopathische Neuropathien G60.3 Sonstige hereditär	Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
N25.9 Krankheit infolge Schädigung der tubulären Nierenfunktion, nicht näher bezeichnet N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.80 Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert N31.81 Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat N31.82 Instabile Blase ohne neurologisches Substrat N31.83 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet Neuropathien - Indikationsgruppe 27 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 Neuropathien G60.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.3 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.4 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.5 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen manderenorts klassifizierten	N25.1	Renaler Diabetes insipidus
nicht näher bezeichnet N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.80 Neuromuskuläre Low-comptiance-Blase, organisch fixiert N31.81 Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat N31.82 Instabile Blase ohne neurologisches Substrat N31.83 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N81.9 Neuropathiten - Indikationsgruppe 27 G60.0 Hereditäre sensomotorische Neuropathie G60.1 Refsum-Krankheit G60.2 Neuropathie in Verbindung mit hereditärer Ataxie G60.3 Idiopathische progressive Neuropathie G60.4 Sonstige hereditäre und idiopathische Neuropathien G60.9 Hereditäre und idiopathische Neuropathien G60.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.5 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Bindegewebes	N25.8	
nicht klassifiziert N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.80 Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert N31.81 Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat N31.82 Instabile Blase ohne neurologisches Substrat N31.88 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet Neuropathien - Indikationsgruppe 27 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 Hereditäre und idiopathische Neuropathie, nicht näher bezeichnet G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.8 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittellinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen Rrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Rrankheiten des Bindegewebes	N25.9	Krankheit infolge Schädigung der tubulären Nierenfunktion, nicht näher bezeichnet
N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.80 Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert N31.81 Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat N31.82 Instabile Blase ohne neurologisches Substrat N31.88 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase Na1.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase Na1.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase Neuropathien - Indikationsgruppe 27 G60.0 Hereditäre sensomotorische Neuropathie G60.1 Refsum-Krankheit G60.2 Neuropathie in Verbindung mit hereditärer Ataxie G60.3 Idiopathische progressive Neuropathie G60.9 Hereditäre und idiopathische Neuropathien G60.9 Hereditäre und idiopathische Neuropathien G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.2 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Critical-illness-Polyneuropathie G63.1 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.4 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes Skelett-Systems	N31.0	
N31.8- Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.80 Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert N31.81 Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat N31.82 Instabile Blase ohne neurologisches Substrat N31.88 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet Neuropathien - Indikationsgruppe 27 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 Hereditäre und idiopathische Neuropathien G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.8 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.1 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.4 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.5 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Bindegewebes Skelett-Systems	N31.1	Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert
N31.80 Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert N31.81 Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat N31.82 Instabile Blase ohne neurologisches Substrat N31.88 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet Neuropathien - Indikationsgruppe 27 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 Neuropathien G60.9 Guillain-Barré-Syndrom G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.2 Sonstige Polyneuritiden G62.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei isonstigen Krankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	N31.2	
N31.81 Hypo- und Akontraktilität des Blasenmuskels ohne neurologisches Substrat N31.82 Instabile Blase ohne neurologisches Substrat N31.88 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet Neuropathien - Indikationsgruppe 27 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 Neuropathien G60.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.2 Serumpolyneuropathie G62.3 In Alkohol-Polyneuritiden G62.4 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.5 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.6 Critical-illness-Polyneuropathie G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.8 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	N31.8-	Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase
N31.81 neurologisches Substrat N31.82 Instabile Blase ohne neurologisches Substrat N31.88 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet Neuropathien - Indikationsgruppe 27 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 Neuropathien G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.2 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	N31.80	Neuromuskuläre Low-compliance-Blase, organisch fixiert
N31.88 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet Neuropathien - Indikationsgruppe 27 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 Neuropathien G60.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.2 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Muskel-Skelett-Systems	N31.81	· ·
Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet Neuropathien - Indikationsgruppe 27 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 Neuropathien G60.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.2 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.80 Critical-indess-Polyneuropathie G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	N31.82	Instabile Blase ohne neurologisches Substrat
Neuropathien - Indikationsgruppe 27 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 Neuropathien G60.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.2 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	N31.88	Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase
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 G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.8 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	N31.9	
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 G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.8 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.80 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	Neuropathie	en - Indikationsgruppe 27
Neuropathie in Verbindung mit hereditärer Ataxie	G60.0	Hereditäre sensomotorische Neuropathie
G60.3 Idiopathische progressive Neuropathie G60.8 Sonstige hereditäre und idiopathische Neuropathien G60.9 Hereditäre und idiopathische Neuropathie, nicht näher bezeichnet G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.8 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	G60.1	Refsum-Krankheit
G60.8 Sonstige hereditäre und idiopathische Neuropathien G60.9 Hereditäre und idiopathische Neuropathie, nicht näher bezeichnet G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.8 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.81 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G60.2	Neuropathie in Verbindung mit hereditärer Ataxie
G60.9 Hereditäre und idiopathische Neuropathie, nicht näher bezeichnet G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.8 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	G60.3	Idiopathische progressive Neuropathie
bezeichnet G61.0 Guillain-Barré-Syndrom G61.1 Serumpolyneuropathie G61.8 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.1 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	G60.8	Sonstige hereditäre und idiopathische Neuropathien
G61.1 Serumpolyneuropathie G61.8 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.88 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	G60.9	
G61.8 Sonstige Polyneuritiden G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.88 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	G61.0	Guillain-Barré-Syndrom
G61.9 Polyneuritis, nicht näher bezeichnet G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.88 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	G61.1	Serumpolyneuropathie
G62.0 Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.88 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	G61.8	Sonstige Polyneuritiden
G62.1 Alkohol-Polyneuropathie G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.88 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	G61.9	Polyneuritis, nicht näher bezeichnet
G62.2 Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.88 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	G62.0	Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie
G62.8- Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.88 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems	G62.1	Alkohol-Polyneuropathie
G62.80 Critical-illness-Polyneuropathie G62.88 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G62.2	Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien
G62.88 Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G62.8-	Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien
G62.9 Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet G63.0 Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems G63.8 Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G62.80	Critical-illness-Polyneuropathie
Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G62.88	Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien
und parasitären Krankheiten G63.1 Polyneuropathie bei Neubildungen G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G62.9	Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet
G63.3 Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G63.0	
Stoffwechselkrankheiten G63.4 Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel- Skelett-Systems Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G63.1	Polyneuropathie bei Neubildungen
G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel- Skelett-Systems Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G63.3	Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten
G63.5 Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes G63.6 Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel- Skelett-Systems Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G63.4	Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen
Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel- Skelett-Systems Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten	G63.5	
		Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-
	G63.8	
G64 Sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems	G64	Sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
Parkinson -	Indikationsgruppe 28
G10	Chorea Huntington
G20.0-	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung
G20.00	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfluktuation
G20.01	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfluktuation
G20.1-	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung
G20.10	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfluktuation
G20.11	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfluktuation
G20.2-	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung
G20.20	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung: Ohne Wirkungsfluktuation
G20.21	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung: Mit Wirkungsfluktuation
G20.9-	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet
G20.90	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet: Ohne Wirkungsfluktuation
G20.91	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet: Mit Wirkungsfluktuation
G23.0	Hallervorden-Spatz-Syndrom
G23.1	Progressive supranukleäre Ophthalmoplegie [Steele-Richardson-Olszewski-Syndrom]
G23.2	Multiple Systematrophie vom Parkinson-Typ [MSA-P]
G23.8	Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten der Basalganglien
G23.9	Degenerative Krankheit der Basalganglien, nicht näher bezeichnet
Persönlichk	eits- und Verhaltensstörungen - Indikationsgruppe 29
F50.4	Essattacken bei anderen psychischen Störungen
F50.5	Erbrechen bei anderen psychischen Störungen
F50.8	Sonstige Essstörungen
F50.9	Essstörung, nicht näher bezeichnet
F60.0	Paranoide Persönlichkeitsstörung
F60.1	Schizoide Persönlichkeitsstörung
F60.2	Dissoziale Persönlichkeitsstörung
F60.30	Emotional instabile Persönlichkeitsstörung: Impulsiver Typ
F60.31	Emotional instabile Persönlichkeitsstörung: Borderline-Typ
F60.4	Histrionische Persönlichkeitsstörung
F60.5	Anankastische [zwanghafte] Persönlichkeitsstörung
F60.6	Ängstliche (vermeidende) Persönlichkeitsstörung
F60.7	Abhängige (asthenische) Persönlichkeitsstörung
F60.8	Sonstige spezifische Persönlichkeitsstörungen
F60.9	Persönlichkeitsstörung, nicht näher bezeichnet
F61	Kombinierte und andere Persönlichkeitsstörungen

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
F62.0	Andauernde Persönlichkeitsänderung nach Extrembelastung
F62.1	Andauernde Persönlichkeitsänderung nach psychischer Krankheit
F62.80	Andauernde Persönlichkeitsänderung bei chronischem Schmerzsyndrom
F62.88	Sonstige andauernde Persönlichkeitsänderungen
F62.9	Andauernde Persönlichkeitsänderung, nicht näher bezeichnet
F68.1	Artifizielle Störung [absichtliches Erzeugen oder Vortäuschen von körperlichen oder psychischen Symptomen oder Behinderungen]
F68.8	Sonstige näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen
F69	Nicht näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörung
Schlafapnoe	und Narkolepsie - Indikationsgruppe 30
G47.3-	Schlafapnoe
G47.30	Zentrales Schlafapnoe-Syndrom
G47.31	Obstruktives Schlafapnoe-Syndrom
G47.32	Schlafbezogenes Hypoventilations-Syndrom
G47.38	Sonstige Schlafapnoe
G47.39	Schlafapnoe, nicht näher bezeichnet
G47.4	Narkolepsie und Kataplexie
Schlaganfal	l und Komplikationen - Indikationsgruppe 31
G46.0	Arteria-cerebri-media-Syndrom
G46.1	Arteria-cerebri-anterior-Syndrom
G46.2	Arteria-cerebri-posterior-Syndrom
G46.3	Hirnstammsyndrom
G46.4	Kleinhirnsyndrom
G46.5	Rein motorisches lakunäres Syndrom
G46.6	Rein sensorisches lakunäres Syndrom
G46.7	Sonstige lakunäre Syndrome
Schwerwieg - Indikation	gende metabolische oder endokrine Störungen sgruppe 32
E20.0	Idiopathischer Hypoparathyreoidismus
E20.1	Pseudohypoparathyreoidismus
E20.8	Sonstiger Hypoparathyreoidismus
E20.9	Hypoparathyreoidismus, nicht näher bezeichnet
E21.0	Primärer Hyperparathyreoidismus
E21.1	Sekundärer Hyperparathyreoidismus, anderenorts nicht klassifiziert
E21.2	Sonstiger Hyperparathyreoidismus
E21.3	Hyperparathyreoidismus, nicht näher bezeichnet
E21.4	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenschilddrüse
E21.5	Krankheit der Nebenschilddrüse, nicht näher bezeichnet
E22.0	Akromegalie und hypophysärer Hochwuchs
E22.1	Hyperprolaktinämie
E22.2	Syndrom der inadäquaten Sekretion von Adiuretin

E22.8 Sonstige Überfunktion der Hypophyse E22.9 Überfunktion der Hypophyse, nicht näher bezeichnet E23.0 Hypopituitarismus E23.1 Arzneimittelinduzierter Hypopituitarismus E23.2 Diabetes insipidus E23.3 Hypothalamische Dysfunktion, anderenorts nicht klassifiziert E23.6 Sonstige Störungen der Hypophyse E23.7 Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet E24.0 Hypophysäres Cushing-Syndrom E24.1 Nelson-Tumor E24.2 Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom E25.00 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], klassische Form E25.01 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], Late-onset-Form E25.02 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], Late-onset-Form E25.03 Sonstige angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.09 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.09 Argeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.09 Argeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.09 Argeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.09 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E25.09 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.20 Sonstige Nebennierenrindeninsuffizienz E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.6 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E27.9 Krankheit der Dysfunktion E21.1 Polyglanduläre Überfunktion E21.2 Polyglanduläre Dysfunktion E22.3 Abzess des Thymus E22.9 Krankheit de	Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung
E22.9 Überfunktion der Hypophyse, nicht näher bezeichnet E23.0 Hypopituitarismus E23.1 Arzneimittelinduzierter Hypopituitarismus E23.2 Diabetes insipidus E23.3 Hypothalamische Dysfunktion, anderenorts nicht klassifiziert E23.6 Sonstige Störungen der Hypophyse E23.7 Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet E24.0 Hypophysäres Cushing-Syndrom E24.1 Nelson-Tumor E24.2 Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom E25.0- Individual E	E22.8	Sonstige Überfunktion der Hypophyse
E23.0 Hypopituitarismus E23.1 Arzneimittelinduzierter Hypopituitarismus E23.2 Diabetes insipidus E23.3 Hypothalamische Dysfunktion, anderenorts nicht klassifiziert E23.6 Sonstige Störungen der Hypophyse E23.7 Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet E24.0 Hypophysäres Cushing-Syndrom E24.1 Nelson-Tumor E24.2 Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.0 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 E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.2 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindenüberfunktion E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebennieren, nicht näher bezeichnet E27.9 Krankheit der Nebennieren, nicht näher bezeichnet E27.9 Krankheit der Nebennieren, nicht näher bezeichnet E27.9 Polyglanduläre Überfunktion E27.1 Polyglanduläre Überfunktion E27.2 Polyglanduläre Überfunktion E27.3 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebennieren, nicht näher bezeichnet E27.9 Krankheit der Nebennieren nicht näher bezeichnet E27.9 Krankheit der Nebennieren nicht näher bezeichnet E27.9 Krankheit der Nebennieren nicht näher bezeichnet E27.1 Polyglanduläre Überfunktion E28.3 Sonstige Polyglanduläre Dysfunktion E29.4 Polyglanduläre Überfunktion E20.5 Persistierende Thymushyperplasie E20.7 Polyglan	-	
E23.1 Arzneimittelinduzierter Hypopituitarismus E23.2 Diabetes insipidus E23.3 Hypothalamische Dysfunktion, anderenorts nicht klassifiziert E23.6 Sonstige Störungen der Hypophyse E23.7 Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet E24.0 Hypophysäres Cushing-Syndrom E24.1 Nelson-Tumor E24.2 Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0- Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.00 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], klassische Form E25.01 Sonstige angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindenüberfunktion E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	-	
E23.2 Diabetes insipidus E23.3 Hypothalamische Dysfunktion, anderenorts nicht klassifiziert E23.6 Sonstige Störungen der Hypophyse E23.7 Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet E24.0 Hypophysäres Cushing-Syndrom E24.1 Nelson-Tumor E24.2 Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.00 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], klassische Form E25.01 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], klassische Form E25.02 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], Late-onset-Form Sonstige angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.09 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindenüberfunktion E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.6 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Dysfunktion E31.1 Polyglanduläre Dysfunktion E31.2 Polyglanduläre Dysfunktion E31.3 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet		71 1
E23.3 Hypothalamische Dysfunktion, anderenorts nicht klassifiziert E23.6 Sonstige Störungen der Hypophyse E23.7 Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet E24.0 Hypophysäres Cushing-Syndrom E24.1 Nelson-Tumor E24.2 Arzneimittellinduziertes Cushing-Syndrom E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.0 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 E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.3 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.4 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindenüberfunktion E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet		, , ,
E23.7 Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet E24.0 Hypophysäres Cushing-Syndrom E24.1 Nelson-Tumor E24.2 Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0- Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.01 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], klassische Form E25.03 Sonstige angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.09 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindenüberfunktion E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet		Hypothalamische Dysfunktion, anderenorts nicht
E24.0 Hypophysäres Cushing-Syndrom E24.1 Nelson-Tumor E24.2 Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0- Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel 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 E25.09 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindenüberfunktion E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenmarküberfunktion E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E23.6	Sonstige Störungen der Hypophyse
E24.1 Nelson-Tumor E24.2 Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0- Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel 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 E25.09 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennieren Nebenniere E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.6 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E23.7	Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet
E24.2 Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0 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 E25.09 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E24.0	Hypophysäres Cushing-Syndrom
E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0- Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel 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 E25.09 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindenünsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E24.1	Nelson-Tumor
E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0- Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel 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 E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E24.2	Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom
E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0- Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel 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 E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E24.3	Ektopisches ACTH-Syndrom
E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0- Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel 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 E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.2 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.3 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.4 Polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E24.4	
E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet E25.0- Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.00 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], klassische Form E25.01 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], Late-onset-Form E25.08 Verbindung mit Enzymmangel E25.09 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindenüburfüzienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet		0 ,
E25.0- Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel 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 E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet		0 0,
E25.01 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], Late-onset-Form E25.08 Sonstige angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet		Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit
E25.01 21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], Late-onset-Form E25.08 Sonstige angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E25.00	21-Hydroxylase-Mangel [AGS Typ 3], klassische Form
E25.08 Sonstige angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel E25.09 Angeborene adrenogenitale Störung in Verbindung mit Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E25.01	
E25.09 Enzymmangel, nicht näher bezeichnet E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E25.08	Sonstige angeborene adrenogenitale Störungen in
E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E25.09	
E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E25.8	Sonstige adrenogenitale Störungen
E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E25.9	Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet
E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E26.0	Primärer Hyperaldosteronismus
E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E26.1	Sekundärer Hyperaldosteronismus
E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E26.8	Sonstiger Hyperaldosteronismus
E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E26.9	Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet
E27.2 Addison-Krise E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E27.0	Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion
E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E27.1	Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz
E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E27.2	Addison-Krise
E27.4 Nebennierenrindeninsuffizienz E27.5 Nebennierenmarküberfunktion E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E27.3	Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz
E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E27.4	
E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E27.5	Nebennierenmarküberfunktion
E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E27.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere
E31.1 Polyglanduläre Überfunktion E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E27.9	Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet
E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E31.0	Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz
E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E31.1	Polyglanduläre Überfunktion
E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E31.8	Sonstige polyglanduläre Dysfunktion
E32.0 Persistierende Thymushyperplasie E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E31.9	Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet
E32.1 Abszess des Thymus E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E32.0	Persistierende Thymushyperplasie
E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E32.1	
E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet	E32.8	-
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
1 Michigan pathische hereubranifilate Annytoluose	E85.0	Nichtneuropathische heredofamiliäre Amyloidose

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
E85.1	Neuropathische heredofamiliäre Amyloidose
E85.2	Heredofamiliäre Amyloidose, nicht näher bezeichnet
E85.3	Sekundäre systemische Amyloidose
E85.4	Organbegrenzte Amyloidose
E85.8	Sonstige Amyloidose
E85.9	Amyloidose, nicht näher bezeichnet
E89.0	Hypothyreose nach medizinischen Maßnahmen
E89.1	Hypoinsulinämie nach medizinischen Maßnahmen
E89.2	Hypoparathyreoidismus nach medizinischen Maßnahmen
E89.3	Hypopituitarismus nach medizinischen Maßnahmen
E89.4	Ovarialinsuffizienz nach medizinischen Maßnahmen
E89.5	Testikuläre Unterfunktion nach medizinischen Maßnahmen
E89.6	Nebennierenrinden- (Nebennierenmark-) Unterfunktion nach medizinischen Maßnahmen
E89.8	Sonstige endokrine oder Stoffwechselstörungen nach medizinischen Maßnahmen
E89.9	Endokrine oder Stoffwechselstörung nach medizinischen Maßnahmen, nicht näher bezeichnet
Q89.1	Angeborene Fehlbildungen der Nebenniere
Q89.2	Angeborene Fehlbildungen sonstiger endokriner Drüsen
Solide Tumo	ore - Indikationsgruppe 33
C00.0	Bösartige Neubildung: Äußere Oberlippe
C00.1	Bösartige Neubildung: Äußere Unterlippe
C00.2	Bösartige Neubildung: Äußere Lippe, nicht näher bezeichnet
C00.3	Bösartige Neubildung: Oberlippe, Innenseite
C00.4	Bösartige Neubildung: Unterlippe, Innenseite
C00.5	Bösartige Neubildung: Lippe, nicht näher bezeichnet, Innenseite
C00.6	Bösartige Neubildung: Lippenkommissur
C00.8	Bösartige Neubildung: Lippe, mehrere Teilbereiche überlappend
C00.9	Bösartige Neubildung: Lippe, nicht näher bezeichnet
C09.0	Bösartige Neubildung: Fossa tonsillaris
C09.1	Bösartige Neubildung: Gaumenbogen (vorderer) (hinterer)
C09.8	Bösartige Neubildung: Tonsille, mehrere Teilbereiche überlappend
C09.9	Bösartige Neubildung: Tonsille, nicht näher bezeichnet
C10.0	Bösartige Neubildung: Vallecula epiglottica
C10.1	Bösartige Neubildung: Vorderfläche der Epiglottis
C10.2	Bösartige Neubildung: Seitenwand des Oropharynx
C10.3	Bösartige Neubildung: Hinterwand des Oropharynx
C10.4	Bösartige Neubildung: Kiemengang
C10.8	Bösartige Neubildung: Oropharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C10.9	Bösartige Neubildung: Oropharynx, nicht näher bezeichnet
C11.0	Bösartige Neubildung: Obere Wand des Nasopharynx
C11.1	Bösartige Neubildung: Hinterwand des Nasopharynx
C11.2	Bösartige Neubildung: Seitenwand des Nasopharynx
L	

Indikations-	
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
C11.3	Bösartige Neubildung: Vorderwand des Nasopharynx
C11.8	Bösartige Neubildung: Nasopharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C11.9	Bösartige Neubildung: Nasopharynx, nicht näher bezeichnet
C12	Bösartige Neubildung des Recessus piriformis
C13.0	Bösartige Neubildung: Regio postcricoidea
C13.1	Bösartige Neubildung: Aryepiglottische Falte, hypopharyngeale Seite
C13.2	Bösartige Neubildung: Hinterwand des Hypopharynx
C13.8	Bösartige Neubildung: Hypopharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C13.9	Bösartige Neubildung: Hypopharynx, nicht näher bezeichnet
C14.0	Bösartige Neubildung: Pharynx, nicht näher bezeichnet
C14.2	Bösartige Neubildung: Lymphatischer Rachenring [Waldeyer]
C14.8	Bösartige Neubildung: Lippe, Mundhöhle und Pharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C15.0	Bösartige Neubildung: Zervikaler Ösophagus
C15.1	Bösartige Neubildung: Thorakaler Ösophagus
C15.2	Bösartige Neubildung: Abdominaler Ösophagus
C15.3	Bösartige Neubildung: Ösophagus, oberes Drittel
C15.4	Bösartige Neubildung: Ösophagus, mittleres Drittel
C15.5	Bösartige Neubildung: Ösophagus, unteres Drittel
C15.8	Bösartige Neubildung: Ösophagus, mehrere Teilbereiche überlappend
C15.9	Bösartige Neubildung: Ösophagus, nicht näher bezeichnet
C16.0	Bösartige Neubildung: Kardia
C16.1	Bösartige Neubildung: Fundus ventriculi
C16.2	Bösartige Neubildung: Corpus ventriculi
C16.3	Bösartige Neubildung: Antrum pyloricum
C16.4	Bösartige Neubildung: Pylorus
C16.5	Bösartige Neubildung: Kleine Kurvatur des Magens, nicht näher bezeichnet
C16.6	Bösartige Neubildung: Große Kurvatur des Magens, nicht näher bezeichnet
C16.8	Bösartige Neubildung: Magen, mehrere Teilbereiche überlappend
C16.9	Bösartige Neubildung: Magen, nicht näher bezeichnet
C17.0	Bösartige Neubildung: Duodenum
C17.1	Bösartige Neubildung: Jejunum
C17.2	Bösartige Neubildung: Ileum
C17.3	Bösartige Neubildung: Meckel-Divertikel
C17.8	Bösartige Neubildung: Dünndarm, mehrere Teilbereiche überlappend
C17.9	Bösartige Neubildung: Dünndarm, nicht näher bezeichnet
C18.0	Bösartige Neubildung: Zäkum
C18.1	Bösartige Neubildung: Appendix vermiformis
C18.2	Bösartige Neubildung: Colon ascendens
C18.3	Bösartige Neubildung: Flexura coli dextra [hepatica]

Amtliche Bekanntmachungen

TCD 10-Code C18.4 Bösartige Neubildung: Colon transversum C18.5 Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] C18.6 Bösartige Neubildung: Colon descendens C18.7 Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum C18.8 Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend C18.9 Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang C20 Bösartige Neubildung des Rektums C21.0 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.1 Bösartige Neubildung: Analkanal C21.2 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche überlappend	Indikations-
C18.4 Bösartige Neubildung: Colon transversum C18.5 Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] C18.6 Bösartige Neubildung: Colon descendens C18.7 Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum C18.8 Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend C18.9 Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang C20 Bösartige Neubildung des Rektums C21.0 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.1 Bösartige Neubildung: Analkanal C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	gruppe/
C18.5 Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] C18.6 Bösartige Neubildung: Colon descendens C18.7 Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum C18.8 Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend C18.9 Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang C20 Bösartige Neubildung des Rektums C21.0 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.1 Bösartige Neubildung: Analkanal C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	
C18.6 Bösartige Neubildung: Colon descendens C18.7 Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum C18.8 Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend C18.9 Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang C20 Bösartige Neubildung des Rektums C21.0 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.1 Bösartige Neubildung: Analkanal C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	
C18.7 Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum C18.8 Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend C18.9 Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang C20 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.0 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.1 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.3 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	
C18.8 Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend C18.9 Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang C20 Bösartige Neubildung des Rektums C21.0 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.1 Bösartige Neubildung: Analkanal C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige Sarkome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	
C18.9 Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang C20 Bösartige Neubildung des Rektums C21.0 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.1 Bösartige Neubildung: Analkanal C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C18.7
C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang C20 Bösartige Neubildung des Rektums C21.0 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.1 Bösartige Neubildung: Analkanal C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.0 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C18.8
C21.0 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.1 Bösartige Neubildung: Analkanal C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C18.9
C21.0 Bösartige Neubildung: Anus, nicht näher bezeichnet C21.1 Bösartige Neubildung: Analkanal C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C19
C21.1 Bösartige Neubildung: Analkanal C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C20
C21.2 Bösartige Neubildung: Kloakenregion C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C21.0
C21.8 Bösartige Neubildung: Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C21.1
C22.0 Leberzellkarzinom C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C21.2
C22.1 Intrahepatisches Gallengangskarzinom C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C21.8
C22.2 Hepatoblastom C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C22.0
C22.3 Angiosarkom der Leber C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C22.1
C22.4 Sonstige Sarkome der Leber C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C22.2
C22.7 Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C22.3
C22.9 Bösartige Neubildung: Leber, nicht näher bezeichnet C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C22.4
C24.0 Bösartige Neubildung der Gallenblase C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C22.7
C24.0 Bösartige Neubildung: Extrahepatischer Gallengang C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C22.9
C24.1 Bösartige Neubildung: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C23
[Ampulla Vateri] C24.8 Bösartige Neubildung: Gallenwege, mehrere Teilbereiche	C24.0
	C24.1
	C24.8
C24.9 Bösartige Neubildung: Gallenwege, nicht näher bezeichnet	C24.9
C25.0 Bösartige Neubildung: Pankreaskopf	C25.0
C25.1 Bösartige Neubildung: Pankreaskörper	C25.1
C25.2 Bösartige Neubildung: Pankreasschwanz	C25.2
C25.3 Bösartige Neubildung: Ductus pancreaticus	C25.3
C25.4 Bösartige Neubildung: Endokriner Drüsenanteil des Pankreas	C25.4
C25.7 Bösartige Neubildung: Sonstige Teile des Pankreas	C25.7
C25.8 Bösartige Neubildung: Pankreas, mehrere Teilbereiche überlappend	C25.8
C25.9 Bösartige Neubildung: Pankreas, nicht näher bezeichnet	C25.9
C26.0 Bösartige Neubildung: Intestinaltrakt, Teil nicht näher bezeichnet	C26.0
C26.1 Bösartige Neubildung: Milz	C26.1
C26.8 Bösartige Neubildung: Verdauungssystem, mehrere Teilbereiche überlappend	C26.8
C26.9 Bösartige Neubildung: Ungenau bezeichnete Lokalisationer des Verdauungssystems	C26.9
C30.0 Bösartige Neubildung: Nasenhöhle	C30.0
C30.1 Bösartige Neubildung: Mittelohr	
C31.0 Bösartige Neubildung: Sinus maxillaris [Kieferhöhle]	
C31.1 Bösartige Neubildung: Sinus ethmoidalis [Siebbeinzellen]	

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung		
C31.2	Bösartige Neubildung: Sinus frontalis [Stirnhöhle]		
C31.3	Bösartige Neubildung: Sinus sphenoidalis [Keilbeinhöhle]		
C31.8	Bösartige Neubildung: Nasennebenhöhlen, mehrere Teilbereiche überlappend		
C31.9	Bösartige Neubildung: Nasennebenhöhle, nicht näher bezeichnet		
C37	Bösartige Neubildung des Thymus		
C38.0	Bösartige Neubildung: Herz		
C38.1	Bösartige Neubildung: Vorderes Mediastinum		
C38.2	Bösartige Neubildung: Hinteres Mediastinum		
C38.3	Bösartige Neubildung: Mediastinum, Teil nicht näher bezeichnet		
C38.8	Bösartige Neubildung: Herz, Mediastinum und Pleura, mehrere Teilbereiche überlappend		
C39.0	Bösartige Neubildung: Obere Atemwege, Teil nicht näher bezeichnet		
C39.8	Bösartige Neubildung: Atmungsorgane und sonstige intrathorakale Organe, mehrere Teilbereiche überlappend		
C39.9	Bösartige Neubildung: Ungenau bezeichnete Lokalisationen des Atmungssystems		
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		
C41.0-	Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Knochen des Hirn- und Gesichtsschädels		
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		
C41.3-	Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels: Rippen, Sternum und Klavikula		
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		

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-			
gruppe/	ICD 10-Bezeichnung		
ICD 10-Code			
C41.8	Bösartige Neubildung: Knochen und Gelenkknorpel, mehrere Teilbereiche überlappend		
C41.9	Bösartige Neubildung: Knochen und Gelenkknorpel, nicht näher bezeichnet		
C45.0	Mesotheliom der Pleura		
C45.1	Mesotheliom des Peritoneums		
C45.2	Mesotheliom des Perikards		
C46.0	Kaposi-Sarkom der Haut		
C46.1	Kaposi-Sarkom des Weichteilgewebes		
C46.2	Kaposi-Sarkom des Gaumens		
C46.3	Kaposi-Sarkom der Lymphknoten		
C46.7	Kaposi-Sarkom sonstiger Lokalisationen		
C46.8	Kaposi-Sarkom mehrerer Organe		
C46.9	Kaposi-Sarkom, 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		
C48.0	Bösartige Neubildung: Retroperitoneum		
C48.1	Bösartige Neubildung: Näher bezeichnete Teile des Peritoneums		
C48.2	Bösartige Neubildung: Peritoneum, nicht näher bezeichnet		
C48.8	Bösartige Neubildung: Retroperitoneum und Peritoneum, mehrere Teilbereiche überlappend		
C49.0	Bösartige Neubildung: Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Kopfes, des Gesichtes und des Halses		
C49.1	Bösartige Neubildung: Bindegewebe und andere Weichteilgewebe der oberen Extremität, einschließlich Schulter		
C49.2	Bösartige Neubildung: Bindegewebe und andere Weichteilgewebe der unteren Extremität, einschließlich Hüfte		
C49.3	Bösartige Neubildung: Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Thorax		
C49.4	Bösartige Neubildung: Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Abdomens		
C49.5	Bösartige Neubildung: Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Beckens		
C49.6	Bösartige Neubildung: Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Rumpfes, nicht näher bezeichnet		

Indikations-			
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung		
ICD 10-Code	Bösartige Neubildung: Bindegewebe und andere		
C49.8	Weichteilgewebe, mehrere Teilbereiche überlappend		
C49.9	Bösartige Neubildung: Bindegewebe und andere Weichteilgewebe, nicht näher bezeichnet		
C50.0	Bösartige Neubildung: Brustwarze und Warzenhof		
C50.1	Bösartige Neubildung: Zentraler Drüsenkörper der Brustdrüse		
C50.2	Bösartige Neubildung: Oberer innerer Quadrant der Brustdrüse		
C50.3	Bösartige Neubildung: Unterer innerer Quadrant der Brustdrüse		
C50.4	Bösartige Neubildung: Oberer äußerer Quadrant der Brustdrüse		
C50.5	Bösartige Neubildung: Unterer äußerer Quadrant der Brustdrüse		
C50.6	Bösartige Neubildung: Recessus axillaris der Brustdrüse		
C50.8	Bösartige Neubildung: Brustdrüse, mehrere Teilbereiche überlappend		
C50.9	Bösartige Neubildung: Brustdrüse, nicht näher bezeichnet		
C51.0	Bösartige Neubildung der Vulva: Labium majus		
C51.1	Bösartige Neubildung der Vulva: Labium minus		
C51.2	Bösartige Neubildung der Vulva: Klitoris		
C51.8	Bösartige Neubildung: Vulva, mehrere Teilbereiche überlappend		
C51.9	Bösartige Neubildung: Vulva, nicht näher bezeichnet		
C52	Bösartige Neubildung der Vagina		
C53.0	Bösartige Neubildung: Endozervix		
C53.1	Bösartige Neubildung: Ektozervix		
C53.8	Bösartige Neubildung: Cervix uteri, mehrere Teilbereiche überlappend		
C53.9	Bösartige Neubildung: Cervix uteri, nicht näher bezeichnet		
C56	Bösartige Neubildung des Ovars		
C57.0	Bösartige Neubildung: Tuba uterina [Falloppio]		
C57.3	Bösartige Neubildung: Parametrium		
C57.4	Bösartige Neubildung: Uterine Adnexe, nicht näher bezeichnet		
C58	Bösartige Neubildung der Plazenta		
C61	Bösartige Neubildung der Prostata		
C67.9	Bösartige Neubildung: Harnblase, nicht näher bezeichnet		
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		

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung			
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			
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			

Indikations-				
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung			
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			
C79.8-	Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen			
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			
C79.88	Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen			
C79.9	Sekundäre bösartige Neubildung nicht näher bezeichneter Lokalisation			
C80.0	Bösartige Neubildung, primäre Lokalisation unbekannt, so bezeichnet			
C80.9	Bösartige Neubildung, nicht näher bezeichnet			
D05.1	Carcinoma in situ der Milchgänge			
Spinalkanalstenose - Indikationsgruppe 34				
M48.0-	Spinal(kanal)stenose			
M48.00	Spinal(kanal)stenose Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule			
	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der			
M48.00	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule			
M48.00	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich			
M48.00 M48.01 M48.02	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04 M48.05	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbalbereich			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04 M48.05 M48.06	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04 M48.05 M48.06 M48.07	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich Spinal(kanal)stenose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04 M48.05 M48.06 M48.07 M48.08	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04 M48.05 M48.06 M48.07 M48.08 M48.09	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich Spinal(kanal)stenose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04 M48.05 M48.06 M48.07 M48.08 M48.09 M99.2-	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich Spinal(kanal)stenose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation Subluxationsstenose des Spinalkanals Subluxationsstenose des Spinalkanals: Kopfbereich			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04 M48.05 M48.06 M48.07 M48.08 M48.09 M99.2-	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich Spinal(kanal)stenose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation Subluxationsstenose des Spinalkanals Subluxationsstenose des Spinalkanals: Kopfbereich [okzipitozervikal]			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04 M48.05 M48.06 M48.07 M48.08 M48.09 M99.2- M99.20	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich Spinal(kanal)stenose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation Subluxationsstenose des Spinalkanals Subluxationsstenose des Spinalkanals: Kopfbereich [okzipitozervikal] Subluxationsstenose des Spinalkanals: Thorakalbereich [zervikothorakal]			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04 M48.05 M48.06 M48.07 M48.08 M48.09 M99.2- M99.20 M99.21	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich Spinal(kanal)stenose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation Subluxationsstenose des Spinalkanals Subluxationsstenose des Spinalkanals: Kopfbereich [okzipitozervikal] Subluxationsstenose des Spinalkanals: Thorakalbereich [thorakolumbal] Subluxationsstenose des Spinalkanals: Lumbalbereich			
M48.00 M48.01 M48.02 M48.03 M48.04 M48.05 M48.06 M48.07 M48.08 M48.09 M99.2- M99.20 M99.21 M99.22	Spinal(kanal)stenose: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule Spinal(kanal)stenose: Okzipito-Atlanto-Axialbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikalbereich Spinal(kanal)stenose: Zervikothorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakalbereich Spinal(kanal)stenose: Thorakolumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbalbereich Spinal(kanal)stenose: Lumbosakralbereich Spinal(kanal)stenose: Sakral- und Sakrokokzygealbereich Spinal(kanal)stenose: Nicht näher bezeichnete Lokalisation Subluxationsstenose des Spinalkanals Subluxationsstenose des Spinalkanals: Kopfbereich [okzipitozervikal] Subluxationsstenose des Spinalkanals: Thorakalbereich [thorakolumbal] Subluxationsstenose des Spinalkanals: Lumbalbereich [lumbosakral] Subluxationsstenose des Spinalkanals: Sakralbereich			

Amtliche Bekanntmachungen

Indikations-			
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung		
M00 20	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Kopfbereich [okzipitozervikal]		
M00 31	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Zervikalbereich [zervikothorakal]		
M00 32	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Thorakalbereich [thorakolumbal]		
M99.33	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Lumbalbereich [lumbosakral]		
	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Sakralbereich [sakrokokzygeal, sakroiliakal]		
	Knöcherne Stenose des Spinalkanals: Abdomen und sonstige Lokalisationen		
M99.4-	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals		
M99.40	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Kopfbereich [okzipitozervikal]		
	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Zervikalbereich [zervikothorakal]		
	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Thorakalbereich [thorakolumbal]		
M99.43	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Lumbalbereich [lumbosakral]		
	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Sakralbereich [sakrokokzygeal, sakroiliakal]		
	Bindegewebige Stenose des Spinalkanals: Abdomen und sonstige Lokalisationen		
M99.5-	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben		
	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben: Kopfbereich [okzipitozervikal]		
	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben: Zervikalbereich [zervikothorakal]		
	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben: Thorakalbereich [thorakolumbal]		
	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben: Lumbalbereich [lumbosakral]		
	Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben: Abdomen und sonstige Lokalisationen		
Muu h-	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation		
	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Kopfbereich [okzipitozervikal]		
I WIGG h I	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Zervikalbereich [zervikothorakal]		
	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Thorakalbereich [thorakolumbal]		
I WIGG h	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Lumbalbereich [lumbosakral]		
	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Sakralbereich [sakrokokzygeal, sakroiliakal]		
I WIGG NG	Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation: Abdomen und sonstige Lokalisationen		
	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben		

Indikations- gruppe/	ICD 10-Bezeichnung
ICD 10-Code	
M99.70	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Kopfbereich [okzipitozervikal]
M99.71	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Zervikalbereich [zervikothorakal]
M99.72	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Thorakalbereich [thorakolumbal]
M99.73	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Lumbalbereich [lumbosakral]
M99.74	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Sakralbereich [sakrokokzygeal, sakroiliakal]
M99.79	Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben: Abdomen und sonstige Lokalisationen
Suchterkran	kungen - Indikationsgruppe 35
F10.0	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Akute Intoxikation [akuter Rausch]
F10.1	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Schädlicher Gebrauch
F10.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Abhängigkeitssyndrom
F10.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Entzugssyndrom
F10.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Entzugssyndrom mit Delir
F10.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Psychotische Störung
F10.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Amnestisches Syndrom
F10.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F10.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen
F10.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung
F11.0	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Akute Intoxikation [akuter Rausch]
F11.1	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Schädlicher Gebrauch
F11.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Abhängigkeitssyndrom
F11.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Entzugssyndrom
F11.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Entzugssyndrom mit Delir
F11.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Psychotische Störung
F11.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Amnestisches Syndrom
F11.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung
F11.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen

Amtliche Bekanntmachungen

F11.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Abhängigkeitssyndrom F12.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F12.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Schädlicher Gebrauch F12.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Abhängigkeitssyndrom F12.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom F12.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom int Delir F12.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychische Störung F12.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom F12.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Störung F12.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Störung F12.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische sund Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonsti	Indikations-			
F11.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F12.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Schädlicher Gebrauch F12.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Abhängigkeitssyndrom F12.3 Entzugssyndrom F12.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir F12.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir F12.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Störung F12.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom F12.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom F12.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzugssyndrom mit Delir F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzugssyndrom mit Delir F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltenss	gruppe/	ICD 10-Bezeichnung		
F11.9 Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F12.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F12.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Schädlicher Gebrauch F12.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Abhängigkeitssyndrom F12.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir F12.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir F12.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychotische Störung F12.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Ammestisches Syndrom F12.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F12.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F12.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Ammestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen Psychische und Verhalte	ICD 10-Code	Develope and Verheltenestäningen darek Opieide		
F12.1 Akute Intoxikation [akuter Rausch] F12.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Schädlicher Gebrauch F12.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Abhängigkeitssyndrom F12.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir F12.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir F12.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychotische Störung F12.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom F12.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F12.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sinch und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sinch und Verhaltensstörungen d	F11.9	Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung		
F12.2 Schädlicher Gebrauch F12.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Abhängigkeitssyndrom F12.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom F12.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir F12.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychotische Störung F12.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F12.7 Restzustand und verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom	F12.0			
F12.2 Abhängigkeitssyndrom F12.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom F12.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir F12.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychotische Störung F12.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom F12.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F12.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F12.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Annestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörun	F12.1			
F12.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Entzugssyndrom mit Delir F12.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychotische Störung F12.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F12.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen The Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom	F12.2	,		
F12.4 Entzugssyndrom mit Delir F12.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Psychotische Störung F12.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom F12.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F12.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F12.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F12.3	,		
F12.6 Psychotische Störung F12.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Amnestisches Syndrom F12.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F12.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F12.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom	F12.4			
F12.7 Amnestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F12.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F12.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F12.5	,		
F12.7 Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F12.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F12.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom	F12.6	,		
F12.9 Psychische und Verhaltensstörungen F12.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F12.7	Restzustand und verzögert auftretende psychotische		
F13.0 Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F13.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörungen F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F12.8			
Hypnotika: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F13.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F12.9			
Hypnotika: Schädlicher Gebrauch F13.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom F13.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F13.0			
Hypnotika: Abhängigkeitssyndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom F13.4 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir F13.5 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F13.1			
Hypnotika: Entzugssyndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F13.2			
Hypnotika: Entzugssyndrom mit Delir Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F13.3			
F13.5 Hypnotika: Psychotische Störung F13.6 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Amnestisches Syndrom F13.7 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F13.4			
Hypnotika: Amnestisches Syndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F13.5			
F13.7 Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung F13.8 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen F13.9 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F13.6			
Hypnotika: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F13.7	Hypnotika: Restzustand und verzögert auftretende		
F13.9 Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung F14.0 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Akute Intoxikation [akuter Rausch] F14.1 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom F14.3 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F13.8			
Akute Intoxikation [akuter Rausch] Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Schädlicher Gebrauch Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F13.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika: Nicht näher bezeichnete psychische und		
F14.1 Schädlicher Gebrauch F14.2 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Abhängigkeitssyndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F14.0			
Abhängigkeitssyndrom Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain:	F14.1			
	F14.2	,		
	F14.3	,		

Indikations-			
gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung		
F14.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Psychotische Störung		
F14.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Amnestisches Syndrom		
F14.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung		
F14.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen		
F14.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung		
F15.0	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Akute Intoxikation [akuter Rausch]		
F15.1	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Schädlicher Gebrauch		
F15.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Abhängigkeitssyndrom		
F15.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Entzugssyndrom		
F15.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Entzugssyndrom mit Delir		
F15.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Psychotische Störung		
F15.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Amnestisches Syndrom		
F15.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung		
F15.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen		
F15.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung		
F16.0	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Akute Intoxikation [akuter Rausch]		
F16.1	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Schädlicher Gebrauch		
F16.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Abhängigkeitssyndrom		
F16.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Entzugssyndrom		
F16.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Psychotische Störung		
F16.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Amnestisches Syndrom		
F16.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung		
F16.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen		

Indikations- gruppe/				
ICD 10-Code	Teb 10-bezeichhung			
F16.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung			
F18.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Abhängigkeitssyndrom			
F18.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Psychotische Störung			
F18.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung			
F18.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen			
F18.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung			
F19.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Abhängigkeitssyndrom			
F19.3	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Entzugssyndrom			
F19.4	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Entzugssyndrom mit Delir			
F19.5	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Psychotische Störung			
F19.6	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Amnestisches Syndrom			
F19.7	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung			
F19.8	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Sonstige psychische und Verhaltensstörungen			
F19.9	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung			
Wirbelfraktı	ur - Indikationsgruppe 36			
M48.40	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule			
M48.44	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Thorakalbereich			
M48.45	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Thorakolumbalbereich			
M48.46	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Lumbalbereich			
M48.47	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Lumbosakralbereich			
M48.48	Ermüdungsbruch eines Wirbels: Sakral- und Sakrokokzygealbereich			
M48.50	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule			
M48.51	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Okzipito-Atlanto-Axialbereich			
M48.52	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Zervikalbereich			

Indikations- gruppe/ ICD 10-Code	ICD 10-Bezeichnung	
M48.53	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Zervikothorakalbereich	
M48.54	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Thorakalbereich	
M48.55	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Thorakolumbalbereich	
M48.56	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Lumbalbereich	
M48.57	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Lumbosakralbereich	
M48.58	Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert: Sakral- und Sakrokokzygealbereich	
M49.50	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule	
M49.52	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten: Zervikalbereich	
M49.54	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten: Thorakalbereich	
M49.55	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten: Thorakolumbalbereich	
M49.56	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten: Lumbalbereich	
M49.57	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten: Lumbosakralbereich	
M49.58	Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten: Sakral- und Sakrokokzygealbereich	

Anlage 2 Leistungsvergütung für die Betreuung von Patienten mit erhöhtem Behandlungsbedarf

- Um dem besonderen erhöhten Aufwand bei der Beratung, Behandlung und Betreuung der Patienten mit schweren Krankheitsbildern Rechnung zu tragen, erhalten die Ärzte bei medizinisch notwendiger Behandlung einer Krankheit aus den in den Anlagen 1a bis 1d festgelegten Katalogen eine kontaktabhängige Betreuungspauschale je Behandlungsfall.
- 2. Die zutreffende Betreuungspauschale gemäß Absatz 4 ergibt sich in Abhängigkeit von der Anzahl der Indikationsgruppen gemäß der Anlagen 1a bis 1d, für die jeweils mindestens eine codierte gesicherte Diagnose gemäß der Anlagen 1a bis 1d dokumentiert ist und damit dem Umfang des erhöhten ärztlichen Aufwandes im jeweiligen Behandlungsfall entspricht.

- 3. Voraussetzung für die Vergütung ist, dass für die teilnehmenden Patienten für das jeweilige Abrechnungsquartal entsprechend gesicherte und endstellige Diagnosen nach ICD-10-GM in der jeweils geltenden Fassung aus den in den Anlagen 1a bis 1d festgelegten Katalogen behandelt, dokumentiert und in der Folge gemäß § 295 Absatz 1 SGB V übermittelt wurden. Die KV Nordrhein und die jeweils teilnehmende Betriebskrankenkasse überprüfen die vertragsgemäße Abrechnung im Rahmen der Abrechnungsprüfung nach § 106a SGB V.
- 4. Für die vertragsgemäße Erbringung der Leistungen nach diesem Vertrag erhält der Arzt eine Vergütung in folgender Höhe:

Leistungsbeschreibung	Betrag	Symbol-Nr.
Kontaktabhängige quartalsweise Betreuungspauschale 1 für den zusätzlichen Betreuungsaufwand bei medizinisch notwendiger Behandlung von Patienten mit mindestens einer Diagnose einer Indikationsgruppe gemäß der Anlagen 1a bis 1d	3,00 EUR	91600
Kontaktabhängige quartalsweise Betreuungspauschale 2 für den zusätzlichen Betreuungsaufwand bei medizinisch notwendiger Behandlung von Patienten mit mindestens jeweils einer Diagnose aus zwei unterschied- lichen Indikationsgruppen gemäß der Anlagen 1a bis 1d	6,00 EUR	91601
Kontaktabhängige quartalsweise Betreuungspauschale 3 für den zusätzlichen Betreuungsaufwand bei medizinisch notwendiger Behandlung von Patienten mit mindestens jeweils einer Diagnose aus drei oder mehr unterschiedlichen Indikations- gruppen gemäß der Anlagen 1a bis 1d	9,00 EUR	91602

Die Abrechnung und Vergütung nach den Symbolnummern 91600 bis 91602 setzt voraus, dass die Behandlung, bezogen auf die in den Anlagen 1a bis 1d genannten Indikationsgruppen, in den jeweiligen Abrechnungsquartalen durch den teilnehmenden Arzt gemäß § 3 erfolgte. Im Rahmen der Quartalsabrechnung kennzeichnen die teilnehmenden Ärzte die entsprechenden Abrechnungsfälle mit der Symbolnummer 91324 (Patienten, die im häuslichen Umfeld leben) bzw. 91324P (Patienten, die in einem Pflegeheim leben) und erhalten die Vergütungen nach den Symbolnummern 91600 bis 91602 auf der Basis der gesicherten und endstelligen Diagnosen nach ICD-10-GM in der jeweils geltenden Fassung gemäß der in den Anlagen 1a bis

1d durch die von der KV Nordrhein vorgenommene Zuordnung. Eine Abrechnung der Symbolnummern 91600 bis 91602 kann nicht erfolgen, wenn eine Behandlung gemäß § 3 im jeweiligen Behandlungsquartal nicht erfolgte.

Anlage 3 Leistungsvergütung für Haus- und Pflegeheimbesuche

I. Hausbesuche

- Für Hausbesuche nach der Gebührenordnungsposition O1410 EBM, die bei den an diesem Versorgungangebot teilnehmenden Patienten durchgeführt werden, erhält der Arzt je durchgeführtem Hausbesuch bei einer Entfernung bis einschließlich 10 km einen Pauschalzuschlag auf die Gebührenordnungsposition O1410 EBM in Höhe von 15,00 €. Dieser Pauschalzuschlag wird über die Symbolnummer 91325 vergütet und kann am selben Tag für denselben Patienten nicht neben der Symbolnummer 91326 abgerechnet werden.
- 2. Sofern die Entfernung je Hausbesuch nach der Gebührenordnungsposition O1410 EBM mehr als 10 km beträgt, erhöht sich der Pauschalzuschlag gemäß Absatz 1 auf 17,50 € je bei an diesem Vertrag teilnehmenden Patienten durchgeführtem Hausbesuch nach der Gebührenordnungsposition O1410 EBM. Der Pauschalzuschlag wird über die Symbolnummer 91326 vergütet und kann am selben Tag für denselben Patienten nicht neben der Symbolnummer 91325 abgerechnet werden.
- 3. Für die notwendige Betreuung der an diesem Versorgungsangebot teilnehmenden Patienten außerhalb der Sprechstundenzeiten und am Wochenende bei bestehender schwierigemer Krankheit oder absehbar schwierigem Krankheitsverlauf bzw. im Pflegeheim erhalten die Ärzte je angefallenem Einsatz einen Pauschalzuschlag auf die Abrechnungsziffern 01411, 01412 bzw. 01415 EBM in Höhe von 40,00 €. Dieser Zuschlag wird über die Symbolnummern 91327 (bei der 01411 EBM), 91328 (bei der 01412 EBM) oder 91329 (bei der 01415 EBM) abgerechnet.

II. Pflegeheimbesuche

 Für die Betreuung von an diesem Versorgungangebot teilnehmenden Patienten in Pflegeheimen nach der Gebührenordnungsposition 01410 EBM, die durch die teilnehmenden Ärzte durchgeführt werden, erhalten diese je durchgeführtem Pflegeheimbesuch bei einer Entfernung bis einschließlich 10 km eine Pauschale in Höhe von 15,00 €, die mit der Symbolnummer 91330 abgerechnet werden.

- 2. Sofern die Entfernung für die Betreuung von diesen Patienten in Pflegeheimen nach der Gebührenordnungsposition 01410 EBM mehr als 10 km beträgt, erhalten die teilnehmenden Ärzte je durchgeführtem Pflegeheimbesuch eine Pauschale in Höhe von 17,50 €, die mit der Symbolnummer 91331 vergütet wird. Die Symbolnummern 91330 und 91331 können nicht neben den Symbolnummern 91325 und 91326 abgerechnet werden.
- 3. Für die Betreuung eines weiteren Patienten in einem Pflegeheim nach der Gebührenordnungsposition O1413 EBM erhalten die teilnehmenden Ärzte je weiteren durchgeführten Besuch eine Pauschale in Höhe von 12,50 €, die mit der Symbolnummer 91337 vergütet wird.

III. Abrechnungsregelungen

 Die Abrechnung und Vergütung nach den Symbolnummern 91325 bis 91331 und 91337 setzt voraus, dass im Rahmen der Quartalsabrechnung die teilnehmenden

- Ärzte die entsprechenden Behandlungsfälle mit der Symbolnummer 91324 (Patienten, die im häuslichen Umfeld leben) bzw. 91324P (Patienten, die in einem Pflegeheim leben) kennzeichnen.
- Leistungen nach dieser Anlage können nicht neben folgenden Leistungen aus folgenden Verträgen abgerechnet werden:
 - Vereinbarung über die palliativmedizinische Versorgung von unheilbar erkrankten Versicherten im häuslichen Umfeld nach den Symbolnummern 91101, 91112 sowie den Gebührenordnungspositionen 01411A. 01412A und 01415A
 - Vertrag gemäß § 73a SGB V über eine kooperative und koordinierte ärztliche und pflegerische Versorgung in vollstationären Pflegeeinrichtungen in Nordrhein nach den Symbolnummern 92410, 92411 sowie 92413

Im Übrigen verbleibt es bei den für die vertragsärztliche Vergütung geltenden Grundsätzen.

siehe auch nächste Seite – die Formulare finden Sie auch unter www.kvno.de

Anlage 4 Beitrittserklärung Betriebskrankenkasse





Anlage 4: Beitrittserklärung Betriebskrankenkasse

zurücksenden an:

BKK-Landesverband NORDWEST Ambulante Versorgung NRW Geschäftsbereich Vertragsmanagement NRW Fax-Nr.: 0201 / 179 - 1692

Beitrittserklärung

Ansprechpartner:		
TelNr	Fax-Nr.:	

Amtliche Bekanntmachungen

☐ Beitritt zum			(Bitte Datum einfügen!)		
Die oben genannte Betriebskrankenkasse wählt folgende Variante der Anlage 1:					
☐ Anlage 1a	☐ Anlage 1b	☐ Anlage 1c	☐ Anlage 1d		
Hiermit erklärt die oben genannte Betriebskrankenkasse den Beitritt zum o.g. Betreuungsstrukturvertrag zwischen dem BKK-Landesverband NORDWEST und der Kassenärztlichen Vereinigung Nordrhein. Die beitretende Betriebskrankenkasse lässt alle Regelungen des Betreuungsstrukturvertrages uneingeschränkt gegen sich gelten.					
Datum	Ste	mpel BKK / Unterschrift Vors	stand		

"Gesund schwanger" Vereinbarung nach § 140a SGB V zur Vermeidung von Frühgeburten

zwischen

dem Berufsverband der Frauenärzte e.V. (BVF) Arnulfstraße 58 80335 München

-nachfolgend BVF genannt-

und

dem Berufsverband Deutscher Laborärzte e.V. (BDL) Aachener Str. 164 40223 Düsseldorf

-nachfolgend BDL genannt-

und

dem Berufsverband der Ärzte für Mikrobiologie, Virologie und Infektionsepidemiologie e.V. (BÄMI) Robert-Koch-Platz 9 10115 Berlin

-nachfolgend BÄMI genannt-

und

der GWQ ServicePlus AG Tersteegenstr. 28 40474 Düsseldorf

-nachfolgend GWQ genannt-

-handelnd für die teilnehmenden Krankenkassen gemäß der Anlage 13-

unc

der Daimler Betriebskrankenkasse Mercedesstr.1 28309 Bremen

unc

der Arbeitsgemeinschaft Vertragskoordinierung vertreten durch die Kassenärztliche Bundesvereinigung Herbert-Lewin-Platz 2 10623 Berlin

-nachfolgend AG Vertragskoordinierung genannt-

Präambel

Konstant hohe Frühgeburtenraten stellen national wie international ein Problem in der Geburtshilfe dar. Dabei sind Frühgeburten (Geburt vor der abgeschlossenen 37. Schwangerschaftswoche) mit viel menschlichem Leid und beträchtlichen Mehrkosten für das Gesundheitswesen verbunden.¹ Es ist jedoch Studien zufolge möglich, das Frühgeburtsrisiko zu senken, indem sowohl medizinische Risikofaktoren wie zum Bei-

Vgl. Kiss H, Pichler E, Petricevic L, Husslein P. Cost effectiveness of a screen-and-treat program for asymptomatic vaginal infections in pregnancy: Towards a significant reduction in the costs of prematurity. Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol. 2006 Aug;127(2):198-203; Xu B, Rantakallio P, Jarvelin MR. Mortality and hospitalizations of 24-yearold members of the low-birthweight cohort in northern Finland. Epidemiology 1998;9:662-5.; Petrou S, Sach T, Davidson L. The long term costs of preterm birth and low birth weight: results of a systematic review. Child Care Health Dev 2001;27:97-115.; Elgen I, Sommerfelt K, Markestad T. Population based, controlled study of behavioural problems and psychiatric disorders in low birthweight children at 11 years of age. Arch Dis Child Fetal National Ed 2002; 87:128-32.